



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

Chem 488.97



Harvard College Library

FROM THE

JARVIS FUND

A bequest of \$500 from Mrs. Almira Jarvis, to fulfil the
wishes of her husband, Edward Jarvis, M.D.
of Dorchester, Mass., of the
Class of 1826.

SCIENCE CENTER LIBRARY

Lehrbuch
der
hysiologischen Chemie

mit
Berücksichtigung der pathologischen Verhältnisse.

Für Studierende und Aerzte.

Von

Richard Neumeister,
Dr. med. et phil., a. o. Professor der physiologischen Chemie
an der Universität Jena.

Zweite, vielfach vermehrte und teilweise umgearbeitete Auflage.

Mit 1 lithographischen Tafel.

Jena,
Verlag von Gustav Fischer.
1897.

Chem 488.97



Alle Rechte vorbehalten.

4.3

Seinem hochverehrten Lehrer

W. Kühne

in Dankbarkeit gewidmet

vom Verfasser.

Vorwort zur ersten Auflage.

In dem vorliegenden Lehrbuche ist der Versuch gemacht, die physiologische Chemie in zwei Teilen zu behandeln, von denen der erste die Lehre „von der Ernährung“, der andere die „von den festen Geweben und Flüssigkeiten“ umfaßt.

Ich bin mir wohl bewußt, daß auch diese Einteilung des sich nur schwer in ein System fügenden Stoffes in didaktischer Beziehung zu wünschen übrig läßt, indem ein Vorgreifen in Gebiete späterer Kapitel doch genug nicht zu vermeiden ist.

Der Nachteil ist indessen gering, wenn man erwägt, daß die physiologische Chemie wohl nur selten Gegenstand des Studiums ohne vorherige Kenntnis der allgemeinen Physiologie.

Im dem Zweck dieses Buches zu genügen, mußte in streitigen Fällen eine bestimmte Anschauung vertreten werden, ohne daß abweichende Auffassungen unerwähnt blieben.

Von den in Betracht kommenden Methoden wurden die praktischsten ausführlich behandelt, die dem Mediziner ferner liegenden nur insoweit, als es das Verständnis erfordert, so daß bei der Anwendung die Originalabhandlungen nicht zu entbehren sind.

Leipzig, im Februar 1893.

R. Neumeister.

Vorwort zur zweiten Auflage.

In der zweiten Auflage hat das Werk durch die Vereinigung beider Teile zu einem Bande an Einheitlichkeit wesentlich gewonnen.

Ferner wurden die Litteraturangaben durch die Anführung historisch wichtiger Arbeiten nach Möglichkeit ergänzt, so daß das Buch nunmehr auch einen kurzen Ueberblick über die geschichtliche Entwicklung unserer Wissenschaft gewähren dürfte.

Jena, im Mai 1897.

R. Neumeister.

Inhaltsverzeichnis.

Wort.

Seite

I. Teil.

Die Ernährung.

Leitung: Erhaltung von Stoff und Kraft. Das Tier- und Pflanzenleben	1
---	---

Erster Abschnitt.

Die chemischen Prozesse in den tierischen Zellen und die Zellbestandteile.

1. Die oxydierende Fähigkeit der Gewebe	9
2. Die spaltende Fähigkeit der Zellen	16
3. Die Synthesen, deren der Tierkörper fähig ist.	17
4. Die primären und sekundären Zellbestandteile	19

Zweiter Abschnitt.

Die Nahrungsstoffe.

Grundnahrungsstoffe und Nahrungsmittel	21
Epitel. Die Proteinstoffe	22
Die eigentlichen Eiweißstoffe	22
1. Zusammensetzung und allgemeine Eigenschaften	22
2. Verhalten bei der Dialyse	25
3. Die Aussalzung der Eiweißkörper	27
4. Die Alkoholfällung	27
5. Die Koagulation durch Erhitzen mit Wasser	28
6. Die Denaturierung der Eiweißstoffe	29
7. Die Zersetzungsprodukte der Eiweißstoffe	30
a. Das Tyrosin	30
b. Das Leucin	31
c. Die Asparaginsäure	32
d. Die Einwirkung von kochenden Laugen und schmelzenden Alkalien auf Eiweiß	33
e. Die Behandlung der Eiweißstoffe mittels siedender Mineralsäuren	33
f. Die Oxydation von Eiweiß ohne Zersetzung desselben	35
g. Versuche, aus den Spaltungsprodukten der Eiweißkörper diesen ähnliche Verbindungen synthetisch wieder herzustellen	35

— VIII —

	Seite
8. Die Reagentien, welche Fällungen der Eiweißstoffe hervorrufen	35
a. Mineralsäuren	36
b. Schwermetallsalze	36
c. Spezifische Fällungsmittel, welche schwache Säuren sind (Alkaloidreagentien)	38
9. Die Farbenreaktionen der Eiweißstoffe	39
10. Die Einteilung der Eiweißstoffe und die speziellen Eigen- schaften der verschiedenen Eiweißgruppen	42
B. Die Proteide	44
1. Nukleoalbumine	44
2. Mucine	46
3. Mukoide oder Mucinoide	47
4. Hyalogene	48
5. Nukleine	50
6. Nukleoglykoproteide	59
C. Die Albuminoide	59
1. Keratine nebst Albumoïdssubstanzen	59
2. Elastin	60
3. Kollagen	61
4. Spongin	64
5. Konchiolin	64
6. Fibroin	65
7. Sericin	66
8. Kornein	66
9. Elastoïdin	66
10. Amyloïd	67
II. Kapitel. Die Kohlehydrate	68
A. Monosaccharide	68
1. Struktur der einfachen Zucker	69
2. Reaktionen der einfachen Zucker	70
3. Die künstliche Darstellung der Zucker	72
4. Amidoglykose oder Glykosamin	75
B. Disaccharide	76
C. Polysaccharide	79
D. Vorkommen der einzelnen Kohlehydrate	82
III. Kapitel. Die Fette, Lecithine und Cholestearine	86
A. Die Fette, ihre allgemeinen Eigenschaften	86
Erkennung der Fette	88
Vorkommen der Fette	89
Fette im weiteren Sinne	89
Die Farbstoffe der Fettgewebe	89
B. Die Lecithine	91
C. Die Cholestearine	94

Dritter Abschnitt.

Die Fermente.

1. Geformte und ungeformte Fermente (Fermentorganismen und Enzyme)	97
2. Eine Reihe äußerer Eigenschaften, welche den geformten und ungeformten Fermenten gemeinsam sind, oder in denen sie gewisse Berührungspunkte zeigen	101

	Seite
3. Verschiedenartiges Verhalten der Fermentorganismen und der Enzyme gegenüber dem Sauerstoff	105
4. Ueber den chemischen Charakter der Enzyme	106
5. Die Rolle, welche die Enzyme bei ihrer spaltenden Einwirkung auf die Nährstoffe spielen (Theorie von NÄGELI)	108
6. Die verschiedenen Enzyme sind in ihrer Einwirkung auf ganz bestimmte Stoffgruppen beschränkt	110
7. Die Umformungen und Zersetzung der Nährstoffe seitens der Fermentorganismen unter verschiedenen Bedingungen	112
8. Analysen der Leibessubstanz von Fermentorganismen	113
9. Ueber die Wirkungsweise der Fermentorganismen bei ihrer spaltenden Thätigkeit (Theorie von NÄGELI)	125
10. Das Verhältniß der verschiedenen Fermentorganismen zu einander (Theorie von NÄGELI)	125
11. Einfluß der Erschütterung auf Bakterienkulturen	127
12. Einige besondere Bakterienformen	128

Vierter Abschnitt.

Die Verdauung.

Kapitel. Begriff der Verdauung	131
1. Die zelluläre Verdauung	132
2. Die sekretive Verdauung	139
Kapitel. Uebersicht der Verdauungsvorgänge in der Tierwelt	142
1. Das einseitige Bestehen der zellulären Verdauung bei den Winterschläfern, einigen Gastropoden und Milben auf Kosten von Reservematerial	143
2. Das Fehlen der sekretiven Verdauung bei parasitisch lebenden Tieren	144
3. Einseitig zelluläre Verdauung bei den Protozoen, Infusorien Aktinien und Hydromedusen	146
4. Die Verdauung bei den Turbellarien und gewissen Tunikaten	147
5. Die Verdauung bei den Seesternen	148
6. Die Verdauung bei den Mollusken	148
7. Die Verdauung beim Flußkrebs und den Insekten	150
8. Die Verdauung bei den Fischen	150
9. Die Verdauung bei den Wirbeltieren im allgemeinen	152
Kapitel. Die Verdauungssäfte.	153
1. Der Mundspeichel	153
a. Die Zusammensetzung des Gesamtspeichels	153
b. Die Sekrete der verschiedenen Speicheldrüsen	157
c. Die Veränderung der chemischen Zusammensetzung des Speichels durch Nerveneinfluß	158
d. Die Entstehung des Mucinogens in den Drüsenzellen aus eiweißartigem Material	158
2. Der Magensaft	158
a. Die Zusammensetzung des Magensafts im allgemeinen	159
b. Verschiedene Funktionen der Fundus- und Pylorus-Drüsen	161
c. Die freie Salzsäure bildet sich aus den Chloriden der Säftemasse	162
d. Die Fähigkeit der Drüsenzellen, aus den Chloriden freie Salzsäure zu bilden	163

	Seite
e. Die Folgen der Magenexstirpation bei Hunden . . .	165
f. Die Bedeutung der freien Salzsäure im Magensaft . .	166
g. Das Vorkommen von Milchsäure im Magensaft . . .	167
h. Pathologische Veränderungen des Magensafts . . .	167
i. Untersuchung des Magensafts für klinische Zwecke .	168
k. Darstellung und chemisches Verhalten des Pepsins .	175
l. Ueber das Pepsinogen	177
m. Das Lab und Labzymogen	179
n. Die sogenannte Selbstverdauung des Magens . . .	180
3. Der Darmsaft	184
4. Der Pankreassaft	186
a. Die Zusammensetzung des Pankreassafts	187
b. Die Darstellung des Trypsins	188
c. Die Zymogene der Pankreasfermente	189
d. Die Folgen der Pankreasexstirpation bei Hunden .	190
5. Die Galle	193
a. Die Bedeutung der Galle im allgemeinen	193
b. Die Zusammensetzung der Galle und über die sog. „Cholagoga“	195
c. Das schleimige Nukleoalbumin der Galle	198
d. Das Ptyalin der Galle	200
e. Die gallensauren Salze	201
f. Die Gallenfarbstoffe	209
g. Die Bildungsstätte der spezifischen Gallenbestandteile	213
h. Die Herkunft der Gallenfarbstoffe	214
i. Die Bedeutung der Gallenbestandteile im einzelnen und über deren weitere Schicksale	218
k. Ueber den hämatogenen Ikterus	222
l. Die pathologischen Veränderungen der Galle . . .	223
IV. Kapitel. Die Veränderung der Nährstoffe durch die Verdauungs- säfte	226
A. Die Proteinsubstanzen	226
1. Die Einwirkung des Magensafts auf die Eiweißstoffe . .	226
2. Die Einwirkung des Magensafts auf das Kasein	239
3. Die Einwirkung des Magensafts auf die übrigen Proteide	242
4. Die Veränderung der Albuminoide durch den Magensaft .	243
5. Die Veränderungen der Eiweißstoffe durch das Pankreas- sekret	245
6. Die Einwirkung des Pankreassafts auf andere Protein- substanzen	252
7. Die Frage nach der leichten oder schweren Verdaulichkeit der verschiedenen Eiweißarten	254
8. Die Einwirkung der Darmbakterien auf die Proteinsub- stanzen	255
a. Die durch Eiweißfäulnis entstehenden Benzolderivate	257
b. Die Fäulnisprodukte der Fettreihe aus Eiweiß . .	266
Anhang:	
9. Die Eiweißfäulnis außerhalb des Organismus (Bildung von Ptomainen)	267
10. Ptomainbildung im Darmkanal bei Cholera und Cystinurie	275
11. Die Toxine weiterer Infektionskrankheiten	277
12. Die Bildung giftiger Proteinsubstanzen (Toxalbumine) durch pathogene Mikroorganismen	278

	Seite
13. Das Vorkommen von Toxalbuminen bei gewissen Tieren und Pflanzen	281
14. Die Bildung von Farbstoffen durch Fermentorganismen aus Eiweiß	284
B. Die Kohlehydrate	285
1. Die Einwirkung des Ptyalins und der invertierenden Enzyme	285
2. Die Umformung der Kohlehydrate durch gewisse Mikroorganismen des Darminhalts	289
C. Die Fette	290
D. Die Nukleïne und die Lecithine	292
E. Die Einwirkung der verschiedenen Verdauungsvorgänge aufeinander	293

Fünfter Abschnitt.

Die Resorption und die nächsten Schicksale der resorbierten Nährstoffe.

A. Die Resorptionswege	297
B. Die Resorption der Proteinsubstanzen	299
1. Die Aufsaugung von Eiweißkörpern im genuinen Zustande	299
2. Der schnelle Zerfall des Nahrungseiweißes im Organismus	303
3. Geringe Ausdehnung der Peptonisation im Darmkanal	304
4. Die Aufgaben der Eiweißverdauung	305
5. Zur Würdigung der sog. „Peptonpräparate“	306
6. Das Verhalten der Albumosen u. Peptone bei der Resorption	307
7. Die Fähigkeit der Peptone, Körpereiwweiß zu bilden	312
8. Die nächsten Schicksale der resorbierten Eiweißstoffe	313
C. Die Resorption der Kohlehydrate und die Glykogenbildung in der Leber	318
D. Die Resorption der Fette und Seifen	332

[Sechster Abschnitt.

Der Bedarf an Nahrung und die Bedeutung der Nährstoffe für den Organismus.

A. Die Einteilung der Nahrungsstoffe nach ihrer physiologischen Bedeutung	341
B. Die Bedeutung der echten Eiweißstoffe	342
1. „Organeiweiß“ und „zirkulierendes Eiweiß“	342
2. Begriff des Stickstoffgleichgewichts	344
3. Das Vorr'sche Kostmaß	345
4. Modifikationen der Vorr'schen Tagesration durch die ungleichmäßige Ausnützung der Nahrungsmittel	345
5. Modifikationen der Vorr'schen Tagesration durch den relativen Wechsel der stickstofffreien Nährstoffe	347
6. Weitere Modifikationen des Vorr'schen Kostmaßes	349
7. Bestand des Stickstoffgleichgewichts bei überreichlicher einseitiger Eiweißnahrung	351
8. Die Mästung	352
9. Störung des Stickstoffgleichgewichts durch mangelhafte Eiweißzufuhr	353
10. Das Verhalten im Hungerzustande	353
11. Einwände gegen den Begriff des „zirkulierenden Eiweißes“	358

	Seite
12. Die Fähigkeit des Tierkörpers, das Nahrungseiweiß in alle übrigen organischen Zellbestandteile umzuformen	360
13. Der Uebergang von Eiweiß in Fett	360
14. Die Bildung von Nukleinen und Lecithinen aus Eiweiß . .	364
C. Die Bedeutung der Leimstoffe in der Nahrung	365
Die Amidosäuren	365
Das Kreatin und der Fleischextrakt	366
D. Die Beziehungen der stickstofffreien Nährstoffe zu einander	367
Die Umformung von genossener Stärke im Körperfett . .	368
Die stickstofffreien Nährstoffe als Quellen der Muskelkraft	370
Nährwert der Cellulose	373
Nährwert des Aethylalkohols	375
Nährwert des Glycerins	376
E. Die Bedeutung der Mineralsalze	376
Ernährungsversuche mit salzfreier Kost	377
Das Kochsalz	379
Die Kalksalze	380
F. In welcher Form gelangt das Eisen in unseren Organismus?	382
Anhang:	
Verwendung nicht organisch gebundenen Eisens als Heilmittel gegen die Chlorose	386
G. Die Bedeutung des Wassers	391
Schluß.	
Die Nahrungsmittel und die Nahrung der Kulturvölker . .	393

II. Teil.

Die tierischen Gewebe und Flüssigkeiten ¹⁾).

Siebenter Abschnitt.

Die Muskeln.

1. Struktur der Muskelzelle	399
2. Die Eiweißkörper der Muskelsubstanz im allgemeinen. Darstellung des Muskelplasmas und über dessen Gerinnung . .	400
3. Die einzelnen Proteinstoffe des Muskels	402
4. Die Reaktion der Muskelsubstanz	409
5. Die Milchsäure, ihre Abstammung und ihr Verhalten bei der Thätigkeit des Muskels	410
6. Ueber die Energiequelle des Muskels	417
7. Farbe und Farbstoffe der Muskelsubstanz	418
8. Das Muskelglykogen	422
9. Fette, Cholestearin und Lecithine	425
10. Traubenzucker und weitere Kohlehydrate	425
11. Inosit und Scyllit	426
12. Die stickstoffhaltigen Extraktivstoffe des Muskels	427
a. Kreatin und Kreatinin	428
b. Harnstoff und Harnsäure	432
c. Taurin und Glykokoll	434

1) Ueber die Zusammensetzung der Verdauungssäfte vergl. S. 153 — 226.

— XIII —

	Seite
d. Nukleinbasen	434
e. Inosinsäure und weniger untersuchte Stoffe	439
13. Die Gase des Muskels	440
14. Die Aschenbestandteile	441
15. Der Wassergehalt	441
16. Mittlere Zusammensetzung des frischen Muskels	443
Anhang:	
Die elektrischen Organe der Fische	442

Achter Abschnitt.

Das Stützgewebe.

1. Allgemeine Struktur, Bedeutung und Einteilung des Stützgewebes	445
2. Die Zusammensetzung des Bindegewebes	445
a. Elastisches Gewebe	447
b. Retikulierte Gewebe	447
c. Gallertiges oder schleimiges Bindegewebe	448
d. Fettgewebe	449

Anhang:

Die Chorda dorsalis	450
3. Das Knorpelgewebe	450
4. Das Knochengewebe nebst Zahnbein, Elfenbein, Fischeschuppen und Schildkrot	453
5. Das Stützgewebe der niederen Tiere	460
6. Erkrankungen des Knochengewebes (Rhachitis, Osteoporose und Osteomalacie	461

Neunter Abschnitt.

Das Nervensystem.

1. Die Untersuchungsmethoden und die Trennung der einzelnen Bestandteile	464
2. Ueber die Reaktion der lebenden Gehirnssubstanz und über die Milchsäure derselben	466
3. Die Eiweißstoffe des Gehirns	468
4. Die Myelinsubstanzen	470
5. Die Extraktivstoffe, Mineralbestandteile und der Wassergehalt	475
6. Die quantitative Zusammensetzung des Gehirns	476
7. Die Cerebrospinalflüssigkeit	477

Anhang:

Die chemische Zusammensetzung des Auges	479
a. Die Linse	479
b. Die Linsenkapsel	482
c. Die DESCHEMER'sche Haut	482
d. Die Hornhaut	483
e. Die Sklera	484
f. Der Glaskörper	484
g. Das Kammerwasser	485
h. Die Retina	486
i. Das Thränendrüsensekret	491

Zehnter Abschnitt.

Die Haut, ihre Anhänge und Sekrete.

1. Die Bestandteile der Haut und ihrer Anhänge	492
a. Die Verhornung der Epidermiszellen	492
b. Kieselsäuregehalt der Hautanhänge	493
c. Das schwarze Pigment der Haare	493
d. Die Farbstoffe der Vogelfedern	494
e. Ueber die Einlagerung von Guaninkrystallen in die Haut von Reptilien, Amphibien und Fischen	495
f. Die Hautgebilde der Wirbellosen	495
2. Das Sekret der Talgdrüsen und der Bürzeldrüse	496
3. Der Schweiß	498
4. Die respiratorische Funktion der Haut	500
5. Das giftige Sekret in den Hautdrüsen bei Kröten und Sala- mandern	502

Elfter Abschnitt.

Die drüsigen Organe.

1. Die Leber	504
a. Die Funktionen dieses Organes	504
b. Die Eiweißstoffe, insbesondere die eisenhaltigen Nukleine und Eisenalbuminate	505
c. Die Menge des Gesamteisens in der Leber	509
d. Das Jekorin	509
e. Die übrigen Leberbestandteile	510
2. Die Milz, Lymphdrüsen und Thymus	511
a. Die Milz	511
b. Die Lymphdrüsen und die Zusammensetzung der Leuko- cyten	513
Das Nukleohiston	513
Das Leukonukleïn	514
c. Die Thymus	515
3. Die Schilddrüse und ihre Funktionen	516
4. Die Nebennieren	523
5. Die Nieren	525
6. Die Speicheldrüsen und das Pankreas	525
7. Die Milchdrüsen	526
8. Drüsige Organe niederer Tiere, welche bekannte Farbstoffe liefern	527

Zwölfter Abschnitt.

Eier und Sperma.

1. Die Eier der verschiedenen Tiere	529
Die Eihüllen	529
Die Pigmente der Vogeischaln	531
2. Die Zusammensetzung der Vogeieier	531
a. Die Proteinstoffe des Eierweißes	531
b. Die Bestandteile des gelben Dotters	533
3. Die Eier der Knochenfische	534
4. Der Gasaustausch und der Stoffwechsel der Eier während der Bebrütung	535

	Seite
Anhang:	
Das Amnionwasser und die Allantoisflüssigkeit	536
Die Eierstöcke der Säuger und ihre pathologischen Veränderungen	536
5. Das Sperma	538
 Dreizehnter Abschnitt.	
Das Blut und die Lymphe.	
I. Kapitel. Das Blut	548
1. Die äußeren Erscheinungen der Blutgerinnung	548
2. Die Farbe des Bluts. Arteriell und venöses Blut	546
3. Die Blutmenge	547
4. Die Reaktion des Bluts	548
5. Das spezifische Gewicht des Bluts	551
6. Der Wassergehalt des Bluts	553
7. Die Menge der Eiweißstoffe im Blute	558
8. Die Trennung der Blutkörperchen vom Plasma	558
9. Das quantitative Verhältnis zwischen Blutkörperchen und Blutplasma	556
10. Die roten Blutkörperchen	559
a. Das Oxyhämoglobin und das Hämoglobin	561
b. Die chemischen Eigenschaften des Oxyhämoglobins und seiner Zersetzungsprodukte	562
c. Das Methämoglobin	571
d. Der Nachweis des Blutfarbstoffs	578
e. Die quantitative Bestimmung des Oxyhämoglobins	578
f. Die Abkömmlinge des Blutfarbstoffs (Kohlenoxydhämoglobin, Schwefelmethämoglobin, Stickoxydhämoglobin etc.)	575
g. Das Stroma der roten Blutkörperchen	579
11. Die weißen Blutkörperchen und die Blutplättchen	580
12. Das Blutplasma	581
13. Das Wesen der Blutgerinnung	589
Die Produkte der Blutgerinnung	599
14. Die Gase des Bluts	600
a. Die Atmung der Gewebe	608
b. Die Veränderungen der atmosphärischen Luft infolge der Atmung	606
Respirationsapparate	607
Respiratorischer Quotient	608
c. Die speziellen Verhältnisse bei der Atmung der Fische	609
d. Das Atembedürfnis der verschiedenen Tierklassen	610
II. Kapitel. Die Lymphe	611
1. Bedeutung und Bildung der Lymphe	611
2. Zusammensetzung und Menge der Lymphe	614
3. Veränderungen der Lymphe unter pathologischen Verhältnissen (Exsudate und Transsudate)	617
 Anhang:	
Die Synovia	618
III. Kapitel. Das „Blut“ der wirbellosen Tiere	619

Vierzehnter Abschnitt.

Die Milch.

1. Abhängigkeit der Milchsekretion von der Ausbildung der Milchdrüsen und von der Ernährung	623
2. Allgemeine Eigenschaften der Milch	624
3. Die Bestandteile der Milch	625
a. Die Eiweißstoffe	625
b. Das Milchfett	631
c. Der Milchzucker	634
d. Die Citronensäure	635
e. Die anorganischen Salze und die Gase	636
4. Ueber die Bildung der spezifischen Milchbestandteile	637
5. Der Uebergang heterogener Stoffe in die Milch	638
6. Ueber die künstliche Ernährung der Säuglinge mit Kuhmilch	639
Anhang:	
a. Das Colostrum oder die Kolostralmilch	642
b. Die Uterinmilch der Wiederkäuer	643
c. Die sog. „Hexenmilch“	643
d. Die Milch männlicher Individuen	643
e. Kefir und Kumys	644

Fünfzehnter Abschnitt.

Der Harn.

1. Uebersicht der Harnbestandteile und die Bedeutung der Harnanalyse für die Physiologie und Pathologie	646
2. Die allgemeinen Eigenschaften des Harns	647
a. Reaktion unter normalen und pathologischen Verhältnissen. Bestimmung der Acidität	647
b. Die Bildung des Harns in den Nieren	653
c. Die Durchsichtigkeit bzw. die Trübungen des sauren und alkalischen Harns	654
d. Das spezifische Gewicht des Harns	657
e. Die Farbe des Harns	657
f. Die Harnmenge	658
3. Allgemeines über die stickstoffhaltigen Endprodukte des Stoffwechsels	659
Die Bestimmung und die Mengenverhältnisse des ausgeschiedenen Stickstoffs	668
a. Harnstoff	670
b. Ammoniak	678
c. Harnsäure	679
d. Allantoin	690
e. Oxalursäure	693
Anhang:	
Oxalsäure	694
f. Nukleïnbasen	697
g. Kreatinin und Kreatin	701
4. Die aromatischen Verbindungen des Harns	703
a. Die aromatischen Oxyssäuren	703
b. Die Phenole	706

	Seite
c. Die Indolgruppe (Harnindikan, einige weniger studierte Farbstoffe sowie Skatoxylschwefelsäure und Skatolkarbonsäure)	709
d. Hippursäure und deren Homologe	715
e. Die aromatischen Verbindungen des „Alkaptonharns“	719
f. Spezielle Benzolderivate gewisser Tierharn	720
5. Die anorganischen Harnbestandteile	722
a. Die Schwefelsäure. Saurer und neutraler Harnschwefel. Taurokarbaminsäure und Rhodanwasserstoff	722
b. Thioschwefelsäure.	729
c. Aethylsulfid	730
d. Schwefelwasserstoff	731
e. Phosphorsäure	732
f. Salzsäure	734
g. Kohlensäure	737
h. Kieselsäure, Flußsäure, Salpetersäure	738
i. Wasserstoffsuperoxyd	738
k. Alkalien	739
l. Kalk	740
m. Magnesia	742
6. Traubenzucker im Harn und die Lehre vom Diabetes	743
a. Normale und alimentäre Glykosurie, sowie über die pathologische Zuckerausscheidung	743
b. Nachweis des Traubenzuckers unter pathologischen Verhältnissen	745
c. Traumatische Glykosurie und über die leichte Form des Diabetes	751
d. Quantitative Bestimmung des Traubenzuckers	757
e. Die schwere Form des Diabetes, sowie über einige chemisch interessante Symptome und Befunde bei dieser Krankheit	762
Polyurie mit Auftreten von Inosit	767
Umformung von Lävulose in Dextrose	768
Ausscheidung von Aceton, Acetessigsäure und Oxybuttersäure	771
7. Weitere stickstofffreie Harnbestandteile	778
a. Das dextrinartige Kohlehydrat (tierische Gummi) des normalen Harns. Zerfall desselben in Huminsubstanzen	780
b. Das Vorkommen von linksdrehendem Zucker, sowie von Pentaglykosen	781
c. Das Auftreten von Milchzucker bei Wöchnerinnen	783
d. Gepaarte Glykuronsäuren und über die Eigenschaften der Glykuronsäure	786
e. Chondroitinschwefelsäure	789
f. Fleischmilchsäure und Gärungsmilchsäure	789
g. Flüchtige Fettsäuren (Lipacidurie)	792
h. Glycerinphosphorsäure	795
i. Fett (Lipurie und Chylurie)	795
k. Cholestearin	797
8. Proteinsubstanzen	798
a. Ueber Spuren von Serumalbumin, Nuklealbumin und Mucin im Harn gesunder Individuen	798
b. Die pathologische Albuminurie	800
c. Das Auftreten von Albumosen und Peptonen im Harn	801

	Seite
d. Nachweis einer pathologischen Albuminurie	807
e. Prüfung auf Nuklealbumin und auf Albumosen . . .	809
f. Quantitative Bestimmung des Eiweißes im Harn . . .	811
g. Die bei den verschiedenen Formen der Albuminurie vor- kommenden Eiweißmengen	813
h. Fibrinogene Substanz und Fibrin im Harn	813
i. Die Enzyme des normalen Harns	814
k. Hämaturie, Hämoglobinurie und Methämoglobinurie . .	815
Anhang:	
l. Das Erscheinen von Zersetzungsprodukten des Blutfarb- stoffs im Harn. Hämatin und Hämatoporphyrin . . .	819
m. Melanurie	821
9. Gallenbestandteile und Urobilin	823
10. Stickstoffhaltige Eiweißabkömmlinge	827
a. Leucin und Tyrosin	827
b. Cystin	829
c. Ptomaine	833
11. Harnsedimente und Harnsteine	834
12. Zufällige Harnbestandteile und die Schicksale heterogener Substanzen im Tierkörper	837
a. Die Substanzen der Fettreihe	838
b. Die aromatischen Verbindungen	844

Erster Teil

Die Ernährung.

Einleitung.

Erhaltung von Stoff und Kraft. Das Tier- und Pflanzenleben.

Zwei Gesetze bilden die Grundlage für alle Erkenntnis der unbelebten Natur, nämlich das Gesetz von der Erhaltung der Materie, welches LAVOISIER 1777 durch überzeugende Versuche darlegte, und das Gesetz von der Erhaltung der Kraft, das 1842 von ROBERT MAYER gefunden wurde und später namentlich durch HELMHOLTZ bestätigt ist.

Das Gesetz von der Erhaltung der Materie besagt, daß dieselbe ein für allemal gegeben, dauernd und unvergänglich ist. Denn bei allen chemischen Prozessen wird nie ein Verlust, aber auch nie eine Neuerzeugung von Materie wahrgenommen. Es ist stets die Summe aller Komponenten, die in eine chemische Reaktion eintreten, gleich der Summe aller Komponenten, die aus dieser Reaktion hervorgehen.

Nach dem Gesetz von der Erhaltung der Kraft, der Energie oder besser der Bewegung wird durch die Vorgänge in der Natur die Kraft zwar in verschiedene Formen verwandelt, auch von einem Körper auf andere Körper übertragen, aber quantitativ nie geändert. Einmal können die verschiedenen Formen der lebendigen Kraft in einander übergehen. So kann Massenbewegung umgesetzt werden in Molekularbewegung, also in Wärme, Licht oder Elektrizität, und umgekehrt Molekularbewegung in Massenbewegung. Ferner kann lebendige Kraft oder Arbeit auch übergehen in Spannkraft, das heißt in eine Kraftform, welche momentan an ihrer freien Entfaltung gehindert ist, wie zum Beispiel ein hochgelegener unterstützter Stein oder eine gespannte Uhrfeder. Es bedarf jedoch nur eines Anstoßes, um diese Spannkraft wieder als lebendige Kraft zur Entfaltung zu bringen, sei es als Massenbewegung, als Wärme, Licht oder als Elektrizität. Doch immer wird bei dem Uebergang einer Bewegungsart in andere eine völlige Aequivalenz ihrer Menge wahrgenommen. So erzeugen genau 425 Meterkilogramm Arbeit eine Kalorie Wärme, das heißt eine Wärmemenge, welche die Temperatur von 1 kg Wasser um 1° C erhöht. Ganz allgemein läßt sich das Gesetz von der Erhaltung der Kraft auch in der Weise ausdrücken, daß in einem nach außen abgeschlossenen System die Summe von potentieller und kinetischer Energie unveränderlich bleibt.

Ein gutes Beispiel für den Uebergang der verschiedenen Energieformen in einander liefert die Dynamomaschine. Es wird hier durch die Verbrennung der Kohle Wasser in Dampf verwandelt, welcher eine Maschine treibt, die ihrerseits die Dynamomaschine in Bewegung setzt. Hierdurch entsteht ein elektrischer Strom, welcher der Wärme- und Lichtwirkung dient, oder aber zu elektrolytischen Zwecken verwendet werden kann.

Bei der Verbrennung der Kohle wird chemische Spannkraft übergeführt in die lebendige Kraft der Wärme, die sich dem Wasser des Dampfkessels mitteilt. Die Molekularbewegung der hin und her fliegenden Wassergasmoleküle wird dann umgesetzt in die Massenbewegung der Kolbenstange. Durch diese Massenbewegung entsteht die Molekularbewegung des elektrischen Stromes, welcher dann, bei einer Licht- und Wärmewirkung, in andere Formen der Molekularbewegung übergeht, oder aber, bei seiner Verwendung zur Elektrolyse, die Quelle von neuen Spannkraften wird.

Es fragt sich, ob diese beiden fundamentalen Gesetze der unbelebten Natur von der Erhaltung der Materie und der Energie auch für die lebenden Wesen gelten, für die tierischen und pflanzlichen Organismen.

Dies ist in der That der Fall. Tiere und Pflanzen können weder neue Materie, noch neue Kraft in sich selbst erzeugen, diese müssen vielmehr von außen her in die Organismen eintreten. Die letzteren vermögen nur die Materie in spezifischer Weise zu kombinieren und die bereits gegebene Kraft in besonderer Weise umzusetzen, so daß aus ihr jene eigentümlichen Bewegungserscheinungen resultieren, welche wir auf Lebensvorgänge zurückführen.

Nicht zu allen Zeiten wurde das Verhältnis der Organismen zur unbelebten Natur in dieser Weise aufgefaßt. Denn noch in den ersten Decennien dieses Jahrhunderts nahm man an, daß die tierischen und pflanzlichen Organe mit Hilfe einer besonderen Energie, der sogenannten Lebenskraft, ihre Funktionen erfüllten. So glaubte man, daß die zahlreichen Kohlenstoffverbindungen des Tier- und Pflanzenkörpers nur unter dem Einfluß dieser Kraft sich bilden könnten. Außerhalb der Organismen würde es nie gelingen, diese „organischen Substanzen“ darzustellen.

Durch die künstliche Synthese des Harnstoffs aus Ammoniumcyanat durch WÖHLER im Jahre 1829 wurde die Lehre von der Lebenskraft wesentlich erschüttert. Nach dieser Zeit sind dann eine große Reihe derartiger Stoffe des Tier- und Pflanzenkörpers künstlich dargestellt worden, so daß wenigstens nach dieser Richtung hin die Annahme einer besonderen Lebensenergie beseitigt ist. Auch auf anderen Gebieten der Physiologie sprechen die Thatsachen dafür, daß die Lebensäußerungen den allgemeinen mechanischen Gesetzen folgen, wie dies zum Beispiel für die Arbeitsleistung und die Wärmeproduktion im Muskel nachgewiesen ist.

Dennoch ist nicht zu leugnen, daß die physiologische Forschung in Bezug auf die mechanische Erklärung der eigentlichen Lebensvorgänge bis jetzt nichts geleistet hat. Deren Getriebe ist viel zu kompliziert, als daß es mit den gegenwärtigen, immerhin unvollkommenen Hilfsmitteln einer Untersuchung zugänglich wäre. Es muß uns vorderhand genügen, die Aufeinanderfolge und die gegenseitigen Beziehungen der Lebenserscheinungen festzustellen, während auf die

Erklärung ihres Kausalzusammenhanges, wenn diesem schon lediglich ein physikalisches oder chemisches Prinzip zu Grunde liegt, vorläufig zu verzichten ist¹⁾).

Bei der Untersuchung, in welcher Weise die anorganische Materie in die Organismen übergeht, kommen lediglich die Pflanzen in Betracht, denn die tierischen Organismen leben nicht direkt von anorganischem Material, sie entnehmen vielmehr ihre Nahrung in letzter Instanz stets dem Pflanzenreiche. Die Existenz der Tiere setzt also diejenige der Pflanzen mit Notwendigkeit voraus²⁾).

Das Material zum Aufbau ihres Leibes beziehen die Pflanzen teils durch ihre Blätter aus der Atmosphäre, teils durch ihr Wurzelsystem aus dem Erdboden. Und zwar wird durch die Blätter mit Hilfe des darin abgelagerten Chlorophylls Kohlendioxyd assimiliert, durch die Wurzeln dagegen Wasser und eine Reihe von Mineralsalzen, welche in verschiedener Kombination an Basen: Kali, Kalk, Magnesia, Eisenoxyd und Ammoniak, an Säuren: Salpetersäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Kieselsäure und Kohlensäure enthalten. Außerdem nimmt jede Pflanze auch Kochsalz auf, aber dasselbe gehört nicht zu ihren notwendigen Nährstoffen.

Die aus den genannten Basen und Säuren resultierenden Salze finden sich im Erdboden durchaus nicht sämtlich in gelöster Form. So ist das neutrale Calciumkarbonat und Calciumphosphat in Wasser ganz unlöslich. Dennoch muß unter Umständen die Pflanze Mittel besitzen, auch diese unlöslichen Salze in Lösung zu bringen. Dies geschieht durch die Absonderung von Kohlendioxyd und gewissen organischen Säuren seitens der feinen Wurzelhaare. Hierdurch werden die neutralen Kalksalze in lösliches, saures Karbonat, beziehungsweise in saures Phosphat übergeführt. So wird es verständlich, daß die Pflanzen selbst in harten Felsboden mit ihren Wurzeln einzudringen vermögen, um sich die darin vorhandenen Nährstoffe anzueignen.

Aus den genannten einfachen Stoffen entstehen in der Pflanze die höchst zusammengesetzten chemischen Verbindungen, welche wir überhaupt kennen, nämlich Proteinstoffe, Kohlehydrate, Fette, die Alkalisalze organischer Säuren (Oxalsäure, Weinsäure, Apfelsäure, Citronensäure, Gerbsäuren etc.), organische Basen (die sogenannten Pflanzenalkaloide) und andere mehr. Einen solchen Aufbau von höheren Verbindungen aus niederen bezeichnet man in der Chemie als Synthese. Demnach können wir den Pflanzen synthetische Funktionen zusprechen.

Untersucht man das Nährmaterial der Pflanzen genauer, so ergibt sich, daß es sehr reich ist an Sauerstoff. Alle die genannten Säuren und Basen sind bis zur äußersten Grenze oxydiert, können also keinen Sauerstoff mehr aufnehmen und sind unverbrennlich. Dagegen sind die organischen Verbindungen des Pflanzenleibes, welche aus jenem Nährmaterial entstehen, verhältnismäßig arm an Sauerstoff, was schon aus der leichten Verbrennlichkeit der pflanzlichen

1) Vergl. hierüber die Anschauungen von BUNGE, Lehrb. der physiol. Chem., 1889, S. 3, sowie namentlich auch HEIDENHAIN, Pflüger's Archiv, Bd. 43, 1888, Supplementb., S. 61 und Bd. 56, 1894, S. 581 u. ff.

2) LIEBIG, Die Chemie in ihrer Anwendung auf Agrikultur und Physiologie, 8. Aufl., Braunschweig 1865. (Die erste Auflage erschien 1842.)

Stoffe hervorgeht. Die Ueberführung von sauerstoffreicher Substanz in sauerstoffarme bezeichnet man in der Chemie als Reduktion. Es spielen sich demnach in den pflanzlichen Organen Reduktionsprozesse ab.

Mit Rücksicht auf die erörterte synthetische Fähigkeit der Pflanzen kann man somit behaupten, daß ihre Lebensäußerungen auf synthetischen Reduktionsprozessen beruhen.

Bei der Reduktion wird eine eigentümliche Form der Spannkraft, nämlich chemische Affinität, erzeugt. Reduziert man zum Beispiel Kaliumoxyd durch Kohle bei Weißglut, so entsteht Kalium neben Kohlendioxyd. Während das Kaliumoxyd als vollkommen oxydierte Substanz keine Verwandtschaft zum Sauerstoff besitzt, ist im Kalium ein Körper entstanden, welcher sich unter gewissen Bedingungen leicht wieder mit Sauerstoff verbindet. Es ist also durch die Reduktion des Kaliumoxyds Spannkraft erzeugt worden. Wo aber Spannkraft entsteht, muß lebendige Kraft verschwinden. Letztere ist in diesem Falle die zugeführte Wärme, denn nur bei höherer Temperatur gelingt es, das Kaliumoxyd durch Kohle zu reduzieren.

Ganz ebenso wird Spannkraft entstehen müssen bei den Reduktionsprozessen, welche in den pflanzlichen Organen sich abspielen. Da aber die Pflanzen diese Spannkraft nicht in sich selbst erzeugen können, fragt es sich, welche von außen eintretende lebendige Kraft es zuwege bringt, daß in den Pflanzen das Kohlendioxyd reduziert wird, so daß aus ihm brennbares Material, also eine Summe von Spannkraft resultiert. Diese lebendige Kraft ist das Sonnenlicht, welches ja physikalisch als die wellenförmige Bewegung eines gasförmigen Mediums, des Lichtäthers, aufgefaßt wird.

Der Stoffwechsel der Tiere bildet in mehrfacher Beziehung einen Gegensatz zu dem der Pflanzen, und dieser Gegensatz ist ein wichtiger Faktor im Haushalt der Natur.

Von den Tieren nähren sich die Pflanzenfresser direkt, die Fleischfresser indirekt von den Pflanzen. Die aufgenommene Nahrung wird im Tierkörper unmittelbar, oder nachdem sie vorübergehend zu Bestandteilen der tierischen Zellen geworden ist, in kleinere Moleküle zersetzt. Diese Spaltung der hoch zusammengesetzten Verbindungen geschieht unter Aufnahme von Sauerstoff aus der Atmosphäre, also unter einer Oxydation, und so entstehen als Endprodukte des tierischen Stoffwechsels wieder jene einfachen Substanzen, welche die Pflanze aus der Atmosphäre und dem Erdboden zu ihrer Nahrung entnimmt, oder wenigstens Verbindungen, welche, wie der Harnstoff, außerhalb des Tierkörpers sehr bald in jene einfachen Pflanzennährstoffe zerfallen. Der Lebensprozeß der Tiere beruht also auf Oxydations- und Spaltungsprozessen.

Es fragt sich, inwiefern diese Oxydations- und Spaltungsprozesse eine Kraftquelle für die tierischen Organismen bilden können.

Was zunächst die Oxydationen betrifft, so wird hier, wie bei den chemischen Vereinigungen, in der größten Mehrzahl¹⁾ Energie ent-

1) Bei chemischen Vereinigungen wird nicht immer Energie entwickelt. Namentlich ist bekannt, daß beim Zusammentreten von Jod und Wasserstoff zu Jodwasserstoffsäure im Gegenteil Wärme gebunden wird. Ebenso erfolgt die Bildung des Chlorstickstoffs, Jodstickstoffs, sowie des Chloroxyds unter Energieaufnahme. Diese Thatsache läßt sich

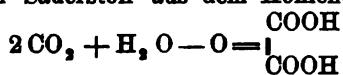
wickelt. Die starken chemischen Affinitäten des Kohlenstoffs und des Sauerstoffs zu einander, welche nichts anderes sind als Spannkraft, verschwinden und setzen sich in lebendige Kraft um. Es entsteht hierbei genau so viel kinetische Energie, als in den grünen Pflanzenzellen nötig war, den Kohlenstoff des Kohlendioxyds vom Sauerstoff zu trennen.

Weniger einfach als bei den Oxydationsprozessen liegt die Frage bei den Spaltungen. Wir mußten bereits feststellen, daß bei jedem Reduktionsprozeß, welcher ja nur den besonderen Fall einer Spaltung vorstellt, keineswegs lebendige Kraft erzeugt, sondern im Gegenteil verbraucht wird. Denn wir sahen, daß zur Trennung des Kaliums vom Sauerstoff die Zuführung einer bedeutenden Wärmemenge nötig war. In der That wird auch im allgemeinen bei der Spaltung chemischer Verbindungen lebendige Kraft umgesetzt in Spannkraft.

Indessen giebt es von dieser Regel doch gewisse, wenn auch nur scheinbare Ausnahmen. Es existieren Spaltungsprozesse, bei denen im ganzen beträchtliche Spannkraft verschwindet und lebendige Kraft erzeugt wird. Gerade die Spaltungen der Nährstoffe in den Organismen sind dieser Art. Das bekannteste Beispiel einer solchen Spaltung bildet der Zerfall des Traubenzuckers in Alkohol und Kohlendioxyd unter der Einwirkung des Hefepilzes, wobei eine bedeutende Wärmeentwicklung wahrzunehmen ist. Um diese Entwicklung von Energie zu verstehen, muß man zunächst feststellen, daß es sich bei allen derartigen Spaltungsprozessen um große Moleküle organischer Substanzen handelt. In diesen Molekülen sind Sauerstoffatome von Kohlenstoffatomen durch gleichzeitig vorhandene Wasserstoff- oder auch Stickstoffatome räumlich getrennt, wiewohl die Anziehung des

dahin erklären, daß derartige Verbindungen mehr Energie enthalten als ihre Komponenten (endothermische Verbindungen). Die Affinitäten der beiden Atome im Jodmolekül einerseits und der beiden Atome im Wasserstoffmolekül andererseits sind stärkere, als die Affinitäten des Jods zum Wasserstoff. Daher entstehen derartige Verbindungen niemals direkt aus ihren Elementen, sondern nur unter gewissen äußeren Bedingungen. Sie sind weniger stabil als ihre Komponenten und zerfallen leicht in dieselben unter Freiwerden von Wärme.

Abgesehen von diesen endothermischen Verbindungen giebt es ferner eine große Reihe von chemischen Vereinigungen, welche ebenfalls unter einer Aufnahme von Energie zustande kommen. Es sind dies jene oben erwähnten Synthesen, welche die Pflanzen in ausgedehntem Maße zuwege bringen. Diese Prozesse sind indessen nur äußerlich als chemische Vereinigungen aufzufassen. Dem Wesen nach handelt es sich bei ihnen um eine Trennung chemischer Affinitäten, um partielle Reduktionsprozesse, welche unter gleichzeitiger Aufnahme von Wasser, Stickstoff, Schwefel oder Phosphor vor sich gehen und daher ihren Charakter nicht klar hervortreten lassen. Das einfachste Beispiel einer solchen Synthese bildet die Entstehung der Oxalsäure in den Pflanzen, welche nur unter einer Abspaltung von Sauerstoff aus dem Kohlendioxyd erfolgen kann:



Aehnlich liegen die Verhältnisse bei der Synthese aller organischen Säuren, der Kohlehydrate und der Proteinsubstanzen.

Sauerstoffs zum Kohlenstoff bedeutend größer ist, als zum Wasserstoff oder Stickstoff. Wenn nun durch eine äußere Einwirkung der wenig stabile Zustand des Moleküls gestört wird, so können die stärkeren Affinitäten des Sauerstoffs und des Kohlenstoffs zur Geltung kommen. Durch ihre Absättigung wird ein Teil der im großen Molekül aufgespeicherten Spannkraften verbraucht, welche sich daher in lebendige Kraft umsetzen müssen. Die aus dem ursprünglichen Molekül hervorgehenden neuen Atomvereinigungen stellen dann mehrere kleinere, aber fester gefügte Moleküle dar, welche in ihrer Gesamtheit stets eine geringere Verbrennungswärme besitzen, als die entsprechende Gewichtsmenge der Muttersubstanz. Die Energieentwicklung bei diesen Spaltungsprozessen im Organismus ist also eigentlich nur auf die Synthese der neuen Atomkombinationen zurückzuführen.

Wir haben also das Resultat, daß sowohl bei den Oxydationen als auch bei den Spaltungsvorgängen, durch welche die Zersetzung der Nahrungsstoffe im Tierkörper zustande kommt, lebendige Kraft disponibel wird, welche sich als Wärme, Muskelbewegung oder wohl auch als Elektrizität äußern kann. Daß bei diesem Wandel der Kraft auch im Tierkörper eine Aequivalenz ihrer Menge stattfindet, ist durch annähernde Berechnungen mehrerer Forscher erwiesen worden ¹⁾.

Es geht somit der Stoff und die an ihm haftende Energie, ohne Verlust zu erleiden, einen vollendeten Kreislauf ein. Er tritt aus der unbelebten Welt in die Pflanze, um von dort in den Tierkörper zu gelangen. Am Ende aber wird die gesamte organisierte Materie wieder zu den einfachen Pflanzennährstoffen.

Der älteren Anschauung von JUSTUS VON LIEBIG folgend, haben wir angenommen, daß der Stoffwechsel von Tier und Pflanze einen völlig durchgreifenden Gegensatz bilde. Indessen ist diese Lehre allmählich modifiziert worden.

Es steht nämlich fest, daß in allen Pflanzen, neben den allerdings weit überwiegenden synthetischen Reduktionsprozessen, unter Energieverbrauch auch Spaltungs- und Oxydationsvorgänge unter Wärmebildung stattfinden. Letztere Umsetzungen sind in den lediglich protoplasmahaltigen, nicht grünen Teilen der Pflanzenzelle unter allen Umständen die ausschließlichen, während die chlorophyllhaltigen Teile sich verschieden verhalten, je nachdem sie vom Sonnenlichte getroffen werden oder sich im Dunkeln befinden. Bei der Belichtung vollzieht sich hier mit Hilfe des grünen Chlorophylls im großen Maßstabe die Reduktion des Kohlendioxyds und die Synthese der Kohlehydrate, wobei also lebendige Kraft in Spannkraft übergeführt wird. Im Dunkeln atmen dagegen auch die chlorophyllhaltigen wie die rein protoplasmatischen Teile der Pflanzenzellen und wie die Tiere. Sie vollführen, wenn auch in spärlicher Weise, gewisse Oxydationen und Spaltungen der von ihnen selbst produzierten organischen Substanzen und setzen Spannkraft um in Wärme.

Bemerkenswert ist ferner die Thatsache, daß bei allen Pflanzen

1) DEPRETZ, Ann. d. chim. et d. phys., Bd. 26, 1824, S. 337. DULONG, Ann. d. chim. et d. phys., Série III, Bd. 1, 1841, S. 440 und Bd. 8, 1843, S. 180. HELMHOLTZ, Encykl. Wörterb. d. mediz. Wissenschaften, Art. „Wärme“ und Fortschritte der Physik, dargest. von der Berlin. physik. Gesellsch., 1845, S. 346. Vergl. auch M. RUBNER, Die Quelle der tierischen Wärme, Zeitschr. f. Biol. N. F. Bd. 12, 1894, S. 73.

ohne Ausnahme im frühesten Jugendzustande synthetische Reduktionsprozesse ganz zurücktreten, so daß ihr Stoffwechsel, wenigstens äußerlich, durchaus demjenigen der Tiere gleichkommt. Denn während des ganzen Keimungsaktes, während der Bildung der ersten neuen Organe, leben alle Pflanzen, des Chlorophylls noch bar, nicht von Kohlensäure und anorganischen Salzen, sondern nur von der organischen Substanz, welche im Samenkorn aufgespeichert ist. Diese liefert nicht allein das Material, aus dessen Umwandlung die anderen Organe entstehen, sondern auch die Energie, deren jedes Wesen vom ersten Augenblicke des Lebens an bedarf¹⁾.

Noch mehr hat der Unterschied zwischen Tieren und Pflanzen sich verwischt durch das Studium des Stoffwechsels der Pilze, welche in Bezug auf ihre Ernährungsweise in der That Uebergangsformen bilden zwischen dem Tier- und Pflanzenreich. Den Pilzen fehlt das Chlorophyll, und sie vermögen deshalb das Kohlendioxyd ebensowenig zu assimilieren, wie die Tiere. Den zu ihrem Leben nötigen Kohlenstoff nehmen sie, wie die tierischen Organismen, in der Form organischer Nahrung auf, nämlich als Cellulose, Zucker, Eiweiß oder dergleichen. Wir finden deshalb die Pilze als Parasiten lebend auf anderen Organismen, oder viel häufiger noch als Saprophyten auf deren abgestorbenen Leibern. Aus dieser Ernährungsweise der Pilze wird die Thatsache verständlich, daß sie, im Gegensatz zu den grünen Pflanzen, das Sonnenlicht entbehren können. Dagegen vermögen die Pilze, gleich allen übrigen Pflanzen, die Nährsalze, namentlich auch die Nitrate und Phosphate, dem Erdboden oder wäßrigen Lösungen zu entnehmen und zum Aufbau von Proteinsubstanzen synthetisch zu verwenden²⁾.

Mangelt also allen Pilzen die reduzierende und assimilierende Eigenschaft der grünen Pflanzen gänzlich, so zeigen doch die höheren Pilze in Bezug auf ausgedehnte synthetische Fähigkeit durchaus noch pflanzlichen Charakter. Sie ernähren sich zwar mit fertigen Kohlehydraten und Eiweißstoffen, aber dieselben werden unter Zuhilfenahme von stickstoff- und phosphorhaltigen Nährsalzen, je nach Bedarf, zu anderen Verbindungen, namentlich auch zu Fetten und mannigfaltigen Proteinsubstanzen, umgeformt.

Die niederen Pilze dagegen, welche Gärungen veranlassen, wie die bereits genannte Hefe und die Bakterien, vollführen synthetische Reduktionsprozesse nur insoweit, als dieselben zum Aufbau ihres winzigen Leibes erforderlich sind. Ihre Hauptthätigkeit entwickeln sie in der fortgesetzten Aufnahme organischer Verbindungen, welche sie aber keineswegs wie die höheren Pilze in ihrem Innern aufspeichern, sondern gleich den Tieren zersetzen, um die Zersetzungsprodukte in demselben Verhältnis, als die Nahrungsaufnahme erfolgt, wieder nach außen abzugeben. Sie führen hierbei Spannkraft über

1) F. STOHMANN, Ueber den Wärmewert der Bestandteile der Nahrungsmittel, Zeitschr. f. Biol. N. F. Bd. 13, 1895, S. 365. Vergl. auch E. SCHULZE, Inwieweit stimmen der Pflanzenkörper und der Tierkörper in ihrer chemischen Zusammensetzung überein, und inwieweit gleicht der pflanzliche Stoffwechsel dem tierischen? Vierteljahrsschr. der naturforsch. Ges. in Zürich, Bd. 39, 1894, Sep., S. 16—32.

2) Vergl. besonders H. MOLISCH, Die mineralische Nahrung der niederen Pilze, Botan. Centralbl., Bd. 60, 1894, No. 6, S. 167.

in lebendige Kraft und gleichen also in Bezug auf ihren Stoffwechsel durchaus den Tieren.

Ganz entsprechend diesen Verhältnissen des pflanzlichen Lebens finden auch in den tierischen Organismen nicht lediglich Spaltungs- und Oxydationsprozesse, sondern auch synthetische Reduktionsvorgänge unter Aufnahme von Energie¹⁾ statt, wie namentlich in den letzten beiden Decennien vielfache Beobachtungen ergeben haben. Letztere beziehen sich allerdings im wesentlichen nur auf Umformungen organischer Stoffe unter Bindung schwächerer Affinitäten. Dennoch stehen einige derartige Prozesse den synthetischen Vorgängen in den Pflanzenzellen an Kompliziertheit wenig nach.

Scheinbar ist also der Schluß gerechtfertigt, daß der Gegensatz zwischen dem tierischen und dem pflanzlichen Stoffwechsel lediglich ein quantitativer sei, indem bei den Tieren, unter Umsetzung von Spannkraft, die Oxydations- und Spaltungsprozesse, bei den Pflanzen dagegen unter Umsetzung von lebendiger Kraft die Reduktions- und synthetischen Prozesse in den Vordergrund treten.

Indessen läßt sich bei näherer Betrachtung doch ein Unterschied zwischen dem tierischen und pflanzlichen Stoffwechsel auch in qualitativer Beziehung feststellen. Es ist dies die Fähigkeit der Eiweißsynthese. Während alle Pflanzen, chlorophyllhaltige wie chlorophyllfreie, wie oben gezeigt wurde, diese Fähigkeit besitzen, scheint sie allen Tieren nach unseren heutigen Kenntnissen abzugehen. Denn selbst die niedrigsten Tierformen, wie die Rhizopoden und Infusorien, dürften ohne Eiweißnahrung nicht existieren können, während alle pflanzlichen Organismen, mit Einschluß der Schleimpilze und Bakterien, die zu ihrem Aufbau und Stoffwechsel notwendigen Proteinsubstanzen aus stickstofffreiem Material und stickstoffhaltigen Salzen oder Amidosäuren unter geeigneten Bedingungen selbst zu produzieren vermögen.

1) Vergl. die Anmerk. S. 5.

Erster Abschnitt.

Ueber die chemischen Prozesse in den tierischen Zellen und über die Zellenbestandteile.

Die tierischen Organe sind Gruppen von Elementen, welche wir als Zellen bezeichnen. In diesen Zellen vollziehen sich alle wesentlichen Lebensvorgänge.

Die vitalen Leistungen der Zellen können sehr mannigfaltige sein. Während aber die verschiedenen Funktionen bei den höheren Tieren besonderen Organen überwiesen sind, vereinigt bei den niedrigsten Formen eine einzige Zelle die Fähigkeit der Empfindung, Bewegung, der gesamten Ernährung und der Fortpflanzung.

Diese vielseitigen Funktionen der tierischen Zellen sind bei weitem zum größten Teil begründet in einer Umsetzung der in den Nährstoffen aufgespeicherten Spannkraft in lebendige Kraft. Wir sahen, daß ein derartiger Kräfwechsel entweder auf Spaltungs- oder Oxydationsprozessen beruhen kann. Zum kleineren Teil müssen indessen als ursächliche Vorgänge für manche Zellleistungen auch synthetische Prozesse mit Erzeugung von Spannkraft betrachtet werden, die namentlich für die Zwecke der Ernährung und der Fortpflanzung zustande kommen.

Alle tierischen Organe werden vom Blute und von der Lymphe durchströmt. Es fragt sich, ob diese Flüssigkeiten an den Leistungen der Organismen teilnehmen, oder ob sie lediglich nur als Transportmittel für die Nährstoffe und Ausscheidungsprodukte dienen. Ersteres müßte angenommen werden, wenn auch in diesen Säften Spaltungs- und Oxydationsprozesse nachgewiesen werden könnten. A priori wäre es denkbar, daß die tierischen Zellen ihre Energie lediglich aus den Spaltungen der Nährstoffe schöpfen, während die Spaltungsprodukte erst nach ihrer Beförderung in die Blutbahn eine Oxydation erführen, um für den Organismus als Wärmequelle zu dienen.

Aber die Versuche haben ergeben, daß weder das Blut, noch die Lymphe an und für sich oxydierende Eigenschaften besitzen¹⁾,

1) Vgl. hierüber die Ausführungen von PFLÜGER, Ueber die Diffusion des Sauerstoffs, den Ort und die Gesetze der Oxydationsprozesse im tierischen Organismus, Pflüger's Arch., Bd. 6, 1872, S. 43, sowie von HOPPE-SEYLER, Ueber den Ort der Zersetzung von Eiweiß- und anderen Nährstoffen im tierischen Organismus Pflüger's Arch., Bd. 7 1873,

während sich andererseits die oxydierende Fähigkeit der Gewebe bei Gegenwart von Blut experimentell feststellen läßt. Man bedient sich zu diesem Nachweis der künstlichen Durchblutung von Organen, einer Methode, die namentlich von C. LUDWIG ausgebildet worden ist¹⁾.

Nicht nur pflanzliche, sondern auch tierische Teile überleben den Gesamtorganismus. Muskel und Nerven sind noch längere Zeit nach dem Tode der Tiere erregbar. Die inneren Organe, die Drüsen und Schleimhäute überleben bei zweckmäßiger Behandlung noch bedeutend länger, als Muskel und Nerven, welche namentlich bei den Warmblütern bald ihre Erregbarkeit verlieren. Besonders lange bleiben die tierischen Teile lebend, wenn sie vom frischen Blut des betreffenden Individuums oder eines anderen derselben Species unter möglichster Innehaltung der natürlichen Verhältnisse durchströmt werden.

Eine solche künstliche Durchblutung überlebender Teile wird so ausgeführt, daß man das Tier aus der Carotis verbluten läßt und unmittelbar nach dem Tode desselben in die Hauptarterie und in die Hauptvene des betreffenden Organs Kanülen einbindet, alle übrigen Gefäße aber verschließt. Das Organ wird am besten im Kadaver belassen, welcher sich in einem Bade von 0,5-proz. Kochsalz und konstanter Körpertemperatur befindet. Die beiden Kanülen sind mit Gummischläuchen versehen, die zu einem künstlichen Kreislauf vereinigt werden, welcher ebenfalls auf Körpertemperatur gehalten wird. In vollendeter Form ist ein das Herz vertretendes Pumpwerk eingeschaltet, der Blutdruck durch ein Manometer zu erkennen und beliebig regulierbar. Während die Kanülen in die Gefäße gebunden und der Apparat fertiggestellt wird, läßt man mittlerweile das Blut des getöteten Tieres defibrinieren und mit etwa dem gleichen Volumen auf Körpertemperatur gebrachter 0,5-proz. Kochsalzlösung verdünnen. Weder durch das Verdünnen mit der Kochsalzlösung, noch durch das Defibrinieren wird das Blut in seinen Lebensseigenschaften wesentlich alteriert²⁾.

Die Verwendung der Durchblutungsmethode zur Entscheidung unserer Frage beruht nun auf der schon von WÖHLER³⁾ gefundenen Thatsache, daß die Salze der meisten organischen Säuren der Fettreihe, wie z. B. der Milchsäure, der Essigsäure oder der Ameisensäure, wenn man dieselben auf dem natürlichen Wege durch den Darm oder

S. 407 und dessen ältere Abhandlung „Beiträge zur Kenntnis der Konstitution des Blutes“, Medicin.-chem. Untersuchungen, Heft 1, 1866, S. 133.

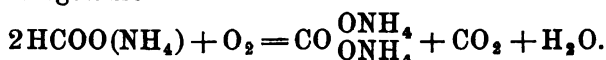
1) C. LUDWIG und SCHMIDT, Arbeiten aus der physiol. Anstalt zu Leipzig, 1868, S. 1. BUNGE und SCHMIEDEBERG, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 6, 1876, S. 233. M. v. FREY und M. GRUBER, Du Bois' Arch., 1885, S. 519. C. JAKOB, Apparat zur Durchblutung isolierter überlebender Organe, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1889, S. 388 sowie Bd. 29, 1891, S. 25 und Bd. 36, 1896, S. 330.

2) Vergl. unter anderen H. J. HAMBURGER, Du Bois' Arch., 1893, S. 154—156.

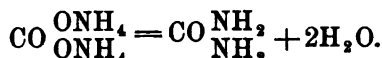
3) Vergl. auch J. v. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 62, 1847, S. 337. Dagegen hat ARAKI gezeigt, daß die Salze organischer Säuren nicht mehr oxydiert werden, wenn man bei den betreffenden Tieren durch Kohlenoxydvergiftung Sauerstoffmangel erzeugt. Vergl. T. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1895, S. 455.

künstlich direkt in die Blutbahn bringt, schnell oxydiert werden, um als Karbonate im Harn zu erscheinen. Würde diese Oxydation der organischen Säuren im Blute selbst stattfinden, so ist nicht einzusehen, warum sie dort nicht auch außerhalb des Körpers eintreten sollte. Man hat deshalb frisch aus den Gefäßen entnommenes defibriertes Blut mit den Salzen leicht oxydabler organischer Säuren, z. B. mit Ameisensaurem Ammon, versetzt. Eine Abnahme desselben aber wurde nie bemerkt. Das Blut vermag die Ameisensäure nicht zu Kohlensäure zu oxydieren. Leitet man dagegen Blut, welches einem hungernden Hunde entnommen wurde, mit Ameisensaurem Ammon versetzt, durch die lebensfrische Leber des betreffenden Tieres, indem man den künstlichen Kreislauf in die Pfortader eintreten läßt, so verschwindet das Ameisensaure Salz, und es bildet sich aus ihm Harnstoff, welcher sich durch Alkohol aus der Blutflüssigkeit extrahieren läßt ¹⁾.

Bei dieser Umwandlung des Ameisensauren Ammons spielen sich offenbar zwei Vorgänge ab, nämlich eine Oxydation und eine Synthese. Zunächst wird das Ammoniumformiat durch eine Oxydation in das Karbonat übergeführt:



Das Ammoniumkarbonat geht dann durch einen Prozeß, welchen man zu den Synthesen rechnen muß, nämlich durch die direkte Bindung des Kohlenstoffs an Stickstoff unter Austritt von Wasser, in Harnstoff über:



Wie diese Oxydation des Ameisensauren Ammons in den Leberzellen zustande kommt, entzieht sich vorläufig einer Erklärung. Ebenso werden in den Zellen des lebenden Organismus die Eiweißstoffe, Kohlehydrate und Fette der Nahrung verbrannt, obgleich außerhalb der Zellen sowohl freier, als auch der an Hämoglobin gebundene Sauerstoff bei Körpertemperatur völlig indifferent sind gegen alle die genannten Nährstoffe.

Diese Oxydationen in den tierischen Zellen lassen sich augenscheinlich mit gewissen, durch niedere Organismen veranlaßten Oxydationsvorgängen vergleichen.

Wir kennen als die Endprodukte der Fäulnis aller organischen Stoffe Kohlendioxyd, Wasser und Ammoniak. Befinden sich aber faulende organische Substanzen in einem porösen Erdboden und enthält dieser zugleich Karbonate der Alkalien oder alkalische Erden, so entweicht der Stickstoff dieser Stoffe nicht als gasförmiges Am-

1) W. VON SCHRÖDER, Ueber die Bildung des Harnstoffs, Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak., Bd. 15, 1882, S. 364 und Bd. 19, 1885, S. 373 und dessen frühere Arbeiten. W. SALOMON, Virchow's Archiv, Bd. 97, 1884, S. 149. Schon SCHEREMETJEWSKI hat gezeigt, daß beim Zusatz von milchsaurem Alkali zu Blut, welches durch ein überlebendes Organ geleitet wird, Sauerstoff fester gebunden und Kohlensäure gebildet wird, während das Blut diese Einwirkung nicht zeigt, wenn es, mit Natriumlaktat versetzt, sich selbst überlassen bleibt. Vergl. SCHEREMETJEWSKI, Arbeiten aus dem physiol. Institut zu Leipzig, Jahrg. 1868.

moniak, sondern letzteres wird schnell zu salpetriger und weiter zu Salpetersäure oxydiert, welche unter Freiwerden von Kohlendioxyd an die Alkalien beziehungsweise alkalischen Erden gebunden wird, indem sich Kali- oder Kalksalpeter bildet. Es fragt sich, wie durch die Thätigkeit der Fäulnisbakterien diese Oxydation des Stickstoffs, welcher so geringe Verwandtschaft zum Sauerstoff besitzt, zustande kommt.

Eine noch auffälligere energische Oxydation wird durch Bakterien hervorgerufen bei jenem Vorgang, welcher die sogenannte Selbstentzündung des Heues veranlaßt¹⁾. Wird dasselbe, bevor es trocken geworden ist, zu Haufen aufgeschichtet und zusammengepreßt, so kommt es infolge der Einwirkung von Mikroorganismen innerhalb der Heumasse regelmäßig zu eigentümlichen Gärungsprozessen, wobei bereits eine bedeutende Wärmeentwicklung wahrgenommen wird. Wirft man jetzt das Heu auseinander, wodurch die Luft schnell Zutritt gewinnt, so erfolgt oft eine so energische Oxydation, daß die Entzündungstemperatur des Heues erreicht wird und dasselbe mit heller Flamme verbrennt.

Sowohl die Salpeterbildung und die Selbstentzündung des Heues, als auch die Verbrennung in den tierischen Zellen kommt vielleicht dadurch zustande, daß durch die Zellthätigkeit zunächst Spaltungen hoch zusammengesetzter organischer Moleküle veranlaßt werden, wobei neben schwerer verbrennlichen Spaltungsprodukten auch sehr leicht oxydable Stoffe, wie namentlich Wasserstoff, in statu nascendi entstehen, welch letzterer bei einigen Gärungsprozessen in der That nachweisbar ist. Wird diesen leicht verbrennbaren Spaltungsprodukten Sauerstoff zugeführt, so vereinigt sich derselbe energisch mit ihnen, wobei das andere Atom des Sauerstoffmoleküls disponibel wird und als naszierender Sauerstoff aktive Eigenschaft erlangt, infolgedessen er auch weniger leicht oxydable Stoffe, wie die übrigen Spaltungsprodukte, zu oxydieren vermag²⁾.

Daß in der That auch in den tierischen Zellen leicht oxydable Substanzen in allen Geweben vorkommen, läßt sich nach den Untersuchungen von P. EHRLICH leicht feststellen, wenn man gewisse Farbstoffe, die durch Reduktion entfärbt werden, wie etwa Methylen- oder Alizarinblau, Tieren ins Blut spritzt. Tötet man letztere unmittelbar nach der Einspritzung, so findet man die Gewebe in ihrer natürlichen Farbe, nach einiger Zeit aber werden sie blau, indem der atmosphärische Sauerstoff den Farbstoff regeneriert³⁾.

Dennoch ist zu bemerken, daß der gegebene Erklärungsversuch viel zu wenig gestützt ist, um nicht als Hypothese gelten zu müssen,

1) Vergl. BERTHELOT, Ueber die Selbsterhitzung und Selbstentzündung des Heues, *Compt. rend.*, Bd. 117, 1893, S. 1039, sowie F. COHN, Ueber thermogene Bakterien, *Ber. d. Deutsch. botan. Ges.*, Bd. 11, 1893.

2) HOPPE-SEYLER, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 10, 1886, S. 38 und frühere Abhandlungen desselben, namentlich *Pflüger's Arch.*, Bd. 12, 1876, S. 16 sowie „Ueber Gärungsprozesse“, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 2, 1878, S. 25.

3) P. EHRLICH, Zur biologischen Verwertung des Methylenblaus, *Med. Centralbl.*, 1885, S. 113. Vgl. auch P. EHRLICH, *Das Sauerstoffbedürfnis des Organismus*, Berlin 1885.

namentlich ist gar nicht einzusehen, warum die Zellen selbst gegen den aktiven Sauerstoff resistent sind.

Auch ist von GAGLIO darauf hingewiesen worden, daß eingeführte Oxalsäure nur sehr schwer, das Kohlenoxyd überhaupt nicht im tierischen Organismus eine Oxydation erfahren, wiewohl beide Substanzen durch aktiven Sauerstoff sehr leicht in Kohlensäure übergeführt werden ¹⁾).

Durchaus zu unterscheiden von der völlig rätselhaften Verbrennung schwer oxydabler Stoffe, z. B. der Eiweißkörper und Fette durch die Thätigkeit der lebenden Zelle, ist die Sauerstoffaufnahme gewisser leicht oxydierbarer Substanzen bei der Berührung mit irgend welchen tierischen Organen, gleichviel ob diese sich im natürlichen Zustande befinden oder zu einem feinen Brei zerrieben sind.

Mischt man z. B. α -Naphtol, Paraphenylendiamin oder andere leicht oxydable Chromogene und Soda, so werden diese Lösungen beim Stehen an der Luft allmählich violett und dann blau. Wird aber zu einer Probe nur eine geringe Menge frischen Organbreies, z. B. von der blutfrei gewaschenen Leber, gesetzt, so erfolgt die Bläuung in wenigen Minuten ²⁾. In ähnlicher Weise werden geringe Mengen von Benzylalkohol zu Benzoëssäure, Salicylaldehyd zu Salicylsäure ³⁾ sowie Traubenzucker ⁴⁾ oxydiert, und endlich das leicht oxydierbare Wasserstoffsuperoxyd durch tierische Gewebe energisch zersetzt.

In letzteren sind offenbar nicht näher bekannte Verbindungen enthalten, welche auch nach der völligen Zerstörung der Zellen als Sauerstoffüberträger wirken. Die betreffenden Stoffe werden durch siedendes Wasser augenblicklich, dagegen selbst durch lange Einwirkung von absolutem Alkohol nicht verändert. Denn filtriert man denselben ab, so erhält man ein trockenes Pulver, welches die Fähigkeit, beim Zusammenseihen mit Wasser auf die oben genannten Chromogene Sauerstoff zu übertragen, jahrelang bewahrt. Der Alkoholextrakt dagegen enthält keine nach dieser Richtung wirksamen Substanzen.

Bedurfte es bei den Säugetieren des Versuches, um die Zellen als die Stätten zu erkennen, in denen sich die tierischen Oxydationsprozesse abspielen, so ergiebt sich dies für die Zellen der Insekten schon aus dem anatomischen Befund. Diese Tiere, deren Blut kein

1) G. GAGLIO, Ueber die Nichtoxydierbarkeit von Kohlenoxyd und Oxalsäure im tierischen Organismus, *Ann. di chim. e di farmacol.*, Bd. 4, 1887, S. 156 u. *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 22, 1887, S. 246.

2) Vgl. P. EHRLICH, *Das Sauerstoffbedürfnis des Organismus*, Berlin 1885, sowie besonders F. RÖHMANN u. W. SPITZER, *Ueber Oxydationswirkungen tierischer Gewebe*, *Ber. d. Deutsch. chem. Ges.*, Bd. 28, 1895, No. 6, S. 569.

3) Vgl. die älteren Untersuchungen von O. SCHMIEDEBERG, *Ueber Oxydationen und Synthesen im Tierkörper*, *Arch. f. exper. Path. und Pharmak.*, Bd. 14, 1881, S. 288, sowie namentlich JACQUET, *Ueber die Bedingungen der Oxydationsvorgänge in den Geweben*, ebendas. Bd. 29, 1892, S. 386. SALKOWSKI u. JAMAGIWA, *Ueber das Oxydationsferment der Gewebe*, *Centralbl. f. d. med. Wissensch.*, 1894, No. 52.

4) Vgl. W. SPITZER, *Die zuckerzerstörende Kraft des Blutes und der Gewebe*, *Berl. klin. Wochenschr.*, 1894, No. 42, S. 949 sowie Pflüger's *Arch.*, Bd. 60, 1895, S. 303.

Hämoglobin enthält, atmen dementsprechend nicht durch Lungen, sondern es tritt bei ihnen der atmosphärische Sauerstoff durch ein unendlich fein verzweigtes Tracheensystem direkt in die Gewebe ein. Untersuchungen, namentlich von KUPFFER, haben ergeben, daß die feinsten Ausläufer dieser Luftröhrchen bis in die einzelnen Zellen hineinführen ¹⁾. Die Sauerstoffaufnahme der Zellen erfolgt also bei diesen Tieren ohne Vermittelung des Blutes, und dennoch zeigen manche Insekten eine Respirationsenergie, welche, auf gleiche Zeit und gleiche Gewichtsmenge bezogen, die des Menschen weit übertrifft.

Besonders fördernd waren nach dieser Richtung die Untersuchungen von MAX SCHULTZE über die Leuchtorgane von *Lampyrus splendidus* ²⁾. Er fand, daß feine Tracheenenden direkt zu den Zellen hinführen, welche die Phosphoreszenz veranlassen. Diese Zellen enthalten jene Substanz, welche so energisch den atmosphärischen Sauerstoff aufnimmt, daß die Lichterscheinung entsteht. Die Phosphoreszenz dauert selbst im zerschnittenen Organ noch fort, verschwindet aber sogleich beim Ausschluß des Sauerstoffs. Ueber die Natur des leuchtenden Stoffs ist nichts bekannt. Eine ähnlich sich verhaltende Verbindung, das sogenannte Lophin, ist künstlich aus dem ihm isomeren Hydrobenzamid durch Erhitzen des letzteren auf 120° mit nachfolgender Destillation gewonnen worden. Schüttelt man das Lophin mit verdünntem Alkali unter Zutritt von Luft, so zersetzt es sich unter starker Phosphoreszenzerscheinung, indem gleichzeitig eine Spaltung unter Wasseraufnahme und Oxydation erfolgt. Es entsteht hierbei Benzoëssäure und Ammoniak: $C_{21}H_{18}N_2 + 3H_2O + O_2 = 3C_7H_6O_2 + 2NH_3$. Es ist nicht unmöglich, daß die Substanz in den Leuchtzellen zum Lophin Beziehungen hat.

Im Gegensatz zu den Insekten lassen sich bei den höheren Tieren die Wege des Sauerstoffs nur bis in die Lungenalveolen verfolgen. Das Sauerstoffgas diffundiert dann durch die Alveolarwandungen ins Blut, um hier mit dem Hämoglobin der roten Blutkörperchen eine lockere chemische Verbindung einzugehen. Bei den höheren Tieren sind also die roten Blutkörperchen die Transportmittel, durch welche der Sauerstoff aus den Lungenalveolen bis in die Gewebe befördert wird. Geschieht nun, den mitgetheilten Durchblutungsversuchen und den Verhältnissen bei den Insekten entsprechend, die Oxydation auch bei den höheren Tieren lediglich in den Zellen, so muß offenbar der hierzu nöthige Sauerstoff sich in den Kapillaren von dem Blutfarbstoff trennen, um durch die Kapillarwandungen in die Zellen hinein zu diffundieren. Daß nun in der That eine solche Dissociation des Sauerstoff-Hämoglobins in der Blutbahn stattfindet, haben einige Befunde mit Sicherheit ergeben.

Die beiden Nabelarterien führen bekanntlich das dunkle sauerstoffarme Blut des Fötus durch den Nabelstrang zur Placenta, wo sich dieselben in die Chorionzotten auflösen. Die Zotten flottieren in den intervillösen Räumen der Decidua, welche durch eine Erweiterung der Schleimhautkapillaren entstanden sind. In diese Ausbuchtungen der Decidua, welche von seiten der Mutter direkten arteriellen Zufluß und venösen Abfluß besitzen, muß man sich die Chorionzotten gleich-

1) KUPFFER, Beiträge zur Anat. und Physiol., Festschrift C. LUDWIG gewidmet, 1875. FINKLER, Pflüger's Arch., Bd. 10, 1875, S. 278.

2) MAX SCHULTZE, Archiv f. mikr. Anat., Bd. 1, 1865.

sam eingestülpt denken. So kommt nur eine Berührung der mütterlichen und fötalen Blutgefäße zustande, ohne daß dieselben kommunizieren. Durch die Epithelien und Kapillarwandungen der Chorionzotten findet nun ein endosmotischer Gasaustausch in der Weise statt, daß einerseits aus dem fötalen Blut Kohlendioxyd in die mütterlichen Gefäße diffundiert, während andererseits im mütterlichen Blute freigeordener Sauerstoff in die fötalen Blutkapillaren hinüberwandert, welche dann ihr hellrotes arterielles Blut, in welchem sich spektroskopisch Oxyhämoglobin nachweisen läßt, durch die Vena umbilicalis in den Fötus zurückfließen lassen¹⁾. Hieraus folgt, daß im mütterlichen Blute eine Trennung des Sauerstoffs vom Hämoglobin mit Notwendigkeit erfolgen muß. Für eine solche Dissociation des Sauerstoff-Hämoglobins innerhalb der Blutbahn spricht weiter der konstante Gehalt des Speichels an freiem Sauerstoff, welcher nach Untersuchungen von PFLÜGER von diesem Gase etwa 0,5 Volumenprocente enthält²⁾. Dieser Sauerstoff kann kaum einen anderen Ursprung haben, als daß er nach seiner Trennung vom Hämoglobin durch die Wandungen der Blutkapillaren in die Zellen der Speicheldrüsen hineindiffundiert ist. Er wird hier für die Oxydationsvorgänge nicht völlig verbraucht und tritt deshalb mit dem Speichel zu Tage.

Uebrigens ergibt sich schon aus den anatomischen Verhältnissen, daß überall im Organismus der höheren Tiere eine Dissociation des Sauerstoff-Hämoglobins bereits innerhalb der Blutbahn mit Notwendigkeit stattfinden muß. Denn die Blutkapillaren treten niemals direkt an die Organelemente heran. Letztere sind vielmehr stets von feinen Bindegewebsspalten umgeben, in welche das Blut, unter Zurückhaltung der Formelemente, nur sein Plasma als „Lymphe“ übertreten läßt. Es vermögen demnach die roten Blutkörperchen gar nicht zu den Gewebszellen zu gelangen, sondern nur der aus ihnen frei gewordene Sauerstoff.

Nach den mitgeteilten Befunden kann es also kaum einem Zweifel unterliegen, daß auch bei den höheren Tieren sich in den Zellen der Organe, nicht in den Säften die Oxydationsprozesse vollziehen. Dies ist zudem, wenigstens für die Kaltblüter, von PFLÜGER³⁾ und OERTMANN auch direkt bewiesen worden. Diese Forscher haben nämlich gezeigt, daß bei einem Frosch, dessen Blut durch physiologische Kochsalzlösung ersetzt wurde und welcher sich in einer Sauerstoffatmosphäre befand, die Oxydationsprozesse durch diese Entblutung keine Veränderung erleiden, denn der blutleere Frosch zeigte in den ersten 10 bis 20 Stunden denselben Sauerstoffverbrauch und dieselbe Kohlensäureabgabe, wie der bluthaltige.

Auf demselben Prinzip beruht ein Versuch von TEMBREY und

1) ZWEIFEL, Arch. f. Gynäkologie, Bd. 9, 1876, S. 291. N. ZUNTZ, Ueber die Respiration des Säugetierfötus, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 605.

2) PFLÜGER, s. dessen Archiv, Bd. 1, 1868, S. 686. Vergl. auch R. KÜLZ, Ueber den Gasgehalt menschlicher Sekrete, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 321.

3) PFLÜGER, Ueber die physiol. Verbrennung, dessen Arch., Bd. 10, 1875, S. 251. OERTMANN, Ueber den Stoffwechsel entbluteter Frösche, ebendas., Bd. 15, 1877, S. 382.

GÜRBER¹⁾, welche zeigten, daß selbst durch sehr erhebliche Blutentziehungen auch beim Kaninchen der respiratorische Stoffwechsel kaum Veränderungen erfährt.

Endlich ist aber doch nicht zu vergessen, daß auch das Blut und die Lymphe lebende Zellen suspendiert enthalten, nämlich die roten und weißen Blutkörperchen. Hieraus erklärt sich die Thatsache, daß auch in diesen Flüssigkeiten, wenn auch in sehr geringem Grade, gewisse Oxydationen nachgewiesen sind. Man hat nämlich gefunden, daß Blut erstickter Tiere, welches stets sauerstofffrei ist, außerhalb des Körpers Sauerstoff aufnimmt, um diesen in Kohlensäure überzuführen²⁾. Das Erstickungsblut enthält demnach sehr leicht oxydierbare Verbindungen, offenbar Spaltungsprodukte von Blutkörperchen-Nährstoffen, welche infolge des Sauerstoffmangels während der Erstickung nicht zur Verbrennung gelangten. Solche Produkte sind indessen lediglich in den Blutzellen, niemals im zellfreien Serum nachweisbar³⁾, und ihre Menge ist eine minimale⁴⁾.

Sind die Erklärungsversuche der Oxydationswirkung tierischer Zellen keineswegs ausreichend, so muß die spaltende Fähigkeit der Zellen erst vollends rätselhaft erscheinen. Um Eiweißkörper, Kohlehydrate oder Fette außerhalb des Organismus zu spalten, bedarf es so stark wirkender chemischer Agentien, daß jede Zelle hierdurch sofort vernichtet wird.

Daß auch in völlig blutfreien Geweben, ohne jede Gegenwart von atmosphärischem Sauerstoff, Spaltungen vor sich gehen, welche als Kraftquelle dienen, wird durch einen bekannten Versuch von HERMANN bewiesen⁵⁾.

Bringt man nämlich einen sorgfältig entbluteten Froschmuskel unter den Rezipienten einer Luftpumpe und evakuiert, bis aller Sauerstoff aus dem Muskel verschwunden ist, so vollführt trotzdem der Muskel im Vacuum auf Reizung seines Nerven eine große Reihe von Zuckungen und arbeitet. Die Quelle dieser Arbeit können Oxydationsvorgänge unmöglich sein. Da aber der Muskel an seine Umgebung reichlich Kohlendioxyd abgibt und Milchsäure bildet, ist es klar, daß die Arbeitsleistung der Muskelzellen nur in Spaltungsprozessen ihre Quelle haben kann. Hieraus ergibt sich zugleich, daß die Spaltungsprozesse unabhängig von den Oxydationsvorgängen in den Zellen sich abspielen, denn im vorliegenden Falle kann der Spaltung die Oxydation keineswegs folgen.

Ein ähnlicher Versuch wird von PFLÜGER mitgeteilt. Dieser fand, daß ein überlebendes Froschherz, welches sich in einer voll-

1) M. TEMBREY u. A. GÜRBER, Ueber den Einfluß von Blutentziehung und Transfusion auf den respiratorischen Stoffwechsel, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1894, S. 449 sowie München. med. Wochenschr., 1892, No. 34.

2) ALEX. SCHMIDT, Verhandl. der Sächs. Gesellsch. d. Wissensch. zu Leipzig, Bd. 19, 1867, S. 99. N. STROGANOW, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 41.

3) AFONASSIEW, Verhandl. der Sächs. Gesellsch. d. Wissensch. zu Leipzig, Bd. 24, 1872, S. 253.

4) Vergl. PFLÜGER, Ueber die physiol. Verbrennung, dessen Arch., Bd. 10, 1875.

5) L. HERMANN, Untersuchungen über den Stoffwechsel der Muskeln, Berlin 1867.

kommen sauerstofffreien Stickstoffatmosphäre befindet, unter geeigneten Bedingungen noch 24 Stunden weiterarbeiten und dabei reichlich Kohlensäure produzieren kann.

Den Beweis, daß als tierische Kraftquelle lediglich Spaltungsprozesse dienen können, liefern noch einfacher als diese Versuche mit überlebenden Organen jene Tiere, welche in einem nahezu sauerstofffreien Medium leben, nämlich die Darmparasiten der Warmblüter.

Im Darminhalt läßt sich kein Sauerstoff nachweisen, was verständlich wird, wenn man bedenkt, daß hier durch bakterielle Einwirkung beständig naszierender Wasserstoff und Schwefelwasserstoff gebildet werden. Infolgedessen werden in den Darm gebrachte Sulfate zu Sulfiden und Eisenoxyd zu Eisenoxydul reduziert. Durch diese Thatsachen zu einem Versuch angeregt, entzog BUNGE Spulwürmern aus dem Darm einer Katze (*Ascaris mystax*) den Sauerstoff so vollständig, als es mit den gegenwärtigen Hilfsmitteln überhaupt möglich ist¹⁾. Er brachte sie ohne jeden Sauerstoffzutritt in kurz vorher ausgekochtes Wasser, welches 1 Proz. Kochsalz und 0,1 Proz. Soda enthielt und in einem Reagenzglase durch ausgekochtes Quecksilber abgesperrt wurde. Die Tiere lebten bei einer Temperatur von 38° C 4–5mal 24 Stunden und führten während dieser Zeit fast ununterbrochen äußerst lebhaft Bewegungen aus, welche ersichtlich nur Spaltungsprozessen ihren Ursprung verdanken konnten.

Daß übrigens die Ascariden nicht gänzlich ohne Sauerstoff leben können, scheint daraus hervorzugehen, daß sie unter denselben Bedingungen, jedoch beim Zutritt von Sauerstoff, länger lebten, nämlich erst am 8.–10. Tage zu Grunde gingen. BUNGE macht darauf aufmerksam, daß die Parasiten im Darm vielleicht durch Anschmiegen an die Darmwand Sauerstoff gewinnen, welcher aus den Geweben der Schleimhaut diffundiert. Indessen ist das Sauerstoffbedürfnis der Darmparasiten sicherlich ein ganz minimales.

Hierher gehört auch eine weitere Beobachtung von PFLÜGER, nach welcher Frösche, welche sich in einem absolut sauerstofffreien Raum befinden, dennoch 11 Stunden weiterleben und während dieser Zeit Kohlensäure ausatmen²⁾.

In den Zellen vollziehen sich endlich auch die Synthesen, deren der Tierkörper fähig ist. Nur von wenigen dieser mannigfaltigen Prozesse kennen wir die Organe, in denen sie zustande kommen. In betreff der meisten Synthesen ergeben nur allgemeine Ueberlegungen, daß sie mit Notwendigkeit im Tierkörper sich vollziehen müssen, während die Zellkomplexe, in denen sie durchgeführt werden, völlig unbekannt sind.

Die Methode, durch welche der Nachweis einer Synthese geschieht, die an ein bestimmtes Organ geknüpft ist, wurde bereits mitgeteilt, es ist diejenige der künstlichen Durchblutung. Wir sahen, daß ameisensaures Ammon, mit lebensfrischem Blut behandelt, unverändert bleibt, daß es dagegen, durch die überlebende Leber eines Hundes geleitet, in Harnstoff übergeht, nachdem hierbei zunächst das ameisensaure Ammon zu Ammoniumkarbonat oxydiert worden ist. Die Harnstoffbildung tritt natürlich auch ein, wenn man zu diesem Ver-

1) G. BUNGE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1883, S. 48.

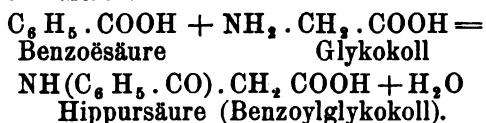
2) PFLÜGER, s. dessen Arch., Bd. 10, 1875, S. 313. Vergl. auch AUBERT, Pflüger's Arch., Bd. 24, 1881, S. 293.

such direkt Ammoniumkarbonat oder karbaminsaures Ammon verwendet.

Am längsten bekannt ist eine Synthese, welche nach den Versuchen von BUNGE und SCHMIEDEBERG in den ausgeschnittenen Nieren sich vollzieht. Namentlich sind auch hier die Bedingungen genau festgestellt, unter denen dieser Prozeß zustande kommt¹⁾.

Leitet man nämlich in die Nierenarterie eines Hundes das defibrinierte und verdünnte Blut des getöteten Tieres, zu welchem Benzoëssäure und Glykokoll gesetzt wurde, so entsteht in der Niere Hippursäure, welche sowohl im durchgeleiteten Blute, als auch in dem künstlichen Harn, welcher aus dem Ureter fließt, zu finden ist. Dagegen läßt sich in einer Blutprobe, welche nicht durch die Niere geleitet wurde, oder in der anderen direkt untersuchten Niere des Hundes nie eine Spur Hippursäure nachweisen.

Die Synthese erfolgt auch hier unter Austritt von Wasser, indem im Glykokoll für ein Wasserstoffatom der Amidogruppe der Rest der Benzoëssäure substituiert wird:



Die Bildung der Hippursäure kommt auch dann zustande, wenn man die Niere und das Blut nicht auf Körpertemperatur hält, sondern auf Zimmertemperatur sich abkühlen läßt. Dagegen muß das Nierengewebe intakt sein. Zerhackt man die Niere und digeriert sie mit der Blutflüssigkeit, so wird nur wenig Hippursäure gebildet²⁾; zerstampft man aber die Niere zu einem Brei, so hat sie unter allen Umständen ihre synthetische Fähigkeit eingebüßt. Hieraus geht hervor, daß die lebenden Zellen die Synthese zustande bringen, nicht etwa ein chemischer Bestandteil derselben. Dagegen tritt auch bei intakter Niere, ohne Gegenwart von sauerstoffhaltigen Blutkörperchen, die Synthese nicht ein. Führt man den Versuch in der Weise durch, daß man von Blutkörperchen freies Serum oder Kohlenoxydblut³⁾ mit den beiden Komponenten durch die Niere leitet, so wird keine Hippursäure gebildet. Hieraus folgt, daß die Zellen mit Sauerstoff versorgt werden müssen, falls ihre synthetische Fähigkeit nicht Not leiden soll. Endlich ist zu erwähnen, daß ein Zusatz von Chinin zur Blutflüssigkeit den synthetischen Prozeß in auffallender Weise hemmt. Diese Erscheinung steht im besten Einklange mit der Wirkung des Chinins auf den Gesamtorganismus, welche sich in einer Herabsetzung

1) BUNGE und SCHMIEDEBERG, Ueber Bildung der Hippursäure, Arch. f. exp. Pathol. und Pharmak., Bd. 6, 1876, S. 233. ARTHUR HOFFMANN, Ueber Hippursäurenbildung in der Niere, Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak., Bd. 7, 1877, S. 239. Vergl. auch W. KOCHS, Pflüger's Arch., Bd. 20, 1879, S. 64.

2) Ueber die Möglichkeit, auch mittelst zerkleinerter Organe Synthesen zu bewerkstelligen, vergl. KOCHS, Ueber eine Methode zur Bestimmung der Topographie des Chemismus im tierischen Körper, Pflüger's Arch., Bd. 20, 1879, S. 64.

3) Vergl. auch ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1895, S. 452—454.

des Stoffwechsels und der Wärmebildung äußert. Bei niederen Tieren, wie den Infusorien, bewirkt dieses Protoplasmagift schon in einer Verdünnung von 1 : 1000 ein Aufhören aller Bewegungserscheinungen, auch die Leukocyten stellen unter diesen Umständen ihre amöboiden Bewegungen ein¹⁾).

Um die Fähigkeit der tierischen Zellen zu chemischen Vorgängen aller Art zu vervollständigen, kommt noch hinzu, daß die synthetischen Umsetzungen bisweilen mit einer sehr energischen Reduktion verbunden sind. Durch Fütterungsversuche ist festgestellt, daß sich Fette aus den verhältnismäßig sauerstoffreicheren Kohlehydraten im tierischen Organismus bilden können. Diese Umformung kommt jedenfalls nicht direkt, sondern durch eine Reihe verwickelter Vorgänge zustande²⁾). Die Kohlehydrate werden zunächst gespalten, dann reduziert, und erst aus diesen Reduktionsprodukten erfolgt der synthetische Aufbau der Fette. Daß diese Synthese kein einfacher Vorgang ist, wird klar, wenn man sich erinnert, daß die Kohlehydrate nur eine Vereinigung von 6 Kohlenstoffatomen vorstellen, während in den Säuren der natürlichen Fette 16—18 Kohlenstoffatome verkettet sind.

Somit werden alle Kategorien chemischer Prozesse durch die verschiedenen Formen des Stoffumsatzes in den tierischen Zellen repräsentiert: Spaltungen, Synthesen, Oxydations- und Reduktionsvorgänge.

In Bezug auf die chemische Zusammensetzung zeigen die Zellen im ersten Jugendzustande, ebenso wie hinsichtlich ihrer Form, eine große Uebereinstimmung. Mit der eintretenden Differenzierung der Form und der Ausbildung der Funktionen ändert sich aber auch die chemische Zusammensetzung, so daß schließlich die Zellen der verschiedenen Organe auch sehr verschiedene Stoffe aufweisen können.

Trotzdem kann man in jeder Zelle gewisse Substanzen vorfinden, welche allen Formelementen gemeinschaftlich sind. Es sind dies die sogenannten primären Zellbestandteile, an welchen die Lebensbewegung haftet, und andere Bestandteile, die als sekundäre bezeichnet werden. Letztere sind am Wesen des Lebensprozesses unbeteiligt, sie können je nach den Aufgaben der betreffenden Gewebe sehr mannigfaltig und wechselnd sein und vermögen daher den Zellen der verschiedenen Organe einen bestimmten Charakter zu verleihen.

Unter den sekundären Zellbestandteilen wären also die sich völlig passiv verhaltenden Stoffwechselprodukte der Zellen und die aufgenommenen Nährmaterialien zu verstehen, wie z. B. einerseits die verschiedenen Enzyme, Pigmente und Albuminoide, sowie andererseits die Fette und das Glykogen, welch letzteres zwar bei normaler Ernährung in allen entwicklungsfähigen Zellen sich vorfindet, aber doch nur als totes Nährsubstrat für die lebenden Zellbestandteile aufzufassen ist und bei völliger Nahrungsentziehung gänzlich schwinden kann, ohne daß damit das Leben sogleich erlischt.

Daß endlich die außerhalb der Formelemente abgelagerten Interzellularsubstanzen, wie das Kollagen, Elastin und Mucin des Binde-

1) C. BINZ, Arch. f. mikr. Anat., Bd. 3, 1867, S. 383.

2) E. PFLÜGER, dess. Arch., Bd. 42, 1888, S. 144.

gewebes, mit dem eigentlichen Lebensprozeß nicht verknüpft sind, ist ohne weiteres zuzugeben.

Hier sollen nur die primären Zellbestandteile kurz betrachtet werden. Die Gesamtheit derselben bildet das Protoplasma und den Zellkern, jene beiden Substanzvereinigungen, durch deren chemisches Ineinandergreifen und Getriebe die Umformungen der Nährstoffe und somit alle vitalen Funktionen resultieren.

Das Protoplasma stellt während des Lebens, abgesehen von oft darin suspendierten Nahrungskörnchen und Flüssigkeitsvakuolen, eine durchsichtige, halbfeste Masse dar, welche sehr reich ist an Wasser (80—85 Proz.) und eine schwach alkalische Reaktion zeigt. Bei weitem die Hauptmasse der Trockensubstanz besteht aus Eiweißkörpern, nämlich aus Albuminen, Globulinen und Vitellin, ferner aus gewissen zusammengesetzten Eiweißkörpern, den phosphorhaltigen Nukleoalbuminen. Die Hauptmasse des Kerns dagegen bilden Nukleïne und noch phosphorreichere Stoffe, die Nukleinsäuren. In allen entwicklungsfähigen Zellen hat man ferner Lecithine gefunden. Indessen kommt die Hauptbedeutung unter allen primären Zellbestandteilen den genannten Eiweißkörpern zu, denn es scheint bewiesen, daß die Nukleïne und die Lecithine sich im Tierkörper nötigenfalls aus gewissen Spaltungsprodukten der Eiweißstoffe und aus Phosphaten synthetisch bilden können. Wichtig für das Zellleben sind ferner die stets im Protoplasma vorhandenen Mineralstoffe. Es finden sich darin hauptsächlich Kalium-, aber auch Calcium- und Magnesiumphosphat. Bezüglich der Alkalien ist zu bemerken, daß im tierischen Organismus die Kaliumverbindungen sich hauptsächlich in den Zellen, die Natriumverbindungen in Säften vorfinden. Schließlich enthält die Asche aller Zellen Eisenoxyd. Dies Eisen ist aber in der Zelle keineswegs als Eisensalz vorhanden, sondern in einer organischen Verbindung, in welcher das Eisen an Kohlenstoff gebunden ist. Es findet sich in den eisenhaltigen Nukleïnen.

Stirbt die Zelle aus irgend einem Grunde ab, so wird das Protoplasma trübe und von festerer Konsistenz — es gerinnt. Die Ursache dieser Gerinnung bildet die molekulare Umformung gewisser flüssiger Eiweißstoffe, welche durch zum Teil noch unbekannte Einflüsse in feste Eiweißkörper übergehen. Die betreffenden Organe selbst werden dabei fest und starr, ein Vorgang, den man allgemein als „Totenstarre“ bezeichnet. Zugleich wird infolge der Ausscheidung fester Substanz aus flüssigem Material eine beträchtliche Wärmemenge frei, welche sich als „postmortale Temperatursteigerung“ bemerkbar macht. Auch verwandelt sich unmittelbar nach der Gerinnung die schwach alkalische Reaktion des Protoplasmas in eine schwach saure durch das Auftreten von Paramilchsäure.

Zweiter Abschnitt.

Die Nahrungsstoffe.

Die tierischen Zellen besitzen kein konstantes Dasein, sie zerfallen vielmehr nach kürzerer oder längerer Zeit ihres Bestehens. Während die älteren Zellen absterben, werden sie durch Teilung der überlebenden ersetzt. Ein besonders lebhafter Zell- und Stoffwechsel scheint in der Jugend beim wachsenden Organismus stattzufinden. Mit dem Zerfall der älteren Formelemente unterliegt im allgemeinen das Material, welches diese zusammensetzt, der spaltenden und oxydierenden Einwirkung der überlebenden Zellen, es wird also nicht zum Aufbau der letzteren verwendet. Zum Wachstum der jungen Zellen bedarf daher der Organismus der Zufuhr von Baumaterial. Außer diesen Baustoffen für die jungen Zellen müssen ferner Materialien in den Organismus eingeführt werden, durch deren Zerfall und Oxydation Spannkraft in lebendige Kraft übergeführt wird, denn nur aus einem derartigen Kräftewechsel können die tierischen Lebensäußerungen im wesentlichen hervorgehen. Aus diesen Bedürfnissen des Organismus ergibt sich der Begriff der Nahrung.

Nahrungsstoffe sind diejenigen Materialien, welche entweder dazu dienen, die verbrauchten Bestandteile der Zellen zu ersetzen, oder welche durch ihre Spaltung und Oxydation zu einer Kraftquelle werden für die tierischen Lebensäußerungen. Unsere Nahrungsmittel, welche wir dem Tier- und Pflanzenreich entnehmen, wie das Brot, die Kartoffeln, das Fleisch, sind Gemische dieser Nahrungsstoffe.

Die Einteilung der Nahrungsstoffe kann in zweifacher Weise erfolgen, je nachdem die physiologische Bedeutung, oder aber die chemische Zusammensetzung derselben als Gesichtspunkt dient. Während die physiologische Bedeutung der Nahrungsstoffe in einem besonderen Abschnitt zu behandeln ist, soll hier nur die Einteilung nach chemischen Rücksichten gegeben werden. Die Nahrungsstoffe zerfallen hiernach:

- 1) in organische und
- 2) in anorganische oder Mineralstoffe (Wasser und Salze).

Die organischen Nahrungsstoffe können wieder sein:

- a) stickstoffhaltige und
- b) stickstofffreie.

Die stickstoffhaltigen sind die Proteinstoffe, d. h. die echten Eiweißstoffe, die Proteide und die Albuminoide, von welch letzteren

besonders die Leimstoffe als Nahrung von Bedeutung sind. Ferner gehören zu dieser Nährstoffgruppe die Nukleinsäuren und die Lecithine.

Die stickstofffreien Nahrungsstoffe sind die Fette, die Kohlehydrate und endlich die Salze organischer Säuren, welche letztere namentlich für die Ernährung der Herbivoren in Betracht kommen.

Erstes Kapitel.

Die Proteinstoffe.

Die größte Bedeutung unter allen Nahrungsstoffen besitzen zweifellos die Proteinstoffe, d. h. die Eiweißkörper und deren nächste Verwandte, die Proteide und Albuminoide. Von den Proteinsubstanzen sind aber wieder die wichtigsten die eigentlichen Eiweißstoffe. Denn letztere bilden bei weitem die Hauptmasse des Tierkörpers und sind ferner notwendige Bestandteile jeder entwicklungsfähigen pflanzlichen Zelle. Sie sollen zunächst abgehandelt werden.

Die in der Natur vorkommenden sogenannten nativen oder genuinen Eiweißkörper zeigen oft ein sehr verschiedenartiges physikalisches und chemisches Verhalten. Es müssen daher zunächst die gemeinsamen Eigenschaften dieser Substanzen hervorgehoben werden, wodurch sie als Eiweißstoffe charakterisiert sind.

Was zunächst ihre Zusammensetzung betrifft, so bestehen sie aus 5 Elementen, welche sich bei den verschiedenen Eiweißstoffen in ihren Gewichtsverhältnissen nicht sehr weit voneinander entfernen. Die Schwankungen bewegen sich etwa innerhalb folgender Grenzen:

Kohlenstoff	50—55 Proz.
Wasserstoff	6,5—7,3 „
Stickstoff	15—17,6 „
Sauerstoff	19—24 „
Schwefel	0,3—2,4 „

Als Mittel aus den meisten Analysen mögen folgende Zahlen gelten:

Kohlenstoff	52 Proz.
Wasserstoff	7 „
Stickstoff	16 „
Sauerstoff	23 „
Schwefel	2 „
<hr/>	
100 Proz.	

Andere Elemente, als die angeführten, finden sich nicht in den eigentlichen Eiweißstoffen, sondern nur in deren Paarlingen. So enthält das Hämatin, welches, mit Eiweiß gepaart, das Hämoglobin bildet, Eisen, und ebenso sind die Nukleine, welche mit Eiweiß zu den weit verbreiteten Nukleoalbuminen zusammentreten, phosphorhaltig.

Sowohl der Stickstoff, als auch der Schwefel des Eiweißmoleküls sind beide, je in verschiedenartiger Weise, gebunden. Ein Teil des Stickstoffs wird bei der Einwirkung von verdünnter, heißer Kalilauge leicht als gasförmiges Ammoniak eliminiert, während bei weitem die Hauptmenge durch diese Operation nicht entfernt werden kann. Das-

selbe Verhalten zeigt der Schwefel¹⁾). Ein Teil desselben spaltet sich beim Erwärmen der Eiweißkörper mit Kalilauge als Schwefelkalium verhältnismäßig leicht ab und bildet daher, beim Zusatz von etwas Bleiacetat zur Flüssigkeit, schwarzes Schwefelblei. Der Rest des Schwefels dagegen, welcher offenbar in oxydierter Form vorhanden ist, läßt sich nur bei der völligen Zerstörung und Oxydation des Eiweißes durch Schmelzen mit Kali und Salpeter oder Behandlung mit rauchender Salpetersäure als Schwefelsäure nachweisen. Das Eiweißmolekül enthält also mindestens zwei Atome Schwefel.

Läßt man auf Eiweißkörper oder auf andere Proteinstoffe salpetrige Säure einwirken, so wird ein geringer Bruchteil des Stickstoffs, nämlich etwa 1—2 Proz., eliminiert²⁾). Der bei weitem größte Teil dieses Elements ist demnach nicht als Amidogruppe im Eiweißmolekül enthalten. Das so entstandene „Desamidoalbumin“ unterscheidet sich von den nativen Eiweißstoffen durch seine Lösungsverhältnisse, scheint aber noch sämtliche Farbenreaktionen derselben zu besitzen.

Allgemein anerkannte Formeln für die Eiweißkörper aufzustellen, ist bisher nicht gelungen, weil die Molekulargrößen derselben nicht mit Sicherheit bestimmbar sind. Es existieren zwar Formeln für einige Eiweißstoffe, welche auf den Analysen von Metallverbindungen dieser Eiweißkörper basieren³⁾, aber diese Verbindungen der Eiweißstoffe mit Metallen scheinen nicht konstant zu sein, da die hiernach aufgestellten Formeln bei den verschiedenen Autoren bedeutend differieren. Am meisten verdienen noch Beachtung diejenigen, welche auf der Analyse von Metallverbindungen des krystallisierenden Vitellins beruhen. GRÜBLER berechnete für die Magnesiumverbindung des Vitellins die Molekulargröße 8848⁴⁾, woraus sich nach einer Ueberlegung von BUNGE als Formel des Vitellins konstruieren läßt: $C_{292} H_{481} N_{90} O_{88} S_2$ ⁵⁾.

Jedenfalls haben alle diese Bestimmungen für das Molekulargewicht der Eiweißstoffe ungemein hohe Zahlen ergeben. Dieses Resultat scheinen neuere Untersuchungen zu bestätigen, bei denen versucht worden ist, die RAOULT'sche Methode, welche auf der Bestimmung der Gefrierpunktserniedrigung basiert, zur Auffindung der Molekulargröße der Eiweißstoffe zu verwenden. Für gereinigtes Eialbumin fand SABANEJEFF die Molekulargröße von 15000⁶⁾.

1) Vgl. FLEITMANN, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 61, 1847 sowie Bd. 66, 1848. O. NASSE, *Pflüger's Arch.*, Bd. 8, 1873, S. 389. Ueber den Schwefel der Eiweißstoffe vergl. ferner A. KRÜGER, *Pflüger's Arch.*, Bd. 43, 1888, S. 244.

2) Vergl. H. SCHIFF, *Ueber Desamidoalbumin*, *Ber. d. Deutch. chem. Ges.*, Bd. 29, 1896, No. 9, S. 1354, sowie C. PAAL, *ebendas.*, No. 7, S. 1084.

3) E. HARNACK, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 5, 1881, S. 198. O. LOEW, *Pflüger's Arch.*, Bd. 31, 1883, S. 393. CHITTENDEN u. WHITEHOUSE, *Studies from the Lab. Physiol. Chem. Yale Univ.*, II, 1886, S. 95.

4) G. GRÜBLER, *Journ. f. prakt. Chem.*, N. F. Bd. 23, 1881, S. 97.

5) *Lehrb. d. physiol. Chemie*, 1889, S. 54.

6) SABANEJEFF, *Kryoskopische Untersuchungen der Kolloide*, *Chem. Centralbl.*, 1891, S. 10. Ueber Versuche, durch Messung der molekularen Leitfähigkeit des Eialbuminchlorhydrates das Äquivalentgewicht des Eiweißkörpers zu bestimmen, vergl. J. SÖQVIST, *Skand. Arch. f. Physiol.*, Bd. 5, 1895, S. 337.

Die Eiweißstoffe sind aus salzfreien Lösungen nicht krystallisierbar. Dagegen ist es schon vor Jahren gelungen vom Phytovitellin aus verschiedenen Pflanzensamen¹⁾, namentlich aus Kürbis-, Hanf- und Ricinuskörnern, sowie aus Parantüssen wohlausgebildete Krystalle zu erhalten, wenn man das Vitellin bei Körpertemperatur in Neutralsalzen löst und die Flüssigkeit abkühlt oder verdunsten läßt. Die so erhaltenen Krystalle, welche verschiedenen Systemen angehören²⁾, bestehen niemals aus reinem Eiweiß, sondern enthalten stets mehr oder weniger gewisse Aschenbestandteile, so daß sie als Verbindungen von Eiweiß mit Salzen, wie es scheint in wechselnden Verhältnissen, zu betrachten sind.

Neuerdings hat man nach demselben Prinzip auch eine Reihe tierischer Eiweißstoffe zur Krystallisation gebracht. So liefert Eieralbumin mit Ammoniumsulfat gut krystallisierende Verbindungen³⁾. Und zwar scheint es, daß namentlich durch die wiederholte Behandlung des Eiweißkörpers mit der Salzlösung der krystallisationsfähige Zustand des Eiweißmoleküls bewirkt wird. Worauf diese Umwandlung des letzteren beruht, läßt sich vorläufig nicht entscheiden, doch ist es bemerkenswert, daß die salzhaltigen krystallisationsfähigen Eiweißlösungen sich durch leichte Filtrierbarkeit gegenüber den nicht krystallisierenden auszeichnen, so daß man an eine Depolymerisation oder vielleicht auch an eine Anlagerung von Krystallwasser denken kann⁴⁾.

Ob die Globuline des Blutserums unter Umständen mit Salzen Krystallbildungen eingehen, ist kaum untersucht worden. Dagegen hat NOËL PATON⁵⁾ gezeigt, daß diese Eiweißkörper nach dem Passieren der Nieren thatsächlich krystallisationsfähig sind und sich aus Harn in Krystallen abscheiden können.

Weiter ist das Serumalbumin vom Pferde, nicht aber dasjenige vom Rinde, aus Salzlösungen krystallisiert erhalten worden⁶⁾. Auch die hierbei gewonnenen Krystallformen sind verschieden, was sich

1) MASCHKE, Journ. f. prakt. Chem., A. F. Bd. 74, S. 436 und Bot. Zeitg., 1859, S. 441. SCHMIEDEBERG, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 205. TH. WEYL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 84. DRECHSEL, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 19, 1879, S. 331. GRÜBLER, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 23, 1881, S. 97. RITTHAUSEN, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 25, 1882, S. 130. CHITTENDEN und HARTWELL, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 435. TH. OSBORNE, Crystallised vegetable proteids, American Chemical Journal, Bd. 14, 1892, No. 8.

2) Vergl. SCHIMPER, Inaug.-Diss., Straßburg 1878.

3) F. HOFMEISTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 165 und Bd. 16, 1892, S. 187. Vergl. auch S. GABRIEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 456. ST. BONDZYŃSKI und L. ZOJA, Ueber die fraktionierte Krystallisation des Eieralbumins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 1. Hier findet sich eine nähere Beschreibung der Krystalle.

4) Vergl. BONDZYŃSKI und ZOJA, a. a. O. S. 7.

5) NOËL PATON, Ueber ein im menschlichen Harn gefundenes krystallinisches Globulin, Proc. of Roy. Soc. Edinburgh, 1892, S. 102—115.

6) A. GÜRBER, Krystallisation des Serumalbumins, Sitzungsber. d. Würzburger Physik.-med. Ges., Bd. 28, 1894.

wohl am einfachsten aus dem wechselnden Salzgehalt der Eiweißverbindungen erklären dürfte.

Löst man endlich reines Kasein in Ammoniak und vermischt diese Flüssigkeit mit dem gleichen Volumen Magnesiamixtur, so scheiden sich nach einer Reihe von Wochen Sphärolithe und später Nadeln aus, welche nach ihrer Isolierung die Farbenreaktionen der Eiweißkörper geben und beim Verbrennen etwa 45 Proz. Asche hinterlassen¹⁾.

Die Lösungen aller Eiweißstoffe sind optisch aktiv und drehen die Ebene des polarisierten Lichtes nach links. Da die verschiedenen Eiweißstoffe spezifische Drehungsexponenten besitzen, ist es möglich, sie in reinen Lösungen hierdurch qualitativ und quantitativ zu bestimmen.

Nach ihrem Verhalten bei der Dialyse gehören die Eiweißstoffe zu den nicht diffusiblen Substanzen, zu den sogenannten Kolloiden. Denn in wäßriger Lösung vermögen sie tierische Membranen sehr schwer, sogenannte homogene, aus künstlichem Pergament bestehende Membranen überhaupt nicht zu passieren.

Der physikalische Vorgang der Diffusion beruht auf folgenden Thatsachen²⁾. Giebt man in einen unverletzten Schlauch, welcher aus künstlichem Pergament besteht, eine Flüssigkeit, etwa 5-proz. Kochsalzlösung, so geht dieselbe nicht einmal spurweise durch die Wandungen hindurch. Sobald sich aber zu beiden Seiten der Membran miteinander mischbare Flüssigkeiten befinden, etwa auf der einen 5-proz. Kochsalz-, auf der anderen aber 10-proz. Kochsalz-, eine Natriumsulfatlösung oder reines Wasser, so beginnt, ganz unabhängig von einer etwa vorhandenen Druckdifferenz, eine sogenannte Diffusionsströmung oder Osmose der getrennten Flüssigkeiten, indem die Moleküle der einen durch die Membran hindurch in den Raum, welchen die andere Flüssigkeit einnimmt, eindringen, bis ein völliger Ausgleich stattgefunden hat und der Salzgehalt auf beiden Seiten qualitativ und quantitativ derselbe ist.

Die Geschwindigkeit der entgegengesetzten Diffusionsströme ist eine ungleiche, je nach der Qualität der betreffenden Flüssigkeiten, so daß von der einen Flüssigkeit mehr herüber, als von der anderen hinüber geht, wodurch anfangs bedeutende hydrostatische Druckdifferenzen gesetzt werden können, welche sich erst allmählich ausgleichen. Alle Substanzlösungen diffundieren langsamer gegen reines Wasser, als letzteres gegen die Lösungen. Das Verhältnis der diffundierten Wassermenge zu der gleichzeitig diffundierten Substanzmenge ist für jeden Stoff ein besonderes, man bezeichnet es als endosmotisches Aequivalent. Letzteres bedeutet die Zahl, welche angiebt, welche Gewichtsmenge Wasser ausgetauscht wird gegen 1 g der betreffenden

Substanz: $Ae = \frac{W}{S} (1 \text{ g})$. Ein sehr niedriges endosmotisches Aequivalent besitzt zum Beispiel das Jodkalium: 1,093, welches demnach sehr schnell diffundiert, für Kochsalz beträgt dieser Wert 4,30, für

1) Vergl. W. v. MORACZEWSKI, Ueber das Verhalten des Kaseins in ammoniakalischer Magnesiumchloridlösung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 71.

2) Vergl. besonders A. FICK, Mediz. Physik, 1885, S. 35.

Kaliumsulfat 12,76, während das endosmotische Aequivalent der Eiweißkörper unendlich groß ist, da sie überhaupt von der Osmose ausgeschlossen sind.

GRAHAM, welcher die Erscheinung der Diffusion zuerst näher untersuchte, glaubte, daß alle nicht krystallisierbaren Stoffe auch nicht diffusibel seien und zwar deshalb, weil sie in den Flüssigkeiten sich nicht in eigentlicher Lösung befänden, sondern nur in einem Quellungs-zustande. GRAHAM teilte dementsprechend auch alle Substanzen ein in Krystalloide und Kolloide, von Colla = Leim, weil namentlich die Leimstoffe von der Diffusion ausgeschlossen sind. Außerdem sind nicht diffusibel alle übrigen Proteinsubstanzen, mit Ausnahme der Peptone. Ferner diffundieren nicht die höheren Kohlehydrate (Polysaccharide). Ebenso verhält sich eine Lösung von Kieselsäure in Salzsäure, sowie eine Lösung von Thonerde in Aluminiumchlorid. Das Einteilungsprinzip GRAHAM's ist indessen nicht haltbar, da es Proteinsubstanzen giebt, wie das Hämoglobin und das Vitellin, welche wohl ausgebildete Krystalle liefern, aber nicht diffundieren, und umgekehrt auch solche, nämlich die Peptone, welche leicht diffundieren, aber nicht zu krystallisieren scheinen. Auch die verbreitete Annahme, daß die sogenannten Kolloide sich nicht in wirklicher Lösung befänden, ist durchaus willkürlich. Die Ursache, warum gewisse Stoffe diffundieren, andere nicht, ist lediglich darin zu suchen, daß die Moleküle der nicht diffusiblen Substanzen wegen ihrer bedeutenden Größe die feinen Poren der Membranen nicht passieren können.

Die Trennung von Stoffen durch Diffusion oder Dialyse ist eine für physiologische Zwecke sehr häufig angewandte Operation. Man benutzt zu derselben jetzt ausschließlich künstliches Pergament. Denn während die natürlichen Membranen nicht nur kleinste Interstitien besitzen zwischen den Substanzmolekülen, sondern auch zwischen den Gewebselementen, sind die künstlichen, homogenen Membranen nur von den Molekularinterstitien durchsetzt, welche den größeren Molekülen gelöster Stoffe den Durchgang völlig versagen. Es ist klar, daß die Dialyse in ausgezeichnete Weise dazu geeignet ist, Lösungen von Eiweißstoffen salzfrei zu machen. Man dialysiert erst gegen laufendes, dann gegen öfter zu wechselndes destilliertes Wasser, so daß die Eiweißlösung stets mit möglichst reinem Wasser in endosmotischem Verkehr steht. Als Dialysatoren dienen Pergamentschläuche, welche in hohe Cylindergläser gehängt werden, durch welche der schwache Strom einer Wasserleitung geführt wird¹⁾.

Im allgemeinen verläuft bei gleicher Temperatur die Osmose um so schneller, je größer die osmotische Differenz zwischen der zu dialysierenden Lösung und dem Dialysator ist und je ausgedehnter die Oberfläche der trennenden Membran sich gestaltet. Daher empfiehlt es sich, die Flüssigkeiten während des Diffusionsvorganges in Bewegung zu halten, wodurch fortwährend die Wand des ganzen Schlauches bespült und so ausgenutzt wird, während zugleich durch die permanent

1) Eine Modifikation des zuerst von W. KÖHNE beschriebenen Dialysators hat in neuerer Zeit E. DRECHSEL angegeben, wodurch erreicht wird, daß der Wasserabfluß von unten geschieht, so daß immer der salzreichste Teil der Flüssigkeit entfernt wird, welcher sich infolge seines höheren spezifischen Gewichts gern am Boden des Cylinders ansammelt.

stattfindende Mischung die größtmögliche osmotische Differenz an der Membran hergestellt wird ¹⁾).

Die Aussalzung der Eiweißkörper. Es giebt eine Reihe organischer Substanzen, welche sich aus ihren wäßrigen, nicht zu konzentrierten Lösungen ausscheiden, wenn gleichzeitig gewisse Salze in gehöriger Menge in die Flüssigkeit eingetragen werden. Das Unlöslichwerden dieser organischen Substanzen wird um so ausgiebiger, je mehr sich der Salzgehalt der Flüssigkeit der Sättigung nähert. Der Vorgang beruht offenbar darauf, daß den organischen Substanzen durch die Salzmenge das zu ihrer Lösung notwendige Wasser entzogen wird. Dennoch hängt diese Fällung nicht lediglich ab von der wasseranziehenden Kraft der betreffenden Salze, vielmehr sind hierbei noch andere, nicht näher bekannte Umstände wirksam ²⁾. Sind die Substanzlösungen zu konzentriert, so gesteht beim Eintragen der Salze die ganze Masse zu einem dicken Brei, aus welchem sich die ausgesalzenen Substanzen nicht durch Filtration gewinnen lassen. Man muß deshalb verdünntere Lösungen verwenden.

Aussalzbar sind namentlich alle nicht diffusiblen Substanzen, aber auch andere, wie zum Beispiel die Pikrinsäure und die Urate. Am längsten bekannt ist diese Erscheinung von den Seifen, welche in der Technik durch Eintragen von Kochsalz aus ihren Lösungen gewonnen werden. Hierbei setzen sich allerdings die weichen Kaliseifen in die härteren Natronseifen um. Indessen werden die Kaliseifen auch als solche vollkommen aus ihren Lösungen abgeschieden, wenn man sich zum Aussalzen des Kaliumchlorids bedient.

Die einzelnen Eiweißkörper verhalten sich in dieser Beziehung gegen die verschiedenen Salze sehr abweichend, was zur Unterscheidung und Trennung der verschiedenen Eiweißkörper benutzt wird. Manche derselben lassen sich durch Kochsalz oder Magnesiumsulfat nicht aussalzen, andere dagegen durch diese Salze mehr oder weniger vollständig. Sehr bemerkenswert ist die Thatsache, daß nicht nur alle Eiweißkörper, sondern die Proteinsubstanzen überhaupt aus neutralen sowohl, wie aus sauren Flüssigkeiten vollkommen ausgesalzen werden durch die Sättigung ihrer Lösungen mittels Ammoniumsulfats. Eine Ausnahme hiervon bilden allein einige Verdauungsprodukte, nämlich die Peptone und gewisse Deuteroalbumosen, welche letztere wenigstens in geringer Menge in einer gesättigten Ammoniumsulfatlösung unlöslich sind. Mit dem Aussalzen, wenn es bei gewöhnlicher Temperatur vorgenommen wird, ist für die Eiweißkörper durchaus keine Aenderung ihrer Eigenschaften oder Struktur verbunden. Sie sind hiernach unter denselben Verhältnissen wie vorher wieder auflöslich.

Die Alkoholfällung. Da die genuinen Eiweißkörper in Alkohol unlöslich sind, werden sie aus ihren wäßrigen Lösungen durch Zusatz von Alkohol gefällt, und zwar um so leichter, je mehr

1) Ueber eine zweckmäßige, auch zu quantitativen Versuchen geeignete Dialysiervorrichtung vergl. A. GÜRBER, Die Salze des Blutes, Verhandl. d. Physikal.-med. Ges. zu Würzburg, Bd. 28, 1894, No. 7.

2) O. NASSE, Ueber das Aussalzen der Eiweißkörper und anderer kolloider Substanzen, Pflüger's Arch., Bd. 41, 1887, S. 504; ferner FRANZ HOFMEISTER und S. LEWITH, Arch. f. exp. Path. u. Pharmak., Bd. 24, 1888, S. 247 sowie Bd. 25, 1888, S. 1.

die Flüssigkeiten gleichzeitig Neutralsalze enthalten. Nach kurzer Einwirkung namentlich verdünnten Alkohols zeigen die gefällten Eiweißkörper keine Veränderung, sie sind nach der Entfernung des Alkohols in reinem oder salzhaltigem Wasser suspendiert, wieder auflöslich. Nach längerer Einwirkung jedoch namentlich starken Alkohols und besonders auch bei gleichzeitiger Gegenwart von Salzen werden die Eiweißstoffe in eigentümlicher, bis jetzt noch unerklärter Weise verändert, so daß sie nunmehr gegen neutrale Lösungsmittel sich indifferent verhalten. Sie sind in den sogenannten koagulierten Zustand übergegangen.

Die Koagulation durch Erhitzen mit Wasser. Dieselbe Veränderung, wie durch die längere Einwirkung starken Alkohols, erfahren die Eiweißstoffe beim Erhitzen ihrer wäßrigen Lösungen, wodurch sie sich als unlösliche Coagula aus den Flüssigkeiten ausscheiden. Die Koagulation tritt aber nur vollkommen ein bei neutraler, noch besser bei ganz schwach saurer Reaktion¹⁾. Alkalische Eiweißlösungen koagulieren unvollkommen, und bei einem gewissen Gehalt an freiem oder kohlensaurem Alkali wird die Koagulation ganz verhindert. Auch die Gegenwart von viel organischer Säure, etwa von Essigsäure, läßt keine Koagulation zustande kommen. So werden manche Eiweißkörper in der Kälte beim Zusatz einer gewissen Menge Essigsäure aus ihren Lösungen gefällt, um im Ueberschuß der Säure unvollkommen gelöst zu werden. Kocht man nunmehr die stark saure trübe Flüssigkeit, so tritt durchaus keine Koagulation ein, sondern man erhält im Gegenteil eine wasserklare Eiweißlösung. Auch nicht gelöste Eiweißkörper gehen beim Eintragen in siedendes Wasser in den koagulierten Zustand über. Die Koagulationstemperaturen sind für die verschiedenen Eiweißstoffe nicht dieselben und können daher zu ihrer Bestimmung verwendet werden. Indessen schwanken die Koagulationspunkte je nach der Art und Menge der gleichzeitig vorhandenen Salze, sowie nach der Konzentration der Eiweißlösungen. So zeigt die Gerinnungstemperatur des Serumglobulins, welche nach HOPPE-SEYLER bei 72–75° C liegt, je nach dem Gehalt an Eiweiß oder Salz, Schwankungen zwischen 68 und 80° C²⁾.

Nach den Untersuchungen von BLUM³⁾ werden Eiweißlösungen durch Siedhitze nicht koaguliert, wenn man zu den Flüssigkeiten vorher Formaldehyd gesetzt hat. Man kann die aufgekochte Lösung im Vacuum eindampfen und gewinnt so das Eiweiß in trockenem Zustande (Protogen) bei erhaltener Löslichkeit und Ungerinnbarkeit. Vielleicht handelt es sich bei diesem Vorgang um den Eintritt eines organischen Komplexes in das Eiweißmolekül, welches hierdurch in seinen Eigenschaften verändert wird.

1) Aeußerst empfindlich und daher zur Erkennung einer sehr schwach sauren oder alkalischen Reaktion vorzüglich geeignet ist das von K. MAYS dargestellte, schwach rosa gefärbte, neutrale Lakmuspapier. Vergl. Verh. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 3, 1885, Heft 4, S. 295.

2) O. HAMMARSTEN, Pflüger's Arch., Bd. 18, 1878, S. 64. Vergl. ferner auch LIMBOURG, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 458.

3) F. BLUM, Ueber eine neue Klasse von Verbindungen der Eiweißkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 127.

Ein Unlöslichwerden der Eiweißkörper beobachtet man ferner, wenn ihre Lösungen bei beliebiger Temperatur geschüttelt werden, und zwar um so deutlicher, je stärker die Bewegung der Flüssigkeiten erfolgt¹⁾. Die so entstandenen „mechanischen Coagula“, welche stets die Form von Flocken oder feinen Häutchen besitzen, unterscheiden sich indessen in ihren Eigenschaften mehrfach von den durch Hitze oder Alkoholwirkung erzeugten. Namentlich sind sie in verdünnten Säuren oder Alkalien viel leichter löslich als die gewöhnlichen Eiweißgerinnel.

Die Denaturierung der Eiweißstoffe. Durch die Koagulation werden alle Lösungsunterschiede der verschiedenen Eiweißkörper aufgehoben, denn das koagulierte Eiweiß ist völlig indifferent gegen neutrale Lösungsmittel. Die einzige Möglichkeit, es in Lösung zu bringen, ist, abgesehen von der Verdauung, die Behandlung mit verdünnten Laugen oder konzentrierten organischen, bezw. verdünnten Mineralsäuren in der Wärme. In diesem Falle resultieren alkalische oder saure Eiweißlösungen, welche sich genau so verhalten, wie Lösungen genuiner Eiweißkörper, welche nach dem Zusatz von Lauge oder von viel Essigsäure gekocht wurden und hierdurch vor der Koagulation bewahrt blieben.

Bei der Behandlung der nativen oder koagulierten Eiweißkörper mit starken Säuren oder Laugen in der Wärme ist in jedem Fall eine wesentliche Veränderung derselben eingetreten. Sowohl die nativen als die koagulierten Eiweißstoffe haben ihre Eigentümlichkeiten verloren. Man bezeichnet die eingetretene Veränderung passend als Denaturierung. Die denaturierten Eiweißkörper zeigen, abgesehen von ihrer quantitativen Zusammensetzung, nur noch Unterschiede, je nachdem die Einwirkung einer Lauge oder einer Säure die Ursache ihrer Entstehung war. Im ersteren Falle erhält man sogenanntes Albuminat (Alkalialbuminat), im letzteren Syntonin (Acidalbumin).

Daß das Albuminat eines Eiweißstoffes sich vom Syntonin desselben in der Zusammensetzung unterscheidet, geht aus dem bereits früher Mitgeteilten hervor. Es fehlt namentlich dem Albuminat der leicht abspaltbare Schwefel der nativen Eiweißkörper und des Syntonins.

Das Albuminat und das Syntonin sind in neutralen Flüssigkeiten ganz unlöslich und fallen daher beim Abstumpfen des Alkalis, bezw. der freien Säure in ihren Lösungen aus. Beide Proteinsubstanzen lösen sich aber leicht in Laugen oder in verdünnter Soda, ebenso in Salzsäure, schwerer in starker Essigsäure. In sehr verdünnten Säuren dagegen ist das Albuminat kaum löslich. Aus ihren sauren Lösungen werden die denaturierten Eiweißstoffe durch Ammoniumsulfat oder durch Kochsalz vollkommen ausgesalzt.

Völlig gesättigte Laugen oder Eisessig bewirken die Denaturierung aller in hinreichend konzentrierter Lösung vorhandenen Eiweißkörper schon bei Zimmertemperatur. In beiden Fällen kann man beim Zusammenreiben der Reagentien mit der Eiweißlösung das Albuminat, bezw. das Syntonin plötzlich als gallertige Masse entstehen sehen.

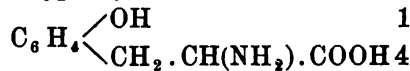
Durch verdünnte Säuren geschieht dagegen die Umwandlung der meisten nativen Eiweißkörper namentlich in der Kälte nur sehr lang-

1) Vergl. besonders W. RAMSDEN, Die Koagulierung von Eiweißkörpern auf mechanischem Wege, Du Bois' Arch., 1894, S. 517. Hier findet sich die ältere Litteratur.

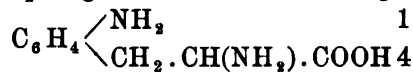
sam, und um so schwieriger, je mehr gleichzeitig Salze in der Flüssigkeit gelöst sind¹⁾. Nur gewisse Eiweißstoffe der Muskelsubstanz lassen sich auch unter diesen Umständen sehr leicht durch die verdünntesten Säuren in Syntonin überführen.

Die Zersetzungsprodukte der Eiweißstoffe. Durch Einwirkung hochgespannter Wasserdämpfe oder beim anhaltenden Kochen mit verdünnten Mineralsäuren oder Laugen zerfallen (die Eiweißkörper unter Hydratation oder Hydrolyse, d. h. unter Aufnahme der Elemente des Wassers²⁾). Hierbei entstehen unter der Entwicklung von Ammoniak und Schwefelwasserstoff eine Reihe von Amidosäuren. Da letztere bei allen Eiweißstoffen immer dieselben sind, muß man schließen, daß die verschiedenen Eiweißstoffe zwar aus denselben Atomkomplexen bestehen, aber diese Atomgruppen in verschiedenen Mengenverhältnissen enthalten. Regelmäßig finden sich als Endprodukte der Eiweißzersetzung Tyrosin³⁾, Leucin und Asparaginsäure⁴⁾. Diese Stoffe bilden sich unter anderen auch bei dem Eiweißzerfall, welcher fortwährend in den keimenden Pflanzen vor sich geht⁵⁾.

Das Tyrosin gehört in die Reihe der aromatischen Verbindungen. Es ist eine Amidosäure der Parareihe, nämlich Paraoxyphenylamidopropionsäure (Paraoxyphenyl-Alanin)



Das Tyrosin läßt sich synthetisch darstellen, es bildet sich bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf Paramidophenyl-Alanin



wodurch nach der allgemeinen Reaktion von GRIESS die Amidogruppe des Benzolkerns in die Hydroxylgruppe übergeführt wird⁶⁾. Beim Schmelzen des Tyrosins mit Kalihydrat zerfällt es dementsprechend

in Paraoxybenzoësäure $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{array}{l} \text{OH} \\ \diagdown \\ \text{COOH} \end{array} \quad 1$, Essigsäure und Ammoniak.

Wie alle aromatischen Verbindungen, in denen nur ein Wasserstoffatom des Benzolkerns durch die OH-Gruppe ersetzt ist, giebt das Tyrosin

1) JOHANSSOHN, Ueber das Verhalten des Serumalbumins zu Säuren und Neutralsalzen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 310.

2) Ueber die Ausführung derartiger Versuche vergl. u. a. H. HLASIWETZ u. J. HABERMANN, Annal. d. Chem. und Pharm., Bd. 169, 1873, S. 150. E. SCHULZE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 63. W. KÜHNE u. R. CHITTENDEN, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 455. Vergl. auch die referierende Darstellung bei HOPPE-SEYLER u. THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 138. Ferner R. COHN, Zeitschr.-f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 160.

3) HINTERBERGER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 71, 1849, S. 70.

4) RITTHAUSEN u. KREUSLER, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 107, 1869, S. 240.

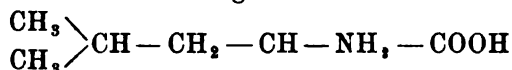
5) Vergl. besonders E. SCHULZE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 309. Hier findet sich die übrige Litteratur.

6) ERLÉNMEYER und LIPP, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 15, 1882, S. 1544.

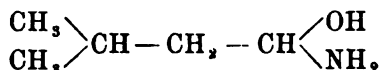
die MILLON'sche Reaktion, d. h. eine schöne Rotfärbung oder einen roten Niederschlag beim längeren Kochen mit Mercurinitrat, welches sehr wenig salpetrige Säure enthält. Die Gegenwart freier Salpetersäure stört die Reaktion. Zur Darstellung des Reagens fügt man zu käuflichem Quecksilberoxydnitrat so lange Wasser, als noch ungelöste Krystalle vorhanden sind, bringt etwa gebildetes basisches Salz durch rauchende Salpetersäure in Lösung und fügt hierauf tropfenweise so lange Natriumacetatlösung zur Flüssigkeit, bis das Reagens gegen Phenollösung wirksam wird.

Das Tyrosin bildet Büschel oder Garben von seideglänzenden, stark lichtbrechenden Nadeln vom Schmelzpunkt 295° C, es ist sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol und in Aether, aber löslich in Ammoniak. Die Angaben über das optische Verhalten von in Salzsäure gelösten Tyrosinpräparaten sind sehr differierend ¹⁾.

Das Leucin ist ein Fettkörper und zwar die Amidosäure einer Kapronsäure. Diese Kapronsäure ist mit der α -Isobutylelessigsäure identisch ²⁾. Das Leucin hat folglich die Konstitution:



Es läßt sich synthetisch unter anderem aus Isovaleraldehyd-Ammoniak



und Blausäure darstellen ³⁾.

Das völlig reine Leucin krystallisiert in schneeweißen, glänzenden Blättchen, gewöhnlich aber bildet es nur mikroskopisch erkennbare, schwach lichtbrechende gelbliche Kugeln, die entweder hyalin oder radial gestreift erscheinen. Das Leucin ist leicht löslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol. Es ist optisch aktiv und zwar rechtsdrehend. Erhitzt man aber gewöhnliches Leucin mit Barytwasser auf 170° , so geht es in eine optisch unwirksame Modifikation über. Setzt man dieses optisch indifferente Leucin der Einwirkung gewisser Pilze, namentlich des *Penicillium glaucum* aus, so erhält man wieder ein optisch aktives Leucin, welches aber ebenso viel links dreht ($-17,5$), als das gewöhnliche Leucin rechts ⁴⁾. Erhitzt man das Leucin vorsichtig, so sublimiert es, ohne zu schmelzen, unzersetzt in weißen, wolligen Flocken, wird es aber schnell erhitzt, so zerfällt es in Kohlendioxyd und Amylamin ($\text{C}_5\text{H}_{11}\cdot\text{NH}_2$), welches letzteres durch seinen spezifischen Geruch erkennbar ist.

Die durch Zersetzung verschiedener Eiweißstoffe gewonnenen Leucine weichen, trotz ihrer nachweislich gleichen Konstitution, in Bezug auf Lösungsverhältnisse und optisches Verhalten nicht unerheblich voneinander ab. Es resultieren wenigstens zwei verschiedene

1) Vergl. die verschiedenen Angaben der Autoren bei HOPPE-SEYLER u. THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 188.

2) E. SCHULZE und LIKIERNIK, Ueber die Konstitution des Leucins, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 24, 1891, S. 669. B. GMELIN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1893, S. 22—35.

3) Vgl. HÜFNER, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 1, 1870, S. 6.

4) E. SCHULZE u. E. BOSSHARD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 140.

Leucine, deren Differenz offenbar durch Stereo-isomerie bedingt ist ¹⁾. Auch bei der Pankreasverdauung sollen nach den Befunden von R. COHN ²⁾ aus Fibrin eine Reihe verschiedener, optisch aktiver Leucine entstehen, von denen das eine erst bei 230° C sublimiert, um im zugeschmolzenen Rohr bei 275° C zu schmelzen. Aehnliche Beobachtungen machte schon früher NENCKI ³⁾.

Löst man die Leucine in Wasser unter Zusatz von sehr wenig Lauge und fügt dann, unter Vermeidung eines Ueberschusses, Kupfersulfatlösung hinzu ⁴⁾, so scheidet sich nach kurzem Stehen schwer lösliches Leucinkupfer in kugligen Aggregaten blauer Nadeln aus, welche kein Krystallwasser besitzen.

Die Asparaginsäure gehört in die Reihe der zweibasischen Säuren der Fettreihe und ist Amidobernsteinsäure



Sie ist schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol. Dagegen löst sich die Asparaginsäure sowie ihr Kupfersalz in heißem Wasser, welch letzteres daraus beim Erkalten in rhombischen Säulen, bezw. in hellblauen Nadeln krystallisiert. Die Asparaginsäure ist optisch aktiv, und zwar linksdrehend. Ihre Isolierung aus dem Gemisch der Eiweißzersetzungsprodukte erfolgt durch vorsichtige Fällung mittels basisch essigsaurem Blei und folgende Zerlegung des Bleiniederschlages durch Schwefelwasserstoff, worauf nach dem Konzentrieren der Flüssigkeit die Asparaginsäure auskrystallisiert, deren völlige Reinigung man durch Darstellung ihrer Kupferverbindung und nochmalige Zersetzung durch Schwefelwasserstoff erzielt ⁵⁾.

Das Amid der Asparaginsäure ist das in den Pflanzen weit verbreitete ⁶⁾ Asparagin, aus welchem sich die Säure selbst durch Kochen mit Salzsäure gewinnen läßt ⁷⁾. Auch synthetisch hat man die Asparaginsäure dargestellt ⁸⁾.

Die Natur der bisher genannten Zersetzungsprodukte gestattet den Schluß, daß im Eiweißmolekül sowohl Atomgruppen der aromatischen als auch solche der Fettreihe vorhanden sind.

Während Ammoniak, Schwefelwasserstoff und die drei genannten Amidosäuren aus den Eiweißkörpern sich bilden, gleichviel, ob man die Zersetzung derselben durch gespannte Wasserdämpfe, durch siedende Laugen oder Säuren bewirkt, treten bei der andauernden

1) B. GMELIN, a. a. O. S. 35—40.

2) R. COHN, Zur Kenntnis des bei der Pankreasverdauung entstehenden Leucins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 203.

3) M. NENCKI, Zur Kenntnis der Leucine, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 15, 1877, S. 390 u. f.

4) Vergl. R. COHN, a. a. O. S. 206, sowie auch die älteren Angaben von GÖSSMANN, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 91, 1854, S. 132, und H. HLASIWETZ u. S. HABERMANN, ebendas., Bd. 169, 1873, S. 161.

5) H. HLASIWETZ u. S. HABERMANN, a. a. O. S. 162. Vergl. auch E. SCHULZE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 70 u. f.

6) Vergl. BORODIN, Botan. Zeit., 1878, No. 51 u. 52.

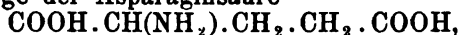
7) H. SCHIFF, Darstellung von Asparaginsäure, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 17, 1884, No. 18, S. 2929.

8) W. KÖRNER und A. MENOZZI, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 21, 1888, No. 3, Ref. S. 86. A. PRUTTI, ebendas., No. 8, Ref. S. 351.

Einwirkung von Alkalien sowohl als auch von Mineralsäuren noch spezifische Produkte auf, welche zum Teil wenigstens durch eine weitere Zersetzung der drei Amidosäuren gebildet werden.

Man beobachtet nämlich beim langen Kochen der Eiweißstoffe mit Laugen, neben einer weiteren Ammoniakentwicklung, auch die Entstehung von Kohlensäure, Oxalsäure und Essigsäure¹⁾, während zugleich ein Entweichen von Phenol, Indol und Skatol bemerkbar wird. Ein besonders reichliches Auftreten von Indol und Skatol erfolgt regelmäßig, wenn die Zersetzung der Eiweißstoffe nicht durch siedende Kalilauge, sondern durch schmelzendes Kalihydrat vorgenommen wird²⁾, wobei bekanntlich zugleich eine Oxydationswirkung stattfindet. Unter diesen Umständen bildet sich aus dem Eiweißschwefel teilweise auch Methylmerkaptan³⁾ ($\text{C H}_3 \cdot \text{S H}$).

Bei der Behandlung der Eiweißstoffe mittels siedender Mineralsäuren scheint deren Zerfall nicht so weit zu gehen, daß erhebliche Mengen von Kohlensäure, Oxalsäure und Essigsäure entstehen. Dagegen erhält man beim Kochen der Eiweißstoffe mit Salzsäure unter Zusatz von etwas Zinnchlorür, wodurch Oxydationsvorgänge vermieden werden⁴⁾, Amidoglutarsäure (Glutaminsäure), das nächste Homologe der Asparaginsäure



dessen Amid, das Glutamin, sich gleich dem Asparagin in vielen Pflanzen findet⁵⁾, und ferner zwei organische Basen, welche von DRECHSEL Lysatin und Lysatinin genannt worden sind⁶⁾.

1) Die Zersetzung der Eiweißkörper durch gesättigte Barytlösung von 150°C wurde zuerst von SCHÜTZENBERGER untersucht, *Ann. de chim. et de phys.* (5), Bd. 16, S. 289 u. *Bull. de la Soc. chim. de Paris*, XXIII, 1875, S. 161.

2) W. KÜHNE, *Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch.*, Bd. 8, 1875, S. 206. M. NENCKI, ebendas., S. 336. E. u. H. SALKOWSKI, *Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch.*, Bd. 12, 1879, S. 651 u. S. 1986. Vergl. auch M. NENCKI, *Zur Kenntnis der Skatolbildung*, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 4, 1880, S. 371.

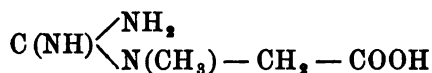
3) Vergl. N. SIEBER u. G. SCHOUBENKO, *Jahresber. f. Tierchem.*, Bd. 22, 1892, S. 8.

4) Vergl. RITTHAUSEN u. KREUSLER, *Journ. f. prakt. Chem.*, Bd. 107, 1869, S. 240. H. HLASIWETZ u. J. HABERMANN, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 169, 1873, S. 151. L. RADZIEJEWSKI u. E. SALKOWSKI, *Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch.*, Bd. 7, 1874, S. 1050. Vergl. ferner E. SCHULZE, *Untersuchungen über die Amidosäuren, welche bei der Zersetzung der Eiweißstoffe durch Salzsäure und durch Barytwasser entstehen*, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 9, 1885, S. 63. — Nach den neuesten Untersuchungen von R. COHN scheint man das Zinnchlorür bei diesen Zersetzungen durchaus entbehren zu können. Vergl. R. COHN, *Ueber eine quantitative Eiweißspaltung durch Salzsäure*, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 22, 1897, S. 160.

5) E. SCHULZE, *Ueber die Verbreitung des Glutamins in den Pflanzen*, *Ber. d. Deutsch. chem. Ges.*, Bd. 29, 1896, No. 12, S. 1882.

6) E. DRECHSEL, *Journ. f. prakt. Chem.*, N. F. Bd. 39, 1889, S. 425, *Ber. d. K. Sächs. Gesellsch. d. Wissensch.*, 1890, *Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch.*, Bd. 23, 1890, S. 3096. Vergl. auch M. SIEGFRIED, *Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch.*, Bd. 24, 1891, S. 418.

Diese beiden Substanzen bieten insofern erhebliches Interesse, als sie zwei anderen Basen, welche im tierischen Organismus verbreitet sind, homolog scheinen, nämlich dem Kreatin (Methylglykocamin)



und seinem Anhydrid, dem Kreatinin. Nur besitzt das Lysatin nicht, wie das Kreatin, 4 Kohlenstoffatome, sondern deren 6, seine empirische Formel ist $\text{C}_6\text{H}_{13}\text{N}_3\text{O}_2$. Das Lysatin und Lysatinin lassen sich aus der sauren Zersetzungsflüssigkeit mittels Phosphorwolframsäure isolieren und liefern, ganz wie das Kreatin und Kreatinin, bei der Spaltung mittels siedenden Barytwassers neben anderen Produkten Harnstoff. Hierdurch ist der Beweis geliefert, daß auch ein Teil des im Urin ausgeschiedenen Harnstoffs durch einfache Spaltung aus dem Nahrungseiweiß entstehen kann, was für die Beurteilung des Stoffwechsels im Tierkörper von Bedeutung erscheint. Die Beobachtung der quantitativen Verhältnisse hat ergeben, daß etwa $\frac{1}{10}$ der Harnstoffmenge, welche einer gewissen Eiweißmenge entspricht, durch eine derartige direkte Abspaltung zu gewinnen ist.

Ferner hat DRECHSEL¹⁾ unter den Produkten, welche bei der Spaltung des Kaseins und anderer Eiweißstoffe durch siedende Salzsäure entstehen, auch Diamido-essigsäure $\text{CH}(\text{NH}_2)_2 \cdot \text{COOH}$, sowie eine andere Substanz von der empirischen Zusammensetzung $\text{C}_6\text{H}_{14}\text{N}_2\text{O}_2$, aufgefunden. Letztere wird als Lysin bezeichnet und ist wahrscheinlich Diamido-kaprönsäure.

Außerdem isolierte S. HEDIN²⁾ aus dem Gemisch der Spaltungsprodukte eine Base von der Zusammensetzung $\text{C}_6\text{H}_{14}\text{N}_4\text{O}_2$, welche auch in jungen Keimpflanzen gefunden worden ist³⁾ und als „Arginin“ bezeichnet wird.

Endlich hat R. COHN⁴⁾ den Nachweis geliefert, daß bei der Eiweißzersetzung durch konzentrierte Salzsäure, wenn auch in geringer Menge, ein Pyridinderivat auftritt, welches er als Dihydroxypyridin aufzufassen geneigt ist. Dieser Befund ist insofern von erheblichem Interesse, als die meisten Alkaloide, welche in vielen Pflanzen offenbar aus Eiweißstoffen gebildet werden, einen Pyridinkern enthalten.

Man hat auch die Eiweißstoffe unter Zuführung von Oxydationsmitteln zersetzt. Diese Versuche sind indessen weniger von physiologischem Interesse, da die Oxydation des Eiweißes im Tierkörper sich offenbar gänzlich anders gestaltet. Man erhielt, je nach der Stärke des angewandten Oxydationsmittels, alle möglichen und oft

1) E. DRECHSEL, Du Bois Arch., 1891, S. 248 und Ber. der K. Sächs. Ges. der Wissensch., 1892, S. 116. E. DRECHSEL und R. KRÜGER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 25, 1892, S. 2454. E. DRECHSEL, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 107. Vergl. auch S. HEDIN, Eine Methode das Lysin zu isolieren etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 297.

2) S. HEDIN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 186 und Bd. 21, 1896, S. 155.

3) E. SCHULZE und E. STEIGER, Ueber das Arginin, ebendas., Bd. 11, 1887, S. 43.

4) R. COHN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 171.

abweichende Produkte, unter denen sich regelmäßig Benzoëssäure¹⁾, Fettsäuren²⁾ sowie Aceton³⁾ befanden. Eine Harnstoffbildung ist dabei nie beobachtet worden.

Zu erwähnen ist jedoch, daß es gelungen scheint, die Oxydation von Eiweiß ohne Zersetzung mittels Kaliumpermanganat herbeizuführen. MALY erhielt hierdurch eine sehr sauerstoffreiche Proteinsubstanz (25 Proz. O), welche den Charakter einer vielbasischen Säure zeigte. Dieser Oxyprotsäure oder Oxyprotsulfosäure genannte Körper erinnert sowohl in seiner Zusammensetzung, als auch in seinem allgemeinen chemischen Verhalten noch an seine Muttersubstanz. Der leicht abspaltbare Schwefel des ursprünglichen Eiweißmoleküls scheint dagegen in die Gruppe SO_3H verwandelt zu sein, weil die Säure zwar die ganze Schwefelmenge des Eiweißes noch enthält, aber dennoch heiße alkalische Bleilösung nicht schwärzt. Die Oxyprotsäure ist gleich den Eiweißkörpern durch Magensaft verdaulich, bei der Spaltung mit überhitztem Barytwasser liefert sie Leucin, aber kein Tyrosin, indem die aromatischen Gruppen des Moleküls hierbei offenbar zerfallen. Denn daß Atomkomplexe aromatischer Natur auch in der Oxyprotsäure enthalten sind, beweist die Entstehung von Benzoëssäure bei deren völliger Oxydation mittels eines Chromsäuregemisches⁴⁾.

Durch weitere Oxydation entsteht aus dieser Oxyprotsäure eine Peroxyprotsäure, welche über 34 Proz. Sauerstoff, gegen 22 Proz. Muttersubstanz enthält, also in ihrer Zusammensetzung vom Eiweiß sehr erheblich abweicht. Dennoch soll auch diese Säure nach MALY das ungespaltene Eiweißmolekül repräsentieren⁵⁾.

An Versuchen, aus den Spaltungsprodukten der Eiweißkörper diesen ähnliche Verbindungen synthetisch wieder darzustellen, hat es nicht gefehlt⁶⁾. LILIENTFELD⁷⁾ will sogar hierbei Substanzen mit allen wesentlichen Eigenschaften und der Zusammensetzung der Peptone erhalten haben. Doch bedürfen diese Behauptungen vorläufig noch dringend der Bestätigung.

Die Reagentien, welche Fällungen der Eiweißstoffe hervorrufen, koagulieren entweder dieselben, oder sie gehen mit den Eiweißkörpern in Wasser unlösliche Verbindungen ein. Die Fäl-

1) Vergl. hierüber namentl. E. SCHULZE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 63, sowie H. SCHWARZ, ebendas., Bd. 18, 1894, S. 501 u. 502.

2) GUCKELBERGER, Annal. d. Chem. u. Pharmak., Bd. 64, 1847, S. 59.

3) R. v. JAKSCH, Ueber Acetonurie und Diaceturie, Berlin, Hirschwald, 1885.

4) R. MALY, Untersuchungen über die Oxydation des Eiweißes mittels Kaliumpermanganat, Monatshefte f. Chemie, Bd. 6, 1885, S. 107. Eine Bestätigung der Resultate von MALY lieferten in neuerer Zeit ST. BONDZÝNSKI und L. ZOJA, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 225.

5) R. MALY, l. c. Bd. 9, 1888, S. 255.

6) Vergl. besonders P. SCHÜTZENBERGER, Versuch über die Synthese der Albuminstoffe, Compt. rend., Bd. 112, 1891, S. 198.

7) L. LILIENTFELD, Ueber proteinähnliche Substanzen, Du Bois Arch., 1894, S. 383 u. 555.

lungen der Eiweißstoffe durch Aussalzen oder durch schnell zu entfernenden Alkohol besitzen demnach einen wesentlich anderen Charakter.

Die erste Gruppe der Fällungsmittel bilden eine Reihe von Mineralsäuren. Die nativen Eiweißkörper werden nämlich aus ihren Lösungen mehr oder weniger vollkommen von mäßig konzentrierter Schwefelsäure, Salzsäure oder Salpetersäure durch Koagulation gefällt, wobei zu bemerken ist, daß sich die Eiweißkoagula in einem großen Ueberschuß der Salz- und Schwefelsäure schon in der Kälte unter Syntoninbildung wieder völlig auflösen. Im Gegensatz zur Metaphosphorsäure, welche ebenfalls mit den Eiweißstoffen unlösliche Verbindungen eingeht, koaguliert und fällt die Orthophosphorsäure die Eiweißkörper nur dann, wenn sie sehr konzentriert zur Einwirkung gelangt. Praktisch benutzt man als Fällungsreagens von den genannten Mineralsäuren fast nur die Salpetersäure, weil sie, auch im Ueberschuß zur Flüssigkeit gesetzt, die Eiweißstoffe bei der Gegenwart einer genügenden Salzmenge nicht wieder auflöst. Selbst beim Aufkochen löst sich das durch Salpetersäure ausgefällte Eiweiß unter diesen Umständen nicht in der überschüssigen Säure, oder doch nur sehr unvollkommen.

Neutrale Eiweißlösungen werden weiter gefällt durch die Lösungen der meisten Schwermetallsalze. Als solche sind namentlich zu nennen: Kupfersulfat und Eisenchlorid, welche beide im Ueberschuß das gefällte Eiweiß wieder auflösen, neutrales und basisches Bleiacetat, Platinchlorid und endlich angesäuertes Quecksilberchlorid. Auf der besonders energischen Verwandtschaft des Sublimats zu Eiweißstoffen beruht seine giftige, aber auch seine desinfizierende Eigenschaft. Die Anwendung von Eieralbumin oder Milch als Gegenmittel bei akuten Metallvergiftungen wird hieraus verständlich. Es wird durch die Bildung der unlöslichen Metallalbuminate eine schnelle Resorption der Metalle verhindert, welche außerdem, an Eiweiß gebunden, nicht ätzend auf die Schleimhäute wirken.

Giebt man zu einer neutralen Flüssigkeit, welche neben Eiweißstoffen überschüssiges Natriumacetat enthält, Eisenchlorid bis zur deutlichen Rotfärbung, so wird beim Aufkochen neben dem gesamten Eisen auch das Eiweiß vollkommen gefällt¹⁾.

Dasselbe wird erreicht durch Kochen der eiweißhaltigen Flüssigkeiten mit Bleihydrat, dem etwas Bleiacetat zugesetzt ist²⁾.

Die Fällungen der Eiweißstoffe beim Zusammentreffen mit den Schwermetallsalzen werden durch die Thatsache erklärlich, daß sämtliche Eiweißstoffe, mehr oder weniger ausgeprägt, den Charakter schwacher organischer Säuren besitzen. Sie bilden, unter Verdrängung der betreffenden Säure, mit den Metalloxyden salzartige, in Wasser unlösliche Verbindungen. Die saure Natur des Eiweißkörpers gegenüber den Metalloxyden läßt sich auch daraus erkennen, daß frisch gefälltes Eisenhydroxyd oder Manganhydroxyd von neutralen eiweißhaltigen Flüssigkeiten in gewisser Menge gelöst werden. Es bilden sich

1) F. HOPPE-SEYLER, Handbuch d. physiol.-chem. Analyse, 3. Aufl., 1870, S. 194. SCHMIDT-MÜLHELM, Du Bois Arch., 1880, S. 33.

2) F. HOFMEISTER, Ueber ein Verfahren zur völligen Abscheidung des Eiweißes aus tierischen Flüssigkeiten, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 288.

hierbei zunächst die an und für sich in Wasser unlöslichen Metallalbuminate, welche aber in viel überschüssigem Eiweiß auflöslich sind.

In einer Albuminatlösung ist das Eisen erst nach dem Zusatz einer gewissen Menge von Salzsäure mittels Ferrocyankalium oder Kaliumrhodanid deutlich nachzuweisen. Es verhindert also die Verbindung mit dem Eiweiß den unmittelbaren Eintritt dieser Eisenreaktionen, was auch für die Eisenprobe mit Schwefelammonium gilt, wo namentlich bei einem großen Ueberschuß von Eiweißstoffen neben wenig Eisenalbuminat zunächst nur eine schwache Grünfärbung erfolgt, die erst nach kürzerem oder längerem Stehen der bekannten Schwarzfärbung Platz macht. Ja unter gewissen Bedingungen können eisenalbuminathaltige Flüssigkeiten bei Zusatz von Schwefelammonium ziemlich lange unverändert bleiben. Dagegen giebt das Eisenalbuminat leicht und vollständig sein Eisen an salzsäurehaltigen Alkohol¹⁾ ab. Durch diese Reaktion sind die Eisenalbuminate, gleich den ähnlichen Verbindungen des Eisens mit organischen Säuren, als einfache Salze des anorganischen Eisens charakterisiert und unterscheiden sich scharf von den organischen Eisenverbindungen, bei denen das Eisen direkt an Kohlenstoff gebunden ist, und zwar so fest, daß diesen Substanzen salzsäurehaltiger Alkohol selbst bei tagelanger Einwirkung keine Spur Eisen zu entziehen vermag²⁾.

Eine Eisenalbuminat- beziehungsweise Kupferalbuminatlösung läßt sich auch erhalten durch Zugabe von sehr wenig Metallsalz zu einer sehr konzentrierten Eiweißlösung. Aus ihren salzartigen Metallverbindungen werden die nativen Eiweißstoffe ohne Veränderung ihrer Eigenschaften durch einen Strom von Schwefelwasserstoffgas wiedergewonnen.

Die Kupferalbuminate bieten nach den Untersuchungen von HARNACK ein bequemes Mittel, Eiweißkörper darzustellen, welche völlig frei sind von Mineralbestandteilen³⁾. Alle nativen Eiweißkörper hinterlassen nämlich beim Verbrennen mehr oder weniger Asche, welche aus Kalk-, Magnesium- oder Alkalisulfat besteht. Während die in der Asche vorhandene Schwefelsäure aus der Oxydation des Schwefels der Eiweißkörper hervorgeht, sind die als Sulfate vorhandenen Basen in unbekannter Weise fest an die nativen Eiweißkörper gebunden, vielleicht so, daß einzelne Wasserstoffatome des Eiweißmoleküls durch Metallatome vertreten sind. Die Metalle lassen sich den nativen Eiweißkörpern nicht einmal durch die Denaturierung mittels Mineralsäuren entziehen. Denn neutralisiert man die sauren Flüssigkeiten, so fällt das Syntonin meist mit demselben Aschengehalt aus, als ihn die Muttersubstanz besaß. Dagegen ist das aus seiner Kupferverbindung durch Säure abgeschiedene Eiweiß völlig frei von basischen Bestandteilen. Zur Darstellung einer derartigen Eiweißsubstanz sammelt man einen Kupferalbuminatniederschlag auf einem Filter, löst ihn in starker Kalilauge und neutralisiert diese Flüssigkeit nach 24 Stunden mittels Salzsäure. Wäscht man

1) 1 Vol. Salzsäure (25-proz.) u. 9 Vol. absol. Alkohol.

2) Vergl. G. BUNGE, Ueber die Assimilation des Eisens, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 52, sowie ZALESKI, Eisengehalt der Leber, ebendas., Bd. 10, 1886, S. 484.

3) E. HARNACK, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 22, 1889, S. 3046 und Bd. 23, 1890, S. 40 und S. 3745.

den hierdurch entstandenen Eiweißniederschlag auf dem Filter sorgfältig aus, bis alles Kupfer- und Kaliumchlorid entfernt ist, so bemerkt man dabei, daß allmählich eine Lösung des Eiweißes im Waschwasser stattfindet. Man muß daher von vornherein mit ziemlich großen Quantitäten arbeiten, um einen Verlust ertragen und dabei doch die größere Menge des Eiweißes auf dem Filter möglichst vollkommen auswaschen zu können. Ist letzteres geschehen, so hinterläßt der getrocknete Rückstand beim Verbrennen keine Asche. Das aschefreie Albumin gehört offenbar zu den denaturierten Eiweißstoffen¹⁾, weicht aber in seinen Eigenschaften nicht nur vom Syntonin und Albuminat, sondern auch von allen übrigen Eiweißstoffen ganz auffallend ab. Wiewohl dieser Eiweißstoff aus seiner Lösung in Kalilauge beim Neutralisieren ausfiel, also zunächst wie alle denaturierten Eiweißstoffe in neutralsalzhaltigen Flüssigkeiten unlöslich ist, bildet er, nach dem Auswaschen der Salze in destilliertem Wasser suspendiert, beim Erwärmen leicht eine klare Lösung, welche weder beim Kochen, noch beim Zusatz von viel absolutem Alkohol im geringsten verändert wird. Aus seiner wäßrigen oder alkoholischen Lösung wird aber der Eiweißstoff bei jeder Temperatur sofort gefällt, wenn man etwas Neutralsalz zur Flüssigkeit giebt. Er verhält sich also in Bezug auf seine Unlöslichkeit in neutralsalzhaltigem Wasser, wie die gewöhnlichen denaturierten Eiweißstoffe. Uebrigens wird auch die Löslichkeit des aschefreien Albumins in reinem Wasser doch nur bedingt durch geringe Mengen an dasselbe gebundener Salzsäure. Wird letztere durch Dialyse entfernt, so ist der Eiweißkörper in reinem Wasser unlöslich, gleicht also auch in dieser Beziehung den denaturierten Eiweißstoffen²⁾.

Man mußte daran denken, ob durch die Einwirkung der starken Lauge das native Eiweiß nicht nur denaturiert, sondern vielleicht auch gespalten würde. Dies ist aber nicht der Fall. Denn das aschefreie Albumin gleicht in seinen Reaktionen unter keinen Umständen den nächsten Spaltungsprodukten der Eiweißstoffe, den Albumosen oder den Peptonen. Es ist ein echter, denaturierter Eiweißkörper.

Das Verhalten des aschefreien Albumins scheint anzudeuten, daß die Neutralsalze, beziehungsweise die an den genuinen Eiweißstoffen haftenden Basen, besonders der Kalk, sowohl bei der Koagulation, als auch bei den Lösungsprozessen der Eiweißkörper irgend eine bedeutungsvolle Rolle spielen, was übrigens auch aus anderen Beobachtungen gefolgert werden muß³⁾.

Es folgen nunmehr eine Reihe von spezifischen Fällungsmitteln, welche schwache Säuren sind. Es scheint in den ausfallenden Verbindungen, im Gegensatz zu den Metallalbuminaten,

1) B. WERIGO, Pflüger's Arch., Bd. 48, 1891, S. 127.

2) STOHRMANN und LANGBEIN, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 44, 1891, S. 336. Vergl. auch E. HARNACK, Weitere Studien über das aschefreie Albumin, Ber. der Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 25, 1892, S. 204, sowie K. BÜLOW, Ueber aschefreies Eiweiß, Pflüger's Arch., Bd. 58, 1894, S. 207.

3) Vergl. F. TUNNICLIFFE, Ueber den Einfluß des Natriumoxalates auf die durch Hitze und Alkohol erzeugte Koagulation des Blut- und Eiereiweißes, Centralbl. f. Physiol., Bd. 8, 1894, No. 12, S. 387.

das Eiweiß die Rolle einer Base zu spielen. Eine solche Doppelstellung der Eiweißstoffe kann nicht auffallen, wenn man sich erinnert, daß ein derartiges Verhalten auch andere Substanzen, z. B. das Bleioxyd, zeigen. Dasselbe spielt im Bleiacetat die Rolle einer Base, im Bleioxyd-Natron dagegen die Rolle einer schwachen Säure. Die fraglichen Säuren sind auch als Fällungsmittel organischer Basen, namentlich der pflanzlichen und tierischen Alkaloide bekannt (Alkaloidreagentien). Es sind folgende: Gerbsäure, namentlich nach dem Ansäuern der Eiweißlösung mittels Essigsäure, Pikrinsäure nach dem Ansäuern mittels Essigsäure, Phosphorwolframsäure oder Phosphormolybdänsäure bei Gegenwart einer freien Mineralsäure, Jodwasserstoffsäure bei Gegenwart von Jodquecksilber. Man verwendet eine Auflösung von Jodquecksilber in Jodkalium, nachdem die Eiweißlösung mittels Salzsäure angesäuert ist. Endlich gehört hierher die Ferrocyanwasserstoffsäure. Alle Eiweißlösungen werden nämlich gefällt durch Ferrocyankalium nach dem Ansäuern mittels Essigsäure.

Die Fällungen mittels Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure, sowie durch Jodquecksilber-Jodkalium sind vollkommene. Sie dienen daher, neben der Koagulation durch Siedehitze, dem Kochen mit Natriumacetat-Eisenchlorid oder aber mit Bleihydrat-Bleiacetat und neben der Alkoholfällung, bisweilen zur Abscheidung der Eiweißkörper aus tierischen Flüssigkeiten.

Hierher gehört auch die Trichloressigsäure, welche in einer Konzentration von 2—5 Proz. in neuerer Zeit als Fällungsmittel für Eiweißstoffe empfohlen worden ist¹⁾. In der That kann diese Säure in manchen Fällen zur vollkommenen Abscheidung von Eiweißstoffen verwendet werden. Dagegen ist die Trichloressigsäure in keiner Konzentration geeignet, als absolutes Fällungsmittel der Proteinsubstanzen überhaupt zu dienen. Milch, mit dem gleichen Volumen einer 10-proz. Trichloressigsäure versetzt, liefert allerdings ein vollkommen proteinstofffreies Filtrat, dagegen ist dies nie der Fall bei der gleichen Behandlung des frischen Eierweißes. Das Filtrat giebt hiernach eine zweifellose Biuretreaktion, herrührend von einer Proteinsubstanz, welche sich aus der sauren Lösung durch Ammoniumsulfat aussalzen läßt²⁾.

Die Farbenreaktionen der Eiweißstoffe sind nicht ausschließlich für die Eiweißstoffe charakteristisch. Man muß daher bei der Prüfung auf Eiweiß wenigstens mehrere dieser Proben versuchen.

Die MILLON'sche Probe. Bedeutend weniger intensiv als das Tyrosin und erst nach längerem Kochen geben sämtliche Eiweißstoffe mit dem MILLON'schen Reagens (vgl. S. 31) hellrote bis dunkelrote Koagula, nachdem zunächst eine Fällung der Eiweißkörper aus ihren

1) F. OBERMAYER, Wiener mediz. Jahrbücher, 1888, S. 375.

2) Diese Substanz ist identisch mit dem von mir zuerst als „Pseudo-pepton“ beschriebenen Proteid (Ovomukoid). Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 373. Auch im Fleischbrei, welcher mit Trichloressigsäure behandelt ist, wird nicht alles Eiweiß unlöslich. Vgl. hierüber: WEIDENBAUM, Pflüger's Arch., Bd. 54, 1893, S. 332 und Bd. 55, 1893, S. 380. W. SAAKE, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 481. HUPPERT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1893, S. 153.

Lösungen durch das Quecksilbersalz erfolgt ist. Ungelöste Eiweißkörper dagegen verwandeln sich bei der gleichen Behandlung direkt in braunrote Flocken. Diese Probe wird zweifellos durch die Gegenwart jenes aromatischen Atomkomplexes im Eiweißmolekül bedingt, welcher bei der Zersetzung des Eiweißes Tyrosin liefert¹⁾.

Die Xanthoproteinprobe. Mit starker Salpetersäure in der Wärme behandelt, geben sämtliche Eiweißkörper, wie viele andere organische, namentlich auch aromatische Substanzen²⁾, gelbe Flocken oder eine gelbe Lösung, infolge der Bildung von Nitroderivaten. Bei manchen Eiweißstoffen tritt diese Erscheinung schon in der Kälte ein. Beim Uebersättigen der salpetersauren Lösung mit Ammoniak wird die Flüssigkeit tief orangegelb. Namentlich letztere Erscheinung macht die Xanthoproteinreaktion sehr empfindlich.

Die sogenannte Biuretprobe³⁾. Setzt man zu einer Eiweißlösung Lauge und dann tropfenweise verdünnte Kupfersulfatlösung (2 Proz.), so bleibt die Flüssigkeit klar, weil die Eiweißstoffe, gleich vielen organischen Substanzen, eine Ausfällung des Kupferhydroxyds durch das Alkali verhindern. Zugleich aber wird die Flüssigkeit schön violett⁴⁾. Bei Gegenwart größerer Eiweißmengen bietet die Ausführung der Reaktion keine Schwierigkeiten, bei geringen Eiweißmengen dagegen hat man zu berücksichtigen, daß zum Eintritt der Violettfärbung die Menge der Kupfersulfatlösung, welche man zur alkalischen Flüssigkeit giebt, in einem ganz bestimmten Verhältnis zur Menge des vorhandenen Eiweißes stehen muß⁵⁾. Es ist um so mehr Kupfer erforderlich, je mehr Eiweiß die Flüssigkeit in Lösung hält. Bei einem Ueberschuß der Kupferlösung jedoch wird die violette Biuretfärbung von der blauen Kupferfarbe übertönt. Die Bezeichnung der Reaktion erklärt sich aus dem Umstande, daß ein Harnstoffderivat, das Biuret, mit Kupferlösung und Natronlauge eine sehr ähnliche Farbenscheinung erzeugt. Dennoch ist zu bemerken, daß bei dieser Farbenreaktion das Biuret stets eine purpur- bis reinrote Flüssigkeit liefert. Dasselbe gilt für die nächsten Spaltungsprodukte der nativen Eiweißstoffe, für die Albumosen und Peptone, sowie auffallenderweise für das Phytovitellin. Alle übrigen Proteinsubstanzen dagegen lassen hierbei einen blau-violetten Farbenton erkennen. Ob diese Farbenreaktion der Eiweißkörper, mit Bezug auf das gleiche, beziehungsweise ähnliche Verhalten des Biurets, in der That auf eine harnstoffbildende Gruppe des Eiweißmoleküls bezogen werden darf, oder ob beide Farbenscheinungen nur zufällig übereinstimmen, ist noch zweifelhaft. Abgesehen vom Biuret, welches im tierischen Organismus nicht vorkommt, sowie einigen anderen künstlich darstellbaren Diamiden⁶⁾ ist diese

1) W. KÜHNE, Lehrb. d. physiol. Chem., 1868, S. 110, und O. NASSE, Sitzungsber. der Naturf. Gesellsch. zu Halle, 1879.

2) E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 218.

3) F. ROSE, Poggendorf's Annal., Bd. 28, 1833, S. 132.

4) Wird das Kupfersalz durch ein Nickelsalz ersetzt, so erhält man gelbe bis orangefarbene Lösungen. Vergl. H. SCHIFF, Biuretreaktionen, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1896, No. 2, S. 301.

5) R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 328.

6) Vergl. O. LOEW, Ueber Eiweiß und Oxydation desselben, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 31, 1885, S. 134. J. W. PICKERING, Journ. of

Farbenreaktion von allen in der Natur sich findenden Verbindungen mit einer einzigen Ausnahme¹⁾ nur den Proteinsubstanzen eigen. Bei zweckmäßigem Verfahren kann man mit ihrer Hilfe Eiweißstoffe noch in einer Verdünnung von 1:10000 nachweisen²⁾.

Die Schwefelprobe. Erwärmt man Eiweißstoffe mit Laugen und etwas Bleisalz (z. B. Bleiacetat), so entsteht, wie bereits vorher erörtert wurde, zunächst eine Braunfärbung und dann ein schwarzer Niederschlag von ausgeschiedenem Schwefelblei.

Die Reaktion von ADAMKIEWICZ³⁾. Giebt man in Eisessig möglichst trockenes Eiweiß, löst durch Erwärmen und fügt das halbe Volumen konzentrierter Schwefelsäure hinzu, so entsteht sogleich oder nach einigem Kochen eine violett-rote Färbung der Flüssigkeit.

Die Kochprobe mit Salzsäure. Kocht man Eiweißstoffe etwa 5 Minuten lang mit möglichst konzentrierter Salzsäure, so nimmt die bald eingetretene Lösung einen violetten Farbenton an, welcher bedeutend schöner wird, wenn man vorher das Eiweiß durch heißen Alkohol und dann mittels Aether völlig entfettet⁴⁾. Die chromophoren Atomgruppen, welche die ADAMKIEWICZ'sche Reaktion, sowie die Kochprobe mittels Salzsäure zustande kommen lassen, sind unbekannt. Nur scheint festzustehen, daß in beiden Reaktionen durch die Einwirkung der starken Säuren auf Eiweiß Furfurol gebildet wird, welches mit anderen nicht näher bestimmten Spaltungsprodukten des Eiweißmoleküls die Färbungen erzeugt⁵⁾. Im allgemeinen hat sich ergeben, daß bei allen denjenigen Proteinsubstanzen beide Reaktionen eintreten, welche auch die MILLON'sche Farbenerscheinung zustande kommen lassen und demnach den tyrosinbildenden Atomkomplex enthalten. Trotzdem giebt das Tyrosin an sich weder die ADAMKIEWICZ'sche, noch die Salzsäureprobe. Dagegen ist es bemerkenswert, daß ein Derivat des Skatols (vergl. S. 33), nämlich die Skatolkarbonsäure, die Reaktion von ADAMKIEWICZ sehr schön giebt⁶⁾.

Physiol., Bd. 18, 1895, S. 54, sowie besonders H. SCHIFF, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1896, No. 2, S. 302 und No. 9, S. 1354.

1) Es ist dies das Protamin, eine in den Spermatozoen sich findende Base (vgl. Abschnitt XII). Uebrigens glaubt A. KOSSEL, daß in sämtlichen Eiweißkörpern der Atomkomplex des Protamins vorhanden sei, so daß dieses nicht nur der Ursprung der basischen Spaltungsprodukte des Eiweißes ist, sondern auch die allen Eiweißkörpern gemeinsame Violett-färbung mit Natronlauge und Kupfersulfat bewirkt. Vgl. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 176.

2) R. NEUMEISTER, l. c. S. 326.

3) ADAMKIEWICZ, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 8, 1875, S. 161 und Pflüger's Arch., Bd. 9, 1874, S. 157.

4) LEO LIEBERMANN, Chem. Centralbl., 1887, S. 600 und Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1887, No. 18.

5) Vergl. L. v. ÜDRÁNSZKY, Ueber Furfurolreaktionen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 395.

6) E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 221.

Einteilung der Eiweißstoffe und spezielle Eigenschaften der verschiedenen Eiweißgruppen.

Native oder genuine Eiweißkörper. Die Glieder der einzelnen Gruppen werden namentlich durch die Verschiedenheit ihrer Koagulationstemperaturen, ihrer spezifischen Drehungsexponenten, sowie auch durch das Verhalten gegen gewisse Reagentien voneinander unterschieden.	<div style="display: inline-block; vertical-align: middle; font-size: 4em; line-height: 1;">{</div> <div style="display: inline-block; vertical-align: middle;"> Albumine: Serumalbumin, Eieralbumin, Lactalbumin, Pflanzenalbumin¹⁾. Globuline: Fibrinogen (Metaglobulin), Serumglobulin (Paraglobulin), Fibrinoglobulin [durch die Verdauung aus Fibrin entstehend²⁾], pflanzliche Globuline³⁾, Myosin. Vitelline: Phytovitellin⁴⁾, Krystallin⁵⁾. </div>
Durch fermentative Spaltung eines nativen Eiweißstoffes (des Metaglobulins) entstehend.	<div style="display: inline-block; vertical-align: middle; font-size: 4em; line-height: 1;">}</div> <div style="display: inline-block; vertical-align: middle;">Fibrin.</div>
Künstlich veränderte Eiweißkörper.	<div style="display: inline-block; vertical-align: middle; font-size: 4em; line-height: 1;">{</div> <div style="display: inline-block; vertical-align: middle;"> Denaturierte Eiweißstoffe: Albuminat, Syntonin, HARNACK's aschefreies Eiweiß. Koaguliertes Eiweiß. </div>

Albumine. Sie sind auch in völlig salzfreiem Wasser löslich. Man kann die neutralen Lösungen der Albumine mit Kochsalz oder Magnesiumsulfat sättigen, ohne daß hierdurch eine Trübung entsteht. Dagegen sind sie, wie alle Proteinsubstanzen, vollkommen aussalzbar durch Ammoniumsulfat.

Globuline. Sie sind in reinem Wasser ganz unlöslich, lösen sich aber in Wasser, frisch gefällt, bei Gegenwart von Neutralsalzen, besonders leicht in Alkalikarbonatlösungen. Giebt man zu einer so erhaltenen Eiweißlösung einen großen Ueberschuß von Wasser, oder entfernt daraus die Salze durch Dialyse, so fallen die Globuline aus,

1) MARTIN, Journ. of Physiol., Bd. 6, 1885, S. 336. CHITTENDEN und OSBORNE, Untersuchung über die Proteinsubstanzen der Maiskörner, Ref. im Centralbl. f. Physiol., Bd. 6, 1892, S. 303.

2) HASEBROCK, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 348. A. HERRMANN, ebendas., S. 508. PH. LIMBOURG, ebendas., Bd. 13, 1889, S. 450.

3) A. WEYL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 72. ZÖLLER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 13, 1880, S. 1064. MARTIN, Proc. Physiol. Soc., 1887, S. 8 u. Proc. Roy. Soc. London, Bd. 42, 1887, S. 331. CHITTENDEN und OSBORNE a. a. O. H. COHN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 4 u. 5. Vergl. auch W. PALLADIN, Beiträge zur Kenntnis der pflanzlichen Eiweißstoffe, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 196 u. 197.

4) Vergl. besonders W. PALLADIN, a. a. O. Hier findet sich die übrige Litteratur.

5) Vergl. C. TH. MÖRNER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1893, S. 64 u. ff.

und zwar in letzterem Falle vollkommen. Sie können dann durch Filtration von etwa gleichzeitig vorhandenen Albuminen getrennt werden. Die Globuline werden durch Kochsalz unvollkommen, durch Magnesiumsulfat bei 30° C dagegen ebenso vollkommen, wie durch Ammoniumsulfat, aus neutralen Flüssigkeiten ausgesalzt¹⁾. Viele Globuline werden durch Einleiten von Kohlensäure in ihre neutralen Lösungen, oder durch äußerst schwaches Ansäuern mittels Essigsäure oder anderer organischer Säuren teilweise gefällt, um sich im Ueberschuß dieser Säuren schon in der Kälte mehr oder weniger vollständig zu lösen. Beim Aufbewahren unter Wasser gehen die meisten Globuline in den koagulierten Zustand über und sind dann für neutrale Flüssigkeiten ganz unlöslich.

Vitelline. Sie verhalten sich ganz ähnlich wie die Globuline, und stehen diesen sehr nahe, nur lassen sie sich durch Kochsalz nicht aussalzen. Sie besitzen zum Teil, wie bereits erwähnt, die Eigenschaft, aus ihren Lösungen in Neutralsalzen besonders leicht zu krystallisieren. Auch in der Natur kommen Vitellinkrystalle vor, welche in den Pflanzensamen als Aleurone²⁾, in den Eiern der Fische und Amphibien als Dotterplättchen³⁾ bezeichnet werden. Letztere bilden rektanguläre oder nahezu quadratische, platte Täfelchen von wechselnder Größe. Im Dotter der Vögeleier befindet sich ein Vitellin in loser Verbindung mit Lecithinen und Nukleinen. Letztere beiden Körper sind phosphorhaltig, keineswegs aber die Vitelline, wie man bisweilen angegeben findet.

Die pflanzlichen Vitelline nähern sich in mehrfacher Beziehung, namentlich in ihrem Verhalten bei der Koagulation sowie gegen gewisse Fällungsmittel den nächsten Spaltungsprodukten der Eiweißkörper, den Albumosen⁴⁾.

Das Fibrin ist, im Gegensatz zu den nativen Eiweißstoffen, in neutralen, salzhaltigen Flüssigkeiten unlöslich. Durch Laugen oder Säuren wird es in der Wärme unter Denaturierung gelöst. Das Fibrin steht also in seinen chemischen Eigenschaften dem koagulierten Eiweiß sehr nahe.

Die den eigentlichen Eiweißkörpern nächst verwandten Stoffe (die übrigen Proteinsubstanzen) lassen sich einteilen in Proteide, d. h. Verbindungen der Eiweißkörper mit anderen, meist hoch zusammengesetzten Stoffen, und in Albuminoide, in eiweißähnliche Substanzen.

1) Vergl. O. HAMMARSTEN, Ueber die Anwendbarkeit des Magnesiumsulfats zur Trennung und quantitativen Bestimmung von Serumalbumin und Globulinen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 467.

2) Vergl. HARTIG, Botanische Zeitung, 1855, S. 881. NÄGELI, Sitzungsber. d. Münchener Akad., 1862, II, S. 120. SCHIMPER, Inaug.-Diss., Straßburg 1878.

3) L. RADELKOFER, Ueber Krystalle proteinartiger Körper pflanzlichen und tierischen Ursprungs, Leipzig 1859. Hier findet sich die ältere Litteratur.

4) Vergl. PALLADIN, a. a. O.

Proteïde	{	Nukleoalbumine (Verbindungen der Eiweißstoffe mit Nukleinen): Kasein.
		Glykoproteïde (Verbindungen der Eiweißstoffe mit Substanzen der Kohlehydratgruppe): Mucine, Mukoïde, Hyalogene.
		Hämoglobine (Verbindungen der Eiweißstoffe mit eisenhaltigen Farbstoffen): Hämoglobin, Oxyhämoglobin, Methämoglobin, Kohlenoxydhämoglobin.
		Nukleïne ¹⁾ (Verbindungen von Eiweiß mit Phosphorsäure oder einer Nukleinsäure.

Die Proteïde teilen mit den eigentlichen Eiweißkörpern die Unlöslichkeit in Alkohol, durch den sie gefällt werden. Auch erleiden sie mit sehr wenigen Ausnahmen (Pseudomucin), bei genügend langer Einwirkung des Alkohols, eine Koagulation.

Nukleoalbumine. Die Nukleoalbumine finden sich im Verein mit den besprochenen echten Eiweißstoffen im Protoplasma, aber auch in den Kernen aller tierischen und pflanzlichen Zellen. Das am besten von allen Nukleoalbuminen untersuchte Kasein ist ein Hauptbestandteil der Milch. Da die Nukleïne phosphorhaltige Substanzen sind, hinterlassen auch die Nukleoalbumine beim Verbrennen mittels Kali und Salpeter neben Schwefelsäure reichlich Phosphorsäure. Im übrigen aber weicht die quantitative Zusammensetzung mancher Nukleoalbumine, speziell die des Kaseins, nicht erheblich ab von derjenigen der einfachen Eiweißstoffe, was aus der Thatsache begreiflich wird, daß die im Kasein enthaltene Nukleïnsubstanz nur einen geringen Prozentsatz des Gesamtmoleküls ausmacht. Die Nukleoalbumine besitzen bedeutend ausgeprägter, als die einfachen Eiweißstoffe, den Charakter von Säuren²⁾. Die meisten derselben sind in reinem, salzhaltigem oder angesäuertem Wasser unlöslich, dagegen werden sie in Wasser löslich unter Bildung salzartiger Produkte beim Zusatz von nur sehr wenig verdünnter Kalilauge oder Kalkwasser. Dasselbe geschieht unter Entwicklung von Kohlensäure, wenn man das Kasein mit Kalk- oder Natriumkarbonat in Wasser verreibt. Eine so erhaltene Kaseinlösung ist ganz anderer Art, wie die der Albuminate, welche ebenfalls durch Laugen oder Soda in stark alkalisch reagierende Lösungen zu bringen sind, die früher bisweilen mit Kaseinlösungen verglichen wurden. Denn die kaseinhaltigen Flüssigkeiten reagieren völlig neutral oder selbst schwach sauer, wenn man etwas weniger Alkali hinzugefügt hat, da das Kasein den Charakter einer zweibasischen Säure besitzt³⁾. Die meisten Nukleoalbuminverbindungen mit den Alkalien oder den alkalischen Erden sind auch bei der Abwesenheit aller Salze in Wasser löslich und scheiden sich also beim Dialysieren nicht aus. Beim Sieden gerinnt eine solche neutrale oder ganz schwach saure Lösung nicht. Entzieht man aber

1) Die Nukleïne und Nukleoalbumine faßt man zweckmäßig als „Nukleoproteïde“ zusammen.

2) HAMMARSTEN, Zur Kenntniss des Kaseins und der Wirkung des Labferments, Upsala 1877, S. 20.

3) F. SÖLDNER, Die Salze der Milch und ihre Beziehungen zu dem Verhalten des Kaseins, in NOBBE: Die landwirtschaftl. Versuchsstationen, Bd. 35, S. 351 u. Inaug.-Dissert., Erlangen 1888.

den Nukleoalbuminen durch Zusatz einer genügenden Säuremenge völlig die Base, mit deren Hilfe sie sich als neutrale oder saure Salze in Lösung befinden, so fallen sie aus der Lösung aus. Suspendiert man die freien Nukleoalbumine in reinem oder angesäuertem Wasser, so tritt beim Kochen Koagulation ein, und eine Lösung dieser Koagula ist nunmehr lediglich unter Denaturierung mittels siedender Säuren oder Laugen möglich. Wie die echten Eiweißstoffe sind die Nukleoalbumine in starker Essigsäure auflöslich. Auch von Salzsäure im Ueberschuß werden sie schon in der Kälte gelöst, wobei je nach der Stärke des Lösungsmittels sogleich oder nach einiger Zeit, namentlich aber beim Erwärmen Denaturierung eintritt. Bei dieser Denaturierung, welche auch durch den Magensaft erfolgt, werden die Nukleoalbumine gespalten in Acidalbumin, beziehungsweise Albuminat und in Nukleïn. Im übrigen geben die Nukleoalbumine sämtliche Fällungs- und Farbenreaktionen der einfachen Eiweißstoffe. Gegen die Sättigung ihrer Lösung mit Magnesiumsulfat und mit Kochsalz verhalten sie sich wie die Globuline.

Um das Verhalten des Kaseïns kennen zu lernen, bedient man sich am besten einer neutralen Lösung von Kaseïn-natron, welche eine opalisierende, aber völlig durchsichtige Flüssigkeit darstellt. Zur Gewinnung derselben wird frische Kuhmilch mit dem vierfachen Volumen Wasser verdünnt und mittels tropfenweisem Zusatz von Essigsäure gefällt. Das ausgeschiedene Kaseïn wird auf einem Leinenfilter gesammelt, mit Wasser, Alkohol und Aether ausgewaschen und in einer Reibschale unter allmählichem Zusatz von sehr verdünnter Natronlauge mit wenig Wasser verrieben, wobei die Reaktion nie alkalisch werden darf, um eine Denaturierung des Kaseïns zu vermeiden. Erhält man beim Filtrieren der neutralen Flüssigkeit durch Papier kein völlig durchsichtiges Filtrat, so ist das Präparat nicht kalkfrei und daher die Fällung mittels Essigsäure, Auswaschen und Auflösung in Natronlauge noch ein zweites Mal zu wiederholen¹⁾. Die wäßrige Lösung des neutralen Kaseïn-natrons hält sich gut in einer verschlossenen Flasche, falls man ein wenig Chloroform oder Aether hinzuffügt. Will man das freie Kaseïn als trockenes Pulver gewinnen, so fällt man die neutrale Lösung des Kaseïn-natrons mit verdünnter Essigsäure, wäscht den Niederschlag zunächst mit Wasser, dann mit Alkohol, und schließlich mit Aether, den man unter der Luftpumpe über Schwefelsäure abdunsten läßt.

Manche Nukleoalbumine weichen in mehrfacher Beziehung ab von denjenigen, welche soeben besprochen wurden und deren Hauptvertreter das Kaseïn ist.

Sie sind nämlich löslich in verdünnten Säuren und unlöslich in Wasser, lösen sich dagegen in demselben bei Gegenwart von viel Kochsalz (10 Proz.), um darin, zum Teil wenigstens, beim Aufkochen zu koagulieren. Setzt man zu den salzsauren (0,2-proz.) Lösungen derartiger Nukleoalbumine etwas Pepsin, so werden sie zersetzt, wobei sich die Nukleïne ausscheiden. Derartige Nukleoalbumine sind aus dem Dotter der Vogeleier²⁾ sowie aus den Leuko-

1) Ueber die Reindarstellung des Kaseïns vergl. die Vorschrift von HAMMARSTEN, l. c. S. 7. Siehe auch Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 252.

2) G. BUNGE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1884, S. 49.

cyten¹⁾ isoliert worden. Ein ähnliches Verhalten zeigt das aus den Karpfeneiern stammende Ichthulin²⁾.

Mucine. Die Mucine sind nur im Tierkörper gefunden worden. Sie werden in größerer Menge abgesondert von den Speicheldrüsen³⁾, namentlich auf Reizung des N. sympathicus, von den kleinen Drüsen der Schleimhäute und ferner von der Haut der Schnecken (Schneckenmucin)⁴⁾. Endlich bilden sie auch einen Bestandteil der Sehnen⁵⁾, des Nabelstranges⁶⁾, sowie die Hüllen der Froscheier⁷⁾. Bei den niederen Tieren finden sich nicht die Mucine selbst, sondern die sogenannten Mucinogene, welche sehr leicht durch die Einwirkung verdünnter Alkalien oder selbst von destilliertem Wasser in Mucine und in eine eiweißartige Substanz zerfallen⁸⁾.

Die Mucine besitzen, wie die Nukleoalbumine, sauren Charakter und sind in reinem Wasser unlöslich, lösen sich aber darin zu neutralen Flüssigkeiten bei Gegenwart von sehr wenig Alkali (z. B. Kalkwasser). Diese Lösungen besitzen eine schleimige, fadenziehende Beschaffenheit und gerinnen beim Sieden nicht. Durch sehr wenig Mineralsäure oder durch Essigsäure werden die Mucinlösungen bei Gegenwart von Salzen unvollkommen oder überhaupt nicht, bei Abwesenheit von Salzen dagegen vollkommen gefällt, und diese Fällung ist im Ueberschuß der Essigsäure unlöslich, was zur Isolierung des Mucins von den Eiweißstoffen benutzt werden kann. Von den Fällungsmitteln der Eiweißstoffe sind gegen Mucinlösungen unwirksam: überschüssige Salpetersäure, sowie Essigsäure und Ferrocyankalium, falls die Essigsäure in salzarmen Lösungen nicht an und für sich schon eine Fällung bewirkt. Dagegen entstehen Mucinniederschläge durch alle übrigen Fällungsreagentien, also durch Kupfersulfat, Gerbsäure etc. Endlich zeigen die Mucine auch sämtliche Farbenreaktionen der Eiweißstoffe.

Durch längeres Kochen mit verdünnten Mineralsäuren⁹⁾, Laugen oder durch kurze Einwirkung gespannter Wasserdämpfe werden die Mucine zersetzt. Es entstehen auf der einen Seite Syntonin oder

1) L. LILIENFELD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 475.

2) Vergl. G. WALTER, Zur Kenntnis des Ichthulins, ebendas., Bd. 15, 1891, S. 477.

3) Ueber das Mucin der Submaxillardrüse siehe OBOLENSKY, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 336. LANDWEHR, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 371, und HAMMARSTEN, ebendas., Bd. 12, 1887, S. 163.

4) Ueber das Mucin der Weinbergschnecke: LANDWEHR, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 74 und Bd. 8, 1884, S. 116. HAMMARSTEN, Pflüger's Arch., Bd. 36, 1885, S. 381.

5) Ueber das Mucin aus der Sehne des Rindes: LOEBISCH, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 40.

6) Ueber das Mucin des Nabelstranges: OBOLENSKY, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 349, und JERNSTRÖM, Maly's Jahresberichte, Bd. 10, 1880, S. 34.

7) GIACOSA, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 40.

8) Vergl. O. HAMMARSTEN, Studien über Mucin und mucinähnliche Substanzen, Pflüger's Arch., Bd. 36, 1885, S. 394.

9) Vergl. LOEBISCH, a. a. O., S. 74.

auch Peptone, auf der anderen Seite Stoffe, welche den Charakter der Kohlehydrate zeigen. Diese der Stärkegruppe zugehörigen Verbindungen werden durch gespannte Wasserdämpfe zunächst unzersetzt abgespalten. Und zwar bildet sich hierbei aus dem Mucin der Speicheldrüsen sogenanntes tierisches Gummi, welches durch die Einwirkung siedender Mineralsäuren in einen Zucker zu zerfallen scheint. Auf dieselbe Weise geht aus dem Schneckenmucin ein kolloides Kohlehydrat hervor, welches als Achrooglykogen bezeichnet worden ist. Letzteres soll nicht nur bei der Einwirkung siedender Säuren, sondern auch von Ptyalin oder Diastase Traubenzucker liefern.

Da die Kohlehydrate stickstofffreie Substanzen sind, muß sich dies in der Zusammensetzung der Mucine geltend machen. In der That enthalten die Mucine nach den sorgfältigsten Analysen etwa nur 11,7—12,3 Proz. Stickstoff. Auch der Kohlenstoff ist geringer als derjenige der meisten einfachen Eiweißstoffe, er beträgt etwa 48,3—48,8 Proz. Dagegen sind die Mucine viel reicher an Sauerstoff, sie enthalten davon 31,3—33,6 Proz. Der Schwefelgehalt beträgt etwa 0,8 Proz.

Von diesen echten Mucinen weichen in Bezug auf Fällbarkeit und Lösungsverhältnisse, häufig auch durch ihre elementare Zusammensetzung nicht unerheblich ab die Mukoide oder Mucinoide¹⁾, wenn sie auch bei der Zersetzung mittels verdünnter siedender Mineralsäuren, ganz wie die Mucine, neben Eiweiß eine reduzierende Substanz liefern. Bei den höheren Tieren scheinen dieselben vorwiegend als pathologische Produkte aufzutreten. Dennoch ist ein derartiger Stoff auch aus der Cornea und dem Glaskörper des Auges²⁾, sowie auch aus dem Weißen der Vogeleier³⁾ isoliert worden.

Besonders bekannt ist von den Mukoiden das Pseudomucin (Metalbumin), welches man regelmäßig in Ovariencysten findet⁴⁾. Diese Substanz ist in Wasser unter allen Umständen leicht löslich und wird im Gegensatz zu den eigentlichen Mucinen durch Essigsäure nicht gefällt. Die durch Alkohol bewirkte Fällung wird selbst nach langem Stehen unter absolutem Alkohol nicht koaguliert, sondern ist hiernach leicht und vollkommen in Wasser löslich. Bei der Einwirkung gespannter Wasserdämpfe erhielt LANDWEHR⁵⁾ aus dem Metalbumin tierisches Gummi.

Den Mukoiden schließen sich eine Reihe ihrer Natur nach wenig aufgeklärter Stoffe an, welche namentlich bei niederen Tieren als

1) HAMMARSTEN, Ueber das Vorkommen von Mukoidsubstanzen in Ascitesflüssigkeiten, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 202.

2) C. MÖRNER, Untersuchung der Proteinsubstanzen in den lichtbrechenden Medien des Auges, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1893, S. 216 u. 246.

3) C. MÖRNER, Ueber eine im Hühnereiweiß in reichlicher Menge vorkommende Mucinsubstanz, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1893, S. 525. E. SALKOWSKI, Ueber eine im Hühnereiweiß vorkommende Mukoidsubstanz, Centralbl. f. d. mediz. Wissensch., 1893, No. 43.

4) HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 194, woselbst sich die ältere Litteratur angegeben findet. Vergl. auch LANDWEHR, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 114.

5) LANDWEHR, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 119 u. 124.

Stütz- und Gerüstsubstanzen sehr verbreitet sind und die KRUKENBERG als Hyalogene zusammengefaßt hat.

Diese in Wasser meist unlöslichen Substanzen zerfallen bei der Einwirkung von verdünnter Kalilauge oder gesättigtem Barytwasser schon in der Kälte einerseits in sogenannte Hyaline, andererseits in eiweißartige, schwefelhaltige, nicht näher untersuchte Körper, welche entweder in der Kalilauge unlöslich sind, oder aber bei der Neutralisation der Flüssigkeit mittels einer Säure ausfallen.

Hyalogene sind enthalten in den Hüllen der Echinococcusblasen ¹⁾, in der Schlangenhaut ²⁾ und den Spirographishüllen (Spirographin) ³⁾, in den Wohnröhren von *Onuphis tubicola* (Onuphin) ⁴⁾, in den eßbaren chinesischen Schwalbennestern (Neossin) ⁵⁾, sowie in den Gallertschwämmen, namentlich in der *Chondrosia reniformis* (Chondrosin) ⁶⁾.

Wie die Mucine und Mukoide zeigen auch die Hyalogene die allgemeinen Farbenreaktionen der Eiweißstoffe, welche offenbar an dem albuminoiden Paarling der Hyaline haften. Denn die Hyaline gehen nach ihrer Isolierung von dem albuminoiden Stoff keine Eiweißreaktionen, sie sind ihrem chemischen Verhalten nach stickstoffhaltige, kolloide Kohlehydrate. Bei der Zersetzung durch verdünnte, siedende Mineralsäuren entstehen dann weiter aus den Hyalinen in Alkohol lösliche und diffusible, zuckerähnliche Produkte, welche alkalische Kupferlösung reduzieren und zum Teil wenigstens Stickstoff enthalten, also höchst wahrscheinlich mit der Amidoglykose oder dem Glykosamin ($C_6H_{11}O_5.NH_2$) in Beziehung stehen. Nach KRUKENBERG läßt z. B. das Hyalogen Spirographin durch die Einwirkung kalter Lauge neben einem eiweißartigen Körper, dem Spirographin, das Hyalin Spirographidin entstehen, welches erst nach seiner Zersetzung durch siedende Mineralsäuren reduzierende Substanzen liefert.

Weiter sind auch nicht mit Eiweiß gepaarte Hyaline, oder wenigstens denselben sehr nahe stehende Stoffe, im Stützgewebe aufgefunden worden. Diese unterscheiden sich von jenen Hyalinen, welche sich aus den Hyalogenen abspalten lassen, nicht wesentlich.

In der Grundsubstanz des Knorpels der höheren Tiere findet sich nämlich neben der leimgebenden Substanz und neben Eiweißkörpern eine eigentümliche, amorphe und nicht diffusible, stickstoff- und schwefelhaltige Säure, welche früher als Chondroitinsäure beschrieben wurde ⁷⁾. Wird dieselbe aus ihrer unlöslichen Leimverbindung durch

1) A. LÜCKE, Virchow's Arch., Bd. 19, 1860, S. 189. KRUKENBERG, Vergleichende physiol. Studien, I. Reihe, V. Abt., 1881, S. 28 und II. Reihe, I. Abt., 1881, S. 57.

2) KRUKENBERG, Ueber die Hyaline, Würzburg 1883, S. 18.

3) KRUKENBERG, ebendas., S. 3 und Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 269.

4) O. SCHMIEDEBERG, Ueber die chemische Zusammensetzung der Wohnröhren von *Onuphis tubicola*, Mitt. a. d. Zool. Station zu Neapel, Bd. 3, 1882, S. 373.

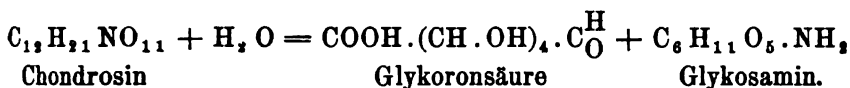
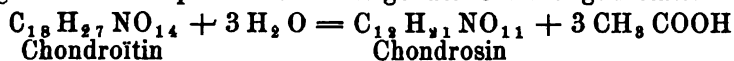
5) KRUKENBERG, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 264.

6) KRUKENBERG, ebendas., S. 266.

7) KRUKENBERG, Chondrin und Chondroitinsäure, Sitzungsber. der Würzburger physik.-med. Gesellschaft, 1883 und Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 307, wo sich die umfangreiche ältere Litteratur

die Einwirkung von verdünnter Lauge befreit, so geht sie in Verbindung mit dem Alkali in Lösung und kann durch verdünnte Salzsäure als unlöslicher Niederschlag abgeschieden werden. SCHMIEDBERG hat gezeigt, daß die sogenannte Chondroitinsäure eine gepaarte Aetherschwefelsäure ist. Er nennt sie Chondroitinschwefelsäure, indem er den Paarling der Schwefelsäure als Chondroitin bezeichnet¹⁾.

Dieses Chondroitin ist ein amorpher, in Wasser löslicher, stickstoffhaltiger, kolloider Kohlehydratabkömmling und somit zu den Hyalinen zu zählen. Bei der Spaltung durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren liefert das Chondroitin, neben Essigsäure, ein weniger hoch, als es selbst, zusammengesetztes stickstoffhaltiges Kohlehydrat, welches im Gegensatz zum Chondroitin bereits alkalische Kupferoxydlösung reduziert. Diesen Körper bezeichnet SCHMIEDEBERG als Chondrosin. Beim Kochen mit Barythydrat zerfällt dieses dann weiter in Glykuronsäure und in Glykosamin. Wahrscheinlich findet die Zersetzung der genannten Körper im Sinne folgender Gleichungen statt:



Eine zweite im freien Zustande vorkommende hyalinartige Substanz ist das Chitin, welches bei den Arthropoden sehr verbreitet ist²⁾. Es bildet bei diesen Tieren sowohl das Außenskelett, z. B. die Krebspanzer, als auch die inneren Stützlammellen und die Scheiden der Nervenfasern. Ferner findet man Chitin bei den Cephalopoden (*Sepia*, *Loligo*)³⁾ und bei den Brachiopoden. Bei *Lingula anatina* bildet es den Hauptbestandteil der entkalkten Schale⁴⁾. Endlich scheint Chitin auch in gewissen Pilzen vorzukommen⁵⁾. Die Thatsache, daß die Chitinpräparate verschiedener Herkunft mit Jod oft abweichende

angegeben findet. Vergl. auch TH. MÖRNER, Skandinav. Arch. f. Physiol., Bd. 1, 1889, S. 210.

1) O. SCHMIEDERBERG, Ueber die chem. Zusammensetzung des Knorpels, Arch. f. experim. Pathol. und Pharm., Bd. 28, 1891, S. 355.

2) C. SCHMIDT, Zur vergleichenden Physiologie der wirbellosen Tiere, Braunschweig 1845. STÄDELER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 111, 1859, S. 21. Bei den Tunikaten, vielen Arthropoden und manchen Cephalopoden beteiligt sich am Aufbau des Skeletts auch ein echtes Kohlehydrat. Diese als „Tunicin“ bezeichnete Substanz besitzt die Zusammensetzung und alle Eigenschaften der Cellulose. Vergl. hierüber die Ausführungen unter „Cellulose“.

3) **KRUKENBERG**, Ueber das Konchiolin und über das Vorkommen des Chitins bei Cephalopoden, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 18, 1885, S. 989.

4) **KRUKENBERG**, Zoolog. Anzeiger, No. 199, 1885.

5) Vergl. E. WINTERSTEIN, Ueber ein stickstoffhaltiges Spaltungsprodukt der Pilzcellulose, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 17, S. 3113 und Bd. 28, 1895, No. 2, S. 168. E. GILSON, Das Chitin und die Membranen der Pilzzellen, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 7, S. 821. E. WINTERSTEIN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 134.

Die Nukleine sind entweder als solche, oder mit Eiweißstoffen zu höheren Proteiden, den Nukleoalbuminen, verbunden im Tier- und Pflanzenkörper sehr verbreitet.

Sie enthalten außer Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff, Stickstoff und Schwefel auch Phosphor in sehr verschiedener Menge. Einige Nukleine sind ferner eisenhaltig, und nur in diesen eisenhaltigen Nukleinen scheint uns das Eisen in der Nahrung geboten zu werden¹⁾. Die quantitative Zusammensetzung der Nukleine ist von derjenigen der einfachen Eiweißstoffe erheblich abweichend gefunden worden. So ergaben die Analysen von zweifellos eiweißfreien Präparaten folgende Werte:

	Nukleïn aus Eidotter (Hämatogen):	Nukleïn aus Hefe:
C	42,11	40,81
H	6,08	5,38
N	14,73	15,98
O	31,05	31,26
S	0,55	0,38
P	5,19	6,19
Fe	0,29	—

Die Nukleine können als Eiweißkörper betrachtet werden, welche Phosphorsäure in eigentümlicher inniger Bindung enthalten. Die Affinitäten der Phosphorsäure brauchen aber nicht lediglich an Eiweiß gebunden zu sein. Vielmehr findet man gleichzeitig in gewissen Nukleinen die Phosphorsäure durch Vermittelung eines nicht näher bekannten Atomkomplexes mit einer Reihe von Basen verkettet. Da letztere in ihren quantitativen Verhältnissen zu wechseln scheinen, entstehen eine Reihe von substituierten Phosphorsäuren, welche den Charakter von Aetherphosphorsäuren besitzen, und die man, einem Vorschlage von ALTMANN folgend, als „Nukleinsäuren“ bezeichnen kann²⁾. Die in den Nukleinsäuren enthaltenen Basen sind das Adenin, Hypoxanthin (Sarkin), Guanin und Xanthin. Sie werden in ihrer Gesamtheit „Xanthinbasen“ oder auch „Nukleïnbasen“ benannt³⁾.

Alle Nukleine besitzen stark sauren Charakter, sind im allgemeinen unlöslich in Wasser und in Alkohol, löslich dagegen in Laugen, etwas weniger leicht in verdünnten Lösungen von Alkalikarbonaten und in starker Salzsäure. Durch die Koagulation, welche, wie bei den einfachen Eiweißstoffen, auch durch Alkoholwirkung erfolgen kann, büßen sie ihre Löslichkeit in Soda ein⁴⁾. In verdünnten Säuren jeder Art und in künstlichem Magensaft sind sie im allgemeinen zunächst wenigstens unlöslich. Letztere Eigenschaft gestattet es, sie von den Eiweiß-

—
 tungsprodukte, Straßburg 1881 (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 4, 5).
 Ferner Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 422, Bd. 7, 1882,
 S. 7 u. Bd. 10, 1886, S. 248.

1) G. BUNGE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1884, S. 49.

2) R. ALTMANN, Ueber Nukleinsäuren, Du Bois Arch., 1889, S. 524.

3) KOSSEL, Verhandl. d. Physiol. Gesellsch. zu Berlin, 6. Febr. 1890,
 S. 4. Ferner nennt man die Xanthinbasen, mit Bezug auf ihre Verwandt-
 schaft zur Harnsäure, neuerdings oft „Alloxurbasen“, während als „Alloxur-
 körper“ die in Rede stehenden Basen mit Einschluß der Harnsäure be-
 zeichnet werden.

4) G. BUNGE, a. a. O. Anmerk. S. 59.

stoffen mit Leichtigkeit zu trennen. Sämtliche Farbenreaktionen der Eiweißstoffe geben die Nukleïne in ausgesprochener Weise. Die Nukleïne lassen sich in zwei Gruppen teilen:

Die erste Gruppe liefert bei der Spaltung durch Hydratation mittels siedender Säuren oder Laugen, neben denaturiertem Eiweiß oder Pepton, lediglich Phosphorsäure (Paranukleïne). Ein solches Nukleïn enthält das Kaseïn¹⁾. Aus diesem Nukleoalbumin wird durch künstlichen Magensaft das Nukleïn abgespalten und kann durch wiederholtes Auflösen in verdünntem Alkali mit nachfolgendem Fällen durch schwache Salzsäure rein gewonnen werden. Ferner findet sich ein hierher gehöriges Nukleïn in Verbindung mit Vitellin im Dotter der Vogeleier²⁾. Um dieses Nukleïn zu isolieren, wird das Eigelb mit Alkohol und Aether vollkommen ausgeschüttelt, wobei die Fette, Lecithine und Farbstoffe in Lösung gehen. Der durch Centrifugieren leicht zu isolierende, entfärbte Rückstand besteht aus Eiweißkörpern und ferner aus jener Verbindung des Vitellins mit dem Nukleïn. Nur letzteres bleibt bei der folgenden Behandlung mit künstlichem Magensaft zurück, während das Vitellin gleich den übrigen Eiweißstoffen verdaut wird. Dieses Nukleïn des Eidotters ist eisenhaltig und von BUNGE als Hämatogen bezeichnet worden, weil aus ihm das Hämoglobin des jungen Vogels sich bildet³⁾.

Die zweite Gruppe der Nukleïne liefert bei der Spaltung, welche schon durch andauernde Einwirkung von verdünnten Säuren oder Alkalien in der Kälte, oder auch nur durch längeres Erwärmen mit reinem Wasser eintritt⁴⁾, neben Eiweiß, die Zersetzungsprodukte der in ihnen enthaltenen Nukleïnsäure, also Phosphorsäure, Nukleïnbasen und außerdem die Abkömmlinge des die beiden letzteren verbindenden Atomkomplexes. Derartige Nukleïne (Kernnukleïne)⁵⁾ sind zuerst aus den isolierten Zellen des Eiters⁶⁾ und der Hefe⁷⁾ gewonnen worden, indem auch hier die Eiweißstoffe der Zellen durch künstlichen Magensaft verdaut und so entfernt wurden. Ferner läßt sich in den

1) HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1882, S. 264—273. Die älteren Arbeiten von LUBAVIN s. Hoppe-Seyler's med.-chem. Unters., Heft 4, 1871, S. 475 sowie Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 10, 1877, S. 2237 und Bd. 12, 1879, S. 1021. Vergl. auch CLARA WILLDENOW, Zur Kenntniss der peptischen Verdauung des Kaseïns, Inaug.-Diss. Bern 1893, sowie W. v. MORACZEWSKI, Verdauungsprodukte des Kaseïns und ihr Phosphorgehalt, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 28.

2) MIESCHER, Hoppe-Seyler's med.-chem. Unters., Heft 4, 1871, S. 502. WORM-MÜLLER, Pflüger's Arch., Bd. 8, 1874, S. 192. LUBAVIN, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 10, 1877, S. 2238. G. BUNGE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1884, S. 49.

3) G. BUNGE, a. a. O. S. 56.

4) Vergl. auch G. SALOMON, Zur Physiologie der Xanthinkörper, Du Bois Archiv, 1881, S. 362.

5) KOSSEL, Verhandl. d. Physiol. Gesellsch. zu Berlin, Jahrg. 1884/85, S. 27. Von den Histologen werden die Kernnukleïne auch als „Chromatin“ bezeichnet.

6) MIESCHER, Hoppe-Seyler's med.-chem. Unters., Heft 4, 1871, S. 456.

7) KOSSEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 284, wo sich die ältere Litteratur angegeben findet, und Bd. 4, 1880, S. 290. LOWE, Pflüger's Arch., Bd. 22, 1880, S. 62.

Malzkeimen die Anwesenheit von Kernnukleinen durch die Darstellung ihrer spezifischen Zersetzungsprodukte leicht nachweisen ¹⁾).

Die Nukleinsäuren kommen anscheinend auch als solche, ohne also mit Eiweiß zu Nukleinen vereint zu sein, in gewissen Zellen vor. Eine solche Säure läßt sich z. B. aus Lachssperma isolieren (Salmonnukleinsäure). Sie ist nicht krystallinisch erhalten worden und besitzt nach MIESCHER und SCHMIEDEBERG ²⁾ folgende prozentische Zusammensetzung: C 37,90, H 4,51, N 15,75, O 32,22, P 9,62, woraus sich die Formel $C_{40}H_{54}N_{14}O_{17},2P_2O_5$ aufstellen läßt.

Sehr ähnlich soll die aus dem Nuklein der Hefe abspaltbare Nukleinsäure zusammengesetzt sein, als deren Formel $C_{40}H_{54}N_{16}O_{22},2P_2O_5$ von denselben Forschern angegeben wird. Zur Gewinnung derartig gebundener Nukleinsäuren aus ihren Nukleinen braucht man letztere nur vorsichtig in sehr verdünnten Laugen zu lösen, wodurch bereits die Spaltung erfolgt. Durch Ansäuern mit wenig Essigsäure wird dann zunächst ein albuminatartiger Eiweißkörper abgeschieden, und nach der Entfernung des Niederschlages durch Zugabe von 0,3 Proz. Salzsäure und 50 Proz. Alkohol die Nukleinsäure gefällt ³⁾. Hieraus geht also hervor, daß die Nukleinsäuren im Gegensatz zu ihren Muttersubstanzen, den Nukleinen, aus schwach alkalischer Lösung durch verdünnte Essigsäure nicht fällbar sind.

Nach den Untersuchungen von KOSSEL ⁴⁾ ist die Zusammensetzung der Nukleinsäuren verschiedenen Ursprungs ziemlich abweichend, was sich daraus erklärt, daß sowohl die Mengenverhältnisse der in ihnen enthaltenen Nukleinbasen nicht die gleichen sind, als auch gewisse Nukleinbasen in ihnen ganz fehlen können.

So liefert die Nukleinsäure aus Stiersperma bei ihrer Spaltung unter anderem 6 Proz. Xanthin, 2 Proz. Hypoxanthin und 0,7 Proz. Adenin, während sich aus der in der Thymusdrüse des Kalbes vorkommenden Nukleinsäure (Thymusnukleinsäure) nur Adenin und Guanin gewinnen läßt ⁵⁾. KOSSEL vermutet, daß es vier Nukleinsäuren (Adenylsäure, Guanylsäure, Sarkylsäure, Xanthylsäure) giebt, deren jede nur eine

1) SALOMON, Ueber die Bildung von Xanthinkörpern in keimenden Pflanzen, Verhandl. d. Physiol. Gesellsch. zu Berlin, 1880/81, No. 3. P. BALKE, Abscheidung der Xanthinkörper aus den Malzkeimen, Journal f. prakt. Chem., N. F. Bd. 47, 1893, S. 554—556.

2) F. MIESCHER, Verhandl. d. Naturw. Gesellsch. zu Basel, Bd. 6, 1874, S. 138 u. Hoppe-Seyler's med.-chem. Unters., 1871, Heft 4, S. 441. Vergl. namentlich auch: F. MIESCHER, Physiologisch-chemische Untersuchungen über die Lachsmilch, nach den hinterlassenen Aufzeichnungen des Autors bearbeitet und herausgegeben von O. SCHMIEDEBERG, Arch. f. exp. Path. u. Pharmak., Bd. 37, 1896, S. 100.

3) Vergl. R. ALTMANN, Ueber Nukleinsäuren, Du Bois Arch., 1889, S. 525.

4) A. KOSSEL, Ueber die Nukleinsäure, Du Bois Arch., 1893, S. 157—164. A. KOSSEL u. A. NEUMANN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, S. 2753 (No. 17) sowie Du Bois Arch., 1894, S. 194 u. 551. Ferner: Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, S. 2215 (Heft 14). Vergl. auch F. MIESCHER u. O. SCHMIEDEBERG, a. a. O. (Sep.) S. 26.

5) Vergl. A. KOSSEL u. A. NEUMANN, Ueber Nukleinsäure und Thyminsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 74.

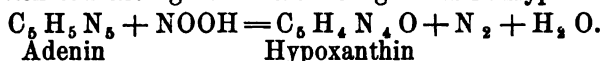
der Nukleïnbasen enthält. Die aus dem Stiersperma isolierte Nukleïnsäure z. B. wäre nach dieser Auffassung ein Gemisch von drei Säuren.

Die Nukleïnsäuren zerfallen schon durch andauerndes Kochen mit Wasser, wobei unter anderem schließlich die vier Nukleïnbasen und Phosphorsäure entstehen. Bei der Fäulnis dagegen liefern sie neben letzterer nur Hypoxanthin und Xanthin, weil unter diesen Umständen das Adenin in Hypoxanthin und das Guanin in Xanthin übergeht¹⁾.

Bei vorsichtiger Zersetzung der Nukleïnsäuren mittels Alkalien bezw. Mineralsäuren, oder auch durch geeignete Behandlung mit Wasser in der Wärme entstehen bemerkenswerter Weise nicht sogleich die Xanthinbasen, sondern zunächst unter Abspaltung phosphorfreier Atomgruppen phosphorreichere Säuren, von denen z. B. diejenige aus Hefennukleïnsäure von KOSSEL als „Plasminsäure“ bezeichnet wird. Letztere erst zerfallen dann bei weiterer Einwirkung in Xanthinbasen, Phosphorsäure und eine Reihe anderer Produkte, über welche bei den Organen, aus denen die betreffenden Nukleïnsäuren dargestellt werden, berichtet werden soll.

Die Nukleïnbasen kommen nicht nur als Bestandteile der Nukleïne und der Nukleïnsäuren, sondern auch im freien Zustande, sowohl in tierischen, als auch in pflanzlichen Geweben²⁾ vor. Sie vereinigen sich sowohl mit Basen, als auch mit Säuren, um mit letzteren zum Teil gut krystallisierende Salze zu bilden, und teilen sich in zwei Gruppen. Die erste Gruppe bildet das Adenin und das Hypoxanthin, während die zweite Gruppe das Guanin und das Xanthin umfaßt. Die letzteren beiden Basen sind zweifellos der Harnsäure sehr nahe verwandt, dagegen ist es erst in der neuesten Zeit gelungen, entferntere Beziehungen zur Harnsäuregruppe auch für das Adenin und Hypoxanthin nachzuweisen.

Die einfachste empirische Zusammensetzung von allen Nukleïnbasen besitzt das Adenin³⁾: $C_5H_5N_5$. Es ist der Blausäure polymer und liefert beim Schmelzen mit Kalihydrat Cyankalium. Durch salpetrige Säure wird das Adenin oxydiert und ihm gleichzeitig Wasserstoff und Stickstoff entzogen. Hierdurch geht es in Hypoxanthin über:



Da durch die Einwirkung salpetriger Säure regelmäßig die Imidogruppe durch ein Sauerstoffatom ersetzt wird, beweist diese Reaktion,

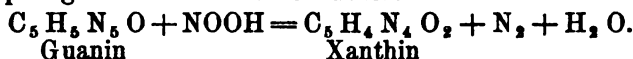
1) S. SCHINDLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1889, S. 440—442.

2) Vergl. G. SALOMON, Ueber die Bildung von Xanthinkörpern in Pflanzen, Du Bois Arch., 1881, S. 166. E. SCHULZE u. BOSSEHARD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 437—443. Hier findet sich die übrige Litteratur. Vergl. ferner E. SCHULZE, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 306.

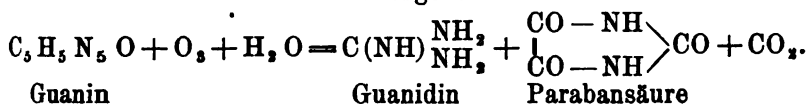
3) KOSSEL, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 18, 1885, S. 79 und Bd. 20, 1887, S. 3356; Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 250 u. Bd. 12, 1888, S. 241. KOSSEL und G. THOISS, ebendas., Bd. 13, 1889, S. 395. S. SCHINDLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 432. G. BRUHNS, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 533. G. BRUHNS und KOSSEL, ebendas., Bd. 16, 1892, S. 1. M. KRÜGER, ebendas., Bd. 16, 1892, S. 160 und S. 329. C. WULFF, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 506. M. KRÜGER, ebendas., Bd. 21, 1896, S. 274.

daß Adenin als Imidohypoxanthin ($C_5H_4N_4.NH$) zu betrachten ist. Behandelt man Adenin mit Brom, so erhält man nach dem Erhitzen des entstandenen Produktes auf 130° Adeninbromid: $C_5H_4BrN_5$. Oxydiert man dieses substituierte Adenin mittels Salzsäure und chlor-saurem Kali, so zerfällt es in eine noch nicht bestimmte Säure, Harnstoff, Oxalsäure und in Alloxan, woraus sich Beziehungen des Adenins zur Harnsäure zweifellos ergeben ¹⁾.

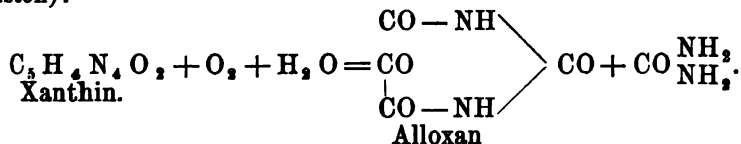
Das Guanin ²⁾ läßt sich nach den Untersuchungen von E. FISCHER ³⁾ durch salpetrige Säure in Xanthin überführen:



Auch hier wird also eine Imidogruppe des Guanins durch ein Sauerstoffatom ersetzt, und das Guanin ist demnach Imidoxanthin ($C_5H_4N_4O.NH$). Oxydiert man das Guanin energischer mittels Salzsäure und Kaliumchlorat, so zerfällt es in Guanidin (Imidoharnstoff) und in Parabansäure (Oxalylharnstoff), woraus die nahe Verwandtschaft des Guanins zur Harnsäure hervorgeht:



Dagegen liefert das Xanthin bei der Oxydation mittels Chlorwasser, ganz wie die Harnsäure, neben Harnstoff lediglich Alloxan (Mesoxalylharnstoff):



Das Alloxan geht dann bei weiterer Oxydation in Parabansäure und Kohlensäure über. Für die innigen Beziehungen des Xanthins zur Harnsäure spricht ferner die Thatsache, daß ersteres nur um ein Sauerstoffatom ärmer ist, als die Harnsäure ($C_5H_4N_4O_3$), und ferner der Umstand, daß sowohl das Xanthin, als auch das Guanin eine der Murexidprobe sehr ähnliche Reaktion geben. Sie hinterlassen beim Abdampfen mit Salpetersäure, wie die Harnsäure, einen gelben Rückstand, der sich aber beim Zusatz von Natronlauge nicht blau, sondern rot färbt. Bringt man einige Tropfen Wasser hinzu und erwärmt, so resultiert eine gelb gefärbte Lösung, welche beim Verdampfen aufs neue einen roten Rückstand hinterläßt. Abkömmlinge des Xanthins sind in manchen Pflanzen sehr verbreitet ⁴⁾, nämlich das Theophyllin,

1) M. KRÜGER, a. a. O. S. 337.

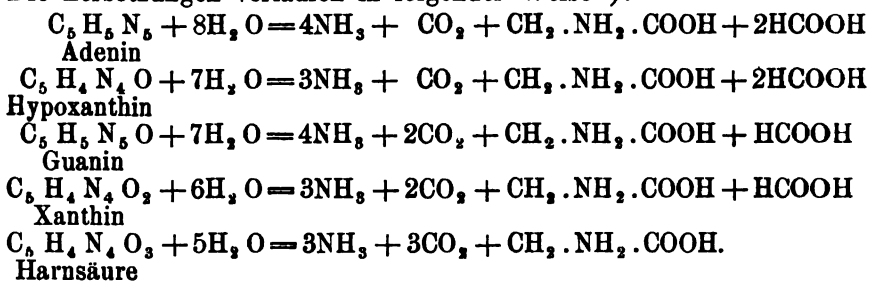
2) KOSSEL, Ueber Guanin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 404. Hier findet sich die ältere Litteratur über das Vorkommen dieser Base im Organismus. Vergl. auch A. BAGINSKY, ebendas., S. 395. Ueber die Darstellung, Spaltung, Verbindungen, Bestimmung und Trennung des Guanins von den übrigen Nukleïnbasen vergl. C. WULF, Beiträge zur Kenntnis der Nukleïnbasen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 468.

3) E. FISCHER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 215, 1882, S. 309.

4) G. SALOMON, Verhandl. d. Physiol. Gesellsch. zu Berlin, Jahrg.

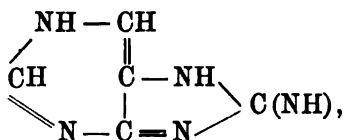
Theobromin (Dimethylxanthine) und das Thein oder Koffein, welches als Trimethylxanthin zu betrachten ist.

Die Verwandtschaft sämtlicher Nukleïnbasen, sowohl untereinander, als auch zur Harnsäure, lehrt endlich auch ihre völlige Zersetzung mittels rauchender Salzsäure oder Jodwasserstoffsäure unter hohem Druck. Hierbei liefern sie sämtlich qualitativ dieselben Produkte wie die Harnsäure, nämlich Ammoniak, Kohlendioxyd, Glykoll und Ameisensäure. Nur die quantitativen Verhältnisse wechseln. Die Zersetzungen verlaufen in folgender Weise ¹⁾:

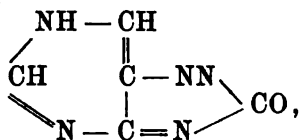


Sehr nahe Beziehungen der Harnsäure zu den Nukleïnbasen ergeben sich auch aus den Befunden von E. FISCHER ²⁾, nach welchen durch Erhitzen von Bromtheobromin mit verdünnter Kalilauge eine Dimethylharnsäure entsteht, während umgekehrt durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf eine andere Dimethylharnsäure Chlortheophyllin gebildet wird, welches sich durch Reduktion leicht in Theophyllin und durch weitere Methylierung in Koffein überführen läßt.

Nach den Untersuchungen von M. KRÜGER ³⁾ ist die Konstitutionsformel des Adenins wahrscheinlich:



und diejenige des Hypoxanthins:



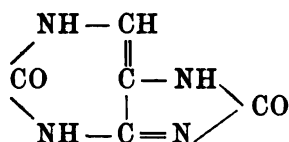
1880/81, S. 14. E. SCHULZE und E. BOSSHARD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 437. A. KOSSEL, Ueber das Theophyllin etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 298.

1) A. STRECKER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 146, 1868, S. 142. M. KRÜGER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 171 und 172. Vergl. auch C. WULFF, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 476.

2) E. FISCHER, Verwandlung des Theobromins in methylierte Harnsäure, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 28, 1895, No. 15, S. 2480. Vergl. ferner E. FISCHER u. L. ACH, Synthese des Koffeins, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 28, 1896, No. 19, S. 3135.

3) M. KRÜGER, Die Konstitution des Adenins u. Hypoxanthins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 459.

während dem Xanthin nach den älteren Befunden von E. FISCHER¹⁾ die Zusammensetzung

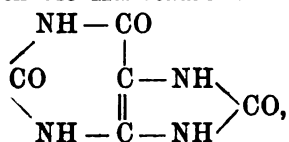


zukommt, welche es als das Diureid der Dioxyakrylsäure

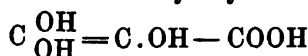


erscheinen läßt.

Diesem schließt sich die Harnsäure an:

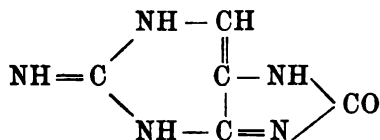


welche somit das Diureid der Trioxyakrylsäure



ist.

Endlich läßt sich für das Guanin aus den Untersuchungen von E. FISCHER¹⁾ sowie von C. WULFF²⁾ folgende Strukturformel ableiten:



Hierin ist also ein Akrylsäure-, ein Guanidin- und ein Harnstoffrest enthalten.

Aus Hefennukleïn will LEO LIEBERMANN³⁾ Metaphosphorsäure dadurch abgespalten haben, daß er dieses Proteïd kurze Zeit mit verdünnter, kalter Salpetersäure oder Salzsäure behandelte. Der Rückstand hat dann alle Eigenschaften der Nukleïne verloren und verhält sich wie gewöhnliches, koaguliertes Eiweiß. LIEBERMANN glaubt somit, daß auch die durch Metaphosphorsäure in Eiweißlösungen entstehenden Fällungen gewissen, natürlichen Nukleïnen entsprechen. In der That sollen die Metaphosphorsäure-Niederschläge des Eialbumins oder des Serumalbumins⁴⁾ alle wesentlichen Eigenschaften der natürlichen Nukleïne zeigen. Sie sind unlöslich in Säuren, lösen sich in

1) E. FISCHER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 215, 1882, S. 309 u. 319 sowie Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 15, 1882, S. 455. E. FISCHER u. REESE, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 221, 1883, S. 341.

2) C. WULFF, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 477.

3) LEO LIEBERMANN, Ueber das Nukleïn der Hefe und künstliche Darstellung eines Nukleïns aus Eiweiß und Metaphosphorsäure, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 21, 1888, S. 598 und Pflüger's Arch., Bd. 47, S. 155.

4) J. POHL, Bemerkungen über künstlich dargestellte Eiweißnukleïne, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 292.

Alkalien und sind durch Magensaft unverdaulich. Ihr Phosphorgehalt ist allerdings, je nach der Menge der zugesetzten Fällungsmittel, ein wechselnder, kann aber dadurch konstant erhalten werden, daß man zu einer bestimmten Eiweißmenge stets dasselbe Quantum von Metaphosphorsäure giebt. Es gelingt so, Fällungen zu erhalten, deren Phosphorgehalt von 5,5—6 Proz. dem Phosphorgehalt der natürlichen Nukleïne gleichkommt¹⁾).

Während derartige, auf künstlichem Wege hergestellte Nukleïne etwa den Paranukleïnen gleichen, hat LIEBERMANN²⁾ auch versucht, künstliche Kernnukleïne darzustellen. In alkalischen Eiweißlösungen, welche mit Xanthin oder Guanin versetzt waren, erhielt er beim Zugabe von Metaphosphorsäure Niederschläge, welche dem Hefennukleïn in mehreren Reaktionen sich sehr ähnlich verhielten. Auch MALFATTI³⁾ gewann eine den Kernnukleïnen sich nähernde Substanz, als er eine Lösung von Guanin in verdünnter Kalilauge mit LIEBERMANN'schem Metaphosphorsäurenukleïn zusammenbrachte und die erhaltene alkalische Flüssigkeit mit Essigsäure übersättigte. Der entstandene Niederschlag bestand jedenfalls aus einer chemischen Verbindung des Guanins mit dem LIEBERMANN'schen Nukleïn. Doch wird von KOSSEL entschieden geleugnet, daß diese von LIEBERMANN oder MALFATTI synthetisch dargestellten Verbindungen mit irgend einem natürlichen Nukleïn identisch seien⁴⁾. Eher scheinen einige von ALTMANN⁵⁾ dargestellte Substanzen den natürlichen Kernnukleïnen in ihren Eigenschaften nahe zu kommen. ALTMANN verwandte zu dieser Synthese aus Hefe oder Lachssperma gewonnene Nukleïnsäuren. Letztere lassen sich aus diesen Materialien durch Behandlung mit verdünnter Lauge und nachfolgendes Uebersäuern mittels Essigsäure extrahieren. Die Nukleïnsäuren gehen in die essigsäure Lösung über und können daraus durch sehr verdünnte Salzsäure, unter Zugabe des gleichen Volumens Alkohol, gefällt werden. Die so gewonnenen Nukleïnsäuren sind in essigsaurer Lösung haltbar und bewirken, ebenso wie die Metaphosphorsäure, in eiweißhaltigen Flüssigkeiten Fällungen, welche sich in ihren Eigenschaften von den natürlichen Kernnukleïnen kaum unterscheiden.

Endlich giebt es sehr komplizierte Proteïde, welche Nukleo- und Glykoproteïde zu gleicher Zeit sind, indem sie nicht nur bei der Verdauung mit Magensaft ein Nukleïn abspalten, sondern auch beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren eine reduzierende Substanz liefern, neben welcher sich häufig als Spaltungsprodukte Nukleïnbasen in der Flüssigkeit nachweisen lassen. Derartige Proteïde, welche am

1) H. MALFATTI, Beiträge zur Kenntnis der Nukleïne, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 69 u. 70. Vergl. auch J. POHL, a. a. O. S. 294.

2) LEO LIEBERMANN, Ueber Nukleïne, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1889, S. 210 u. 225.

3) H. MALFATTI, a. a. O. S. 78. Es scheint indessen, daß diese Synthese nur unter gewissen Bedingungen zustande kommt. Vergl. MALFATTI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1892, S. 8.

4) KOSSEL, Du Bois Arch., 1893, S. 161—163.

5) R. ALTMANN, Ueber Nukleïnsäuren, Du Bois Arch., 1889, S. 524.

besten als Nukleoglykoproteide¹⁾ zu bezeichnen sind, finden sich z. B. im Pankreas und in der Milchdrüse²⁾. Weiter enthält das Sperma der Knorpelfische ein sehr hoch zusammengesetztes Nukleoglykoproteid, das schon oben (S. 46) erwähnte Ichthulin, welches bei der Verdauung mit Magensaft eine unlösliche Substanz abspaltet. Diese muß ebenfalls noch als Nukleoglykoproteid, und zwar als Glykoparanukleïn, bezeichnet werden. Denn bei seiner Zersetzung mittels siedender Mineralsäuren entsteht neben Phosphorsäure ein Kohlehydrat, ohne daß Nukleïnbasen dabei auftreten³⁾. Hierher gehört auch das Helikoproteid, welches HAMMARSTEN⁴⁾ aus der Eiweißdrüse der Weinbergschnecke darstellte.

Dagegen wird die Existenz von Glykonukleïnsäuren, welche beim Kochen mit Mineralsäuren neben Nukleïnbasen Phosphorsäure und einen zuckerartigen Körper liefern⁵⁾, bestritten⁶⁾.

Die letzte Klasse der Proteïnsubstanzen, die Albuminoïde, weichen von den echten Eiweißstoffen in Bezug auf qualitative und quantitative Zusammensetzung mehr oder weniger ab, was auch in ihren Reaktionen und Lösungsverhältnissen zur Geltung kommt. Sie sind spezielle Bildungen des Tierkörpers und kommen daselbst nur in ungelöstem Zustande vor, da sie die organische Grundlage der Stütz- und Deckgebilde darstellen. Da die Albuminoïde den Pflanzenfressern in der Nahrung unzugänglich sind, ergibt sich daß diese Stoffe durch synthetische Prozesse oder Umformungen im Tierkörper, wahrscheinlich aus Eiweißstoffen, sich aufbauen. Eine Lösung der Albuminoïde ist nur unter wesentlicher Veränderung ihrer Eigenschaften möglich. Von den drei im normalen Organismus der höheren Tiere vorkommenden Albuminoïden, dem Keratin, dem Elastin und dem Kollagen, besitzt nur das letztere und allenfalls das Elastin für die Ernährung eine Bedeutung, da das Keratin für die höheren Tiere ganz unverdaulich ist. Dagegen muß die Raupe der Pelzmotte ersichtlich Mittel besitzen, das Keratin zu assimilieren⁷⁾.

Die Keratine bilden den Hauptbestandteil der sogenannten Horngebilde (Epidermis, Haare, Nägel, Hörner, Hufe, Federn). Weiter bestehen die Hornscheiden der peripheren Nerven und des Gehirns der höheren Tiere nach den Untersuchungen von W. KÜHNE⁸⁾ aus

1) HAMMARSTEN nennt diese Substanzen Phosphoglykoproteide (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 36). Doch halte ich es nicht für zweckmäßig, die von KOSSEL stammende und nun mehr eingebürgerte Nomenklatur der Nukleïne wieder abzuändern.

2) HAMMARSTEN, a. a. O. S. 20—32.

3) G. WALTER, Zur Kenntnis des Ichthulins und seiner Spaltungsprodukte, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 477.

4) O. HAMMARSTEN, Studien über Mucin etc., Pflüger's Arch., Bd. 36, 1885, S. 428.

5) A. KOSSEL, Ueber die Nukleïnsäure, Verhandl. d. Physiol. Ges. zu Berlin (Du Bois Archiv), 1893, S. 159.

6) Vergl. LEO LIEBERMANN und BÉLA v. BITTÓ, Ein Beitrag zur Chemie der Hefezellen, Centralbl. f. Physiol., Bd. 7, 1894, S. 858.

7) BUNGE, Lehrb. d. physiol. Chem., 1889, S. 62.

8) A. EWALD und W. KÜHNE, Ueber einen neuen Bestandteil des Nervensystems, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F.

einem Keratin (Neurokeratin). Ferner wird die hornartige Schicht im Muskelmagen der Vögel¹⁾ sowie die Schalenhaut ihrer Eier²⁾ aus einer keratinösen Substanz gebildet. Das endlich auch bei niederen Tieren Keratine vorkommen, haben die Befunde von W. ENGEL³⁾ wahrscheinlich gemacht.

Die Keratine sind besonders reich an Schwefel, sie enthalten davon 3—5 Proz.⁴⁾, nur das Neurokeratin enthält weniger, etwa 1,8 bis 2,2 Proz. Der Schwefel ist, wie beim Eiweiß, so auch hier, zum Teil fest, zum anderen Teil locker gebunden. Der locker gebundene Anteil läßt sich auffallend leicht eliminieren, er tritt zum Teil schon bei der Einwirkung siedenden Wassers auf pulverförmiges Keratin als Schwefelwasserstoff aus. Da der Sauerstoffgehalt der Keratine etwas geringer gefunden wurde, als derjenige der echten Eiweißstoffe, ist vermutet worden, daß bei den Keratinen ein Teil des Sauerstoffs gegen Schwefel ausgetauscht ist. Nur durch die Einwirkung gespannter Wasserdämpfe oder durch Kochen mit Laugen werden die Keratine unter gleichzeitiger Zersetzung gelöst. Die krystallinischen Zersetzungsprodukte der Keratine sind wahrscheinlich denen der echten Eiweißstoffe gleich⁵⁾. Gegen MILLON's Reagens und gegen Salpetersäure verhalten sich die Keratine nicht anders, wie unlösliche echte Eiweißstoffe, etwa wie das Fibrin.

Den Keratinen dürften sich die Albumoïdsubstanzen anreihen. Angehörige dieser Gruppe von eiweißartigen Stoffen sind von MÖRNER aus der Linsenmasse des Auges sowie aus dem Knorpel isoliert worden. Vielleicht gehört hierher auch die Substanz, welche im Knochen die Auskleidung der HAVERS'schen Kanälchen bildet.

Das Elastin bildet die elastischen Fasern, welche sich im Bindegewebe vorfinden und die an einzelnen Stellen zu Bändern zusammentreten (Ligamentum nuchae). In der Intima der Arterienwand bildet es Netze oder auch Membranen mit flächenhafter Ausbreitung. Das Elastin verschiedener Herkunft ist wahrscheinlich nicht völlig identisch. Es ist sicherlich frei von demjenigen Schwefel, welcher bei den Ei-

Bd. 1, 1877, S. 357. W. KÜHNE und R. H. CHITTENDEN, Ueber das Neurokeratin, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 291.

1) J. HEDENIUS, Chemische Untersuchung der hornartigen Schicht des Muskelmagens der Vögel, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 3, 1891, S. 244.

2) HAMMARSTEN u. LINDVALL, Jahresber. f. Tierchemie, Bd. 11, 1881, S. 38. Vgl. auch R. NEUMEISTER, Ueber die Eischalenhäute von Echidna und der Wirbeltiere im allgemeinen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 413.

3) Es beziehen sich diese Angaben auf die Eischalen von Prosobranchiern, speziell von Murex. Vgl. Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 381 und besonders Bd. 10, 1891, S. 345.

4) Vergl. P. MOHR, Ueber den Schwefelgehalt verschiedener Keratinsubstanzen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 403. Hier findet sich die ältere Litteratur.

5) Die Litteratur hierüber findet sich bei S. HEDIN (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 186). Dieser Forscher fand zwar unter den Spaltungsprodukten der Hornsubstanz außer Lysatin und Lysatinin noch eine weitere, diesen nahe stehende Base, aber dieselbe dürfte sich auch aus den Spaltungsprodukten der echten Eiweißstoffe isolieren lassen.

weißstoffen als fest gebunden zu betrachten ist. Ferner haben die neueren Analysen ergeben, daß das Elastin überhaupt schwefelfrei sei¹⁾. Indessen ist zu bedenken, daß vor diesen Analysen das Elastin, behufs Reinigung von beigemengten Eiweißstoffen, mit kochender 1-proz. Kalilauge behandelt wurde. Daß bei einer derartigen Operation auch bei den Eiweißstoffen der leicht abspaltbare Schwefel eliminiert wird, ist bekannt. In der That enthält die Kalilauge, welche zur Reinigung des Elastins verwendet wird, stets Kaliumsulfid in Lösung. Ob dieser Schwefel vom Elastin abgespalten wird, oder einer Eiweißbeimengung des Elastins entstammt, läßt sich vorläufig nicht entscheiden. Unterläßt man die Reinigung mittels Kalilauge und versucht die Eiweißstoffe aus dem Elastin durch Kochen mit starker Essigsäure oder durch Behandeln mit 5-proz. Salzsäure in der Kälte zu entfernen, so enthält das Präparat ca. 0,3 bis 0,38 Proz. Schwefel. Im übrigen ist die Zusammensetzung des Elastins kaum abweichend von derjenigen der echten Eiweißstoffe gefunden worden. Eine Lösung des Elastins tritt nur ein beim Behandeln desselben mit gespannten Wasserdämpfen, beim mehrstündigen Kochen mit verdünnten Mineralsäuren oder starker Alkalilauge. In verdünnter Kalilauge dagegen oder selbst in starker Essigsäure ist das Elastin bei jeder Temperatur fast ganz unlöslich. Die krystallinischen Zersetzungsprodukte des Elastins sind qualitativ im allgemeinen dieselben, wie diejenigen der Eiweißstoffe, doch fehlt ihm die Asparaginsäure und die Glutaminsäure. Namentlich sind nachgewiesen: Schwefelwasserstoff, Ammoniak, Leucin, Tyrosin, Lysatinin und ferner etwas Glykokoll²⁾. Dementsprechend kommen auch dem Elastin sämtliche Farbenreaktionen der Eiweißstoffe zu. Die elastischen Fasern werden beim Kochen mit MILLON's Reagens rot gefärbt. Löst man das Elastin in konz. Salzsäure, so erhält man, wie bei den Eiweißstoffen, eine violett gefärbte Flüssigkeit, während die ADAMKIEWICZ'sche Probe weniger ausgeprägt erscheint. Die gelösten Spaltungsprodukte des Elastins geben die Biuret- und Xanthoproteinprobe.

Das Kollagen ist von den albuminoiden Stoffen am meisten verbreitet, dagegen steht es den echten Eiweißstoffen ferner, als das Keratin und Elastin. Es bildet die sogenannten kollagenen Fibrillen des Bindegewebes, ferner die Hauptmenge der organischen Knochengrundsubstanz (früher als Ossein bezeichnet), und beteiligt sich wesentlich am Aufbau des Knorpelgewebes. Das Kollagen entsteht im Tierkörper wahrscheinlich durch eine eigentümliche Spaltung und Oxydation von Eiweißkörpern. Denn es enthält relativ etwas mehr Sauerstoff als die Eiweißkörper und besitzt dementsprechend auch eine etwas geringere Verbrennungswärme als diese. Seine Zusammen-

1) R. H. CHITTENDEN und A. S. HART, Elastin und Elastosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 370. In dieser Abhandlung findet sich die gesamte ältere Litteratur angeführt. Ferner H. SCHWARZ, Untersuchungen über die chemische Beschaffenheit der elastischen Substanz der Aorta, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 487.

2) HOBRAECZEWSKI, Ueber die durch Einwirkung von Salzsäure aus den Albuminoiden entstehenden Zersetzungsprodukte, Monatshefte f. Chem., Bd. 6, 1885, S. 639. H. SCHWARZ, Zersetzung des Gefäßelastins mit Salzsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 495.

setzung beträgt nach den Analysen von FRANZ HOFMEISTER¹⁾ im Mittel 50,75 Proz. C, 6,47 Proz. H, 17,86 Proz. N, 24,32 Proz. O und 0,6 Proz. S.

Die bei den Präparaten verschiedener Herkunft bisweilen gefundenen Abweichungen im Stickstoff- oder Schwefelgehalt selbst bis zu 2 Proz. genügen wohl nicht, verschiedene Kollagene anzunehmen. Derartige Differenzen sind überhaupt bei den Proteinsubstanzen viel eher aus dem verschiedenen Grade der Reinheit des analysierten Materials zu erklären.

Das Kollagen enthält nicht jene aromatische Gruppe der Eiweißkörper, welche bei der hydrolytischen Zersetzung regelmäßig zur Tyrosinbildung führt. Es ist von MALY²⁾ behauptet worden, daß trotzdem ein aromatischer Atomkomplex im Kollagen vorhanden sei, weil es nach der Oxydation mittels Kaliumpermanganat und hierauf folgendem Schmelzen mit Kalihydrat Benzoësäure liefert. Diese Anschauung verdient indessen wenig Beachtung, weil MALY zu seinen Versuchen direkt käufliche Gelatine benutzte, welche stets mit Eiweißstoffen mehr oder weniger verunreinigt ist. Dagegen ist im Kollagen ein eigentümlicher, der Fettreihe angehöriger Atomkomplex enthalten, welcher bei der Zersetzung regelmäßig als Glykokoll ($\text{CH}_2 \cdot \text{NH}_2 - \text{COOH}$) austritt. Die Endprodukte der hydrolytischen Zersetzung des Leims mittels siedender Salzsäure sind demnach Leucin, Asparaginsäure, Glutaminsäure und Glykokoll³⁾. Das Kollagen enthält nicht den leicht abspaltbaren Schwefel der Eiweißkörper, sein gesamter Schwefel ist vielmehr festgebunden. Daher erhält man wohl eine Schwefelwasserstoffentwicklung bei der Zersetzung des Leims mit Salzsäure, aber keine Braunfärbung beim Erwärmen mit Lauge und Bleiacetat. Werden Bindegewebe oder entkalkte Knochen gekocht, so geht das Kollagen dieser Gewebe unter Wasseraufnahme als Glutin oder Leim in Lösung. Umgekehrt kann das getrocknete Glutin durch Erwärmen auf 130° infolge Wasserabgabe wieder in Kollagen zurückverwandelt werden. Das Glutin ist demnach als das Hydrat des Kollagens zu betrachten⁴⁾. Läßt man eine Leimlösung sich abkühlen, so geseht sie zu einer Gallerte, die sich beim Erwärmen wieder löst. Der Leim zeigt also in dieser Beziehung das umgekehrte Verhalten wie die Eiweißkörper, welche durch Erhitzen ihrer Lösungen in den festen Zustand übergehen.

Um die Reaktionen des Glutins kennen zu lernen, bedarf man

1) FRANZ HOFMEISTER, Ueber die chemische Struktur des Kollagens, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 322.

2) R. MALY, Ueber die bei der Oxydation von Leim mit Kaliumpermanganat entstehenden Körper und über die Stellung von Leim zu Eiweiß, Monatsh. f. Chem., Bd. 10, 1889, S. 26.

3) GAETGENS, Zur Kenntnis des Leims, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 299. HORBACZEWSKI, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 80, 1879, 2, S. 121. Vergl. auch TARTARINOFF, Jahresber. d. Chem., 1879, S. 880. Ueber die quantitative Bestimmung des Glykokolls in den Zersetzungsprodukten der Gelatine vergl. C. FISCHER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 164 sowie besonders M. GONNERMANN, Pflüger's Arch., Bd. 59, 1895, S. 42.

4) FRANZ HOFMEISTER, a. a. O. S. 113, wo sich auch die ältere Literatur angegeben findet.

eines reinen Präparates. Die käufliche Gelatine enthält regelmäßig ein wenig Eiweiß, welches im wesentlichen entfernt wird, wenn man die Gelatine in kaltem Wasser aufquellen läßt und dann mit kaltem, kochsalzhaltigem Wasser gründlich auslaugt. Aber selbst hiernach giebt der Leim noch eine schwache MILLON'sche Reaktion, welche nicht auf das Glutin, sondern auf beigemischtes Eiweiß zu beziehen ist. Um völlig eiweißfreies Glutin zu gewinnen, muß man nach der Angabe von KRUKENBERG ¹⁾ Bindegewebe mit 5—10 Proz. Natronlauge längere Zeit bei Zimmertemperatur mazerieren, wobei sich alles Eiweiß, dagegen nicht das Kollagen löst. Wäscht man letzteres dann gehörig aus, so liefert es beim Kochen mit Wasser ein Glutin, welches die MILLON'sche Probe nicht giebt, ebensowenig die Reaktion von ADAMKIEWICZ und die Salzsäureprobe. Dagegen treten von Farbenreaktionen ein die Biuret-, sowie die Xanthoproteinfärbung. Daß eine Braunfärbung beim Kochen von Leimlösungen mit Laugen und etwas Bleisalz nicht auftritt, wurde schon oben bemerkt.

Von den Fällungsreagentien der Eiweißstoffe sind gegen reine Leimlösungen unwirksam: Salpetersäure und die übrigen Mineralsäuren, Essigsäure und Ferrocyankalium, die Salze der gewöhnlichen Schwermetalle (Blei- und Kupfersalze) mit Ausnahme des Quecksilberchlorids, doch ist auch dieses nur wirksam bei gleichzeitigem Zusatz von Salzsäure, während Essigsäure die Fällung nicht zu unterstützen vermag. Alle übrigen Fällungsreagentien der Eiweißstoffe sind gegen Leimlösungen wirksam. Zu erwähnen ist besonders die gegen bakterielle Zersetzung sehr widerstandsfähige Verbindung von Leim mit Gerbsäure (Leder). Damit die Fällung einer Leimlösung durch Gerbsäure zustande kommt, ist die gleichzeitige Gegenwart einer gewissen, wenn auch geringen Salzmenge erforderlich ²⁾.

Der Leim ist besonders leicht zu einer hydrolytischen Spaltung geneigt. Kocht man ihn längere Zeit mit reinem Wasser oder auch nur kurze Zeit mit sehr verdünnten Säuren, so hat er sein Gelatinierungsvermögen eingebüßt, weil er durch eine Spaltung des Moleküls in Gelatosen übergegangen ist.

Der Leim, welchen man durch Kochen von Knorpel mit Wasser erhält (früher Chondrin genannt), ist nicht rein, sondern ein Gemenge von Glutin und in Wasser löslichen Verbindungen der Chondroitinschwefelsäure (vergl. S. 49), namentlich mit Alkalien. Der Knorpelleim giebt daher auch andere Reaktionen, als das reine Glutin ³⁾.

Fügt man einer solchen Knorpelleimlösung verdünnte Säuren hinzu, so binden diese das vorhandene Alkali, und es entsteht ein Niederschlag der freien unlöslichen Chondroitinschwefelsäure, welche sich im Ueberschuß von Salzsäure leicht wieder löst. Ferner erzeugen verschiedene Metallsalze, wie Kupfersulfat und Bleiacetat, in den Lösungen des Knorpelleimes Niederschläge, weil sie mit der Chondroitinschwefelsäure unlösliche Salze bilden. Das chondroitinschwefelsaure Kupfer löst sich im Ueberschuß des Kupfersulfats wieder auf.

1) W. KRUKENBERG, Chem. Unters. zur wissenschaftl. Med., Hft. 2, 1888, S. 174.

2) Vergl. H. WEISKE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 460.

3) O. SCHMIEDERBERG, Ueber die chemische Zusammensetzung des Knorpels, Arch. f. exper. Pathol. u. Pharm., Bd. 28, 1891, Sep.-Abdr., S. 46.

Andererseits entstehen durch Gerbsäure nur allmählich Niederschläge in Lösungen von Knorpelleim, da gewisse Bestandteile desselben die Fällung des Glutins verhindern¹⁾. Befreit man gewöhnlichen mazerierten Knorpel mit verdünnter Salzsäure von seinen Salzen und digeriert ihn wochenlang mit sehr verdünnter Kalilauge, so wird die Chondroitinschwefelsäure schließlich vollkommen aus dem Knorpel ausgezogen. Wässert man hierauf die Kalilauge aus, so hat man reines Kollagen, welches beim Kochen mit Wasser gewöhnlichen Leim liefert. Mischt man dagegen gewöhnlichen Leim mit chondroitinschwefelsaurem Kali oder Natron, so verhält sich die Flüssigkeit in jeder Beziehung wie eine sogenannte Knorpelleim- oder Chondrinlösung.

Außer den genannten Albuminoiden hat man bei niederen Tieren eine Reihe von Stoffen gefunden, die in ihren chemischen Eigenschaften mehr oder weniger dem Kollagen, oder wohl auch dem Elastin sich nähern. Wie letztere Albuminoide bei den höheren Tieren, so bilden die nunmehr zu besprechenden Substanzen bei vielen Klassen der Wirbellosen die Grundlage der Stütz- und Deckgebilde. Sie werden demnach von KRUKENBERG als Skeletine bezeichnet²⁾. Funktionell reihen sich also die Skeletine den Hyalogenen an, die ebenfalls lediglich bei niederen Tieren erscheinen, während die freien Hyaline sowohl bei den höheren Tieren im Chondroitin, als auch bei den Wirbellosen im Chitin vertreten sind.

Den Hauptbestandteil der gewöhnlichen Badeschwämme bildet das Spongin³⁾. Es ist gegen Natronlauge oder Barytwasser bedeutend resistenter als das Kollagen, endlich aber löst es sich doch darin unter Bildung von leimpeptonartigen Produkten. Durch überhitztes Wasser läßt sich das Spongin ebenfalls in Lösung bringen. Eine gelatinierende Leimlösung ist hierbei nie erhalten worden, sondern lediglich Substanzen vom Charakter der Leimpeptone, welche sowohl die Biuret- und Xanthoprotein-, aber nicht die MILLON'sche Probe gaben. Bei der völligen Zersetzung des Spongins mittels siedender Schwefelsäure entsteht, wie beim Leim, Leucin und Glykokoll, aber kein Tyrosin. Es scheint demnach das Spongin, wie das Kollagen, eine aromatische Gruppe nicht zu enthalten, worauf schon der negative Ausfall der MILLON'schen Probe hindeutet⁴⁾.

Die Grundsubstanz der Lamellibranchiatenschalen bildet das Konchiolin⁵⁾, und zwar allein, ohne Vermischung mit Chitin. Die

1) Vergl. TH. MÖRNER, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 1, 1889, S. 218.

2) KRUKENBERG, Grundzüge einer vergleich. Physiologie der tier. Gerüstsubstanzen, Heidelberg 1885, S. 195 u. 215.

3) STAEDELER, Ann. d. Chem. u. Pharm., Bd. 111, 1859, S. 16. KRUKENBERG, Fortgesetzte Unters. über die Skeletine, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1886, S. 254.

4) Andere Spongien dagegen, namentlich gewisse Hornschwämme aus den Familien der Aplysiniden und Spongiden, enthalten eine aromatische Gruppe und liefern bei ihrer Zersetzung Tyrosin. Derartige Spongien sind gleichzeitig durch ihren hohen Gehalt an Jod (bis 14 Proz.) ausgezeichnet, welches in diesem „Jodospongin“ offenbar organisch gebunden ist. Vgl. hierüber F. HUNDESHAGEN, Ueber jodhaltige Spongien und Jodospongin, Zeitschr. f. angewandte Chemie, 1895, Heft 16.

5) KRUKENBERG, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 244 sowie:

Widerstandsfähigkeit des Konchiolins gegen starke Natronlauge ist noch bedeutender, als die des Spongins. Selbst in siedender gesättigter Kalilauge vollzieht sich der Lösungsvorgang nur sehr langsam, [etwa im Verlaufe von 2 Stunden. Dagegen erfolgt beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren bald Lösung und endlich völlige Zersetzung. Auch gegen überhitztes Wasser ist das Konchiolin sehr widerstandsfähig. Nach sechsstündigem Erhitzen des Albuminoïdes mit Wasser von 170° fand KRUKENBERG nur wenig gelöst, was den Charakter der Leimpeptone trug. Als Zersetzungsprodukt des Konchiolins ist Tyrosin nie gefunden worden, sondern, neben einem unbekannten, in klaren Prismen krystallisierenden Körper, lediglich Leucin. Da ferner das native Konchiolin, wie das Spongin, die MILLON'sche Probe nicht giebt, muß es ebenfalls zum Kollagen in nähere Beziehungen gebracht werden ¹⁾).

Von den bisher genannten Stoffen sind die noch übrigen Skeletine, nämlich das Fibroïn, Korneïn und das Elastoidin abzutrennen, weil diese unter ihren Spaltungsprodukten solche aromatischer Natur aufweisen und auch direkt die MILLON'sche Probe in ausgesprochener Weise geben.

Kocht man rohe Seide einige Stunden lang mit Wasser, so geht ein gewisser Anteil in Lösung. Der in siedendem Wasser unlösliche Rückstand giebt aber noch an überhitztes Wasser von 130°, sowie an kalte verdünnte Laugen und Salzsäure weitere Stoffe ab, bis schließlich ein farbloser Rest bleibt, welcher etwa 50 Proz. der Rohseide beträgt. Er besitzt die Form von Seidenfäden und wird deshalb Fibroïn genannt²⁾. Diese Substanz ist selbst durch zwanzigstündige Einwirkung überhitzten Wassers von 200° nur spurweise in Lösung zu bringen, indem hierbei eiweißpeptonartige Körper an die Flüssigkeit übergehen. In starken Säuren löst sich das Fibroïn dagegen auffallend leicht, wobei beim Kochen mit konzentrierter Salzsäure die Violettfärbung und beim Behandeln mit Eisessig und konz. Schwefelsäure die ADAMKIEWICZ'sche Probe eintritt. Auch in Laugen ist die Auflösung des Fibroïns leicht zu bewerkstelligen. Die Flüssigkeiten geben die Biuretreaktion.

Die Lösung des Fibroïns in rauchender Salzsäure enthält diesen Stoff nicht als solchen, sondern in veränderter Form, indem bei der Auflösung unter Abspaltung von Ammoniak aus dem Fibroïn eine

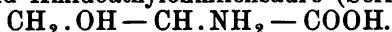
Ueber das Konchiolin und über das Vorkommen des Chitins bei Cephalopoden, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 18, 1885, S. 989.

1) C. VOLT hat als Konchiolin eine andere Substanz beschrieben, welche er aus der Perlmuschel darstellte (Zur Physiologie der Perlmuschel, Zeitschr. f. wissensch. Zool., Bd. 10, 1860). Diese giebt die MILLON'sche Reaktion. Vergl. hierüber: W. ENGEL, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 348.

2) STADELER, Ann. Chem. Pharm., Bd. 111, 1859, S. 12. CRAMER, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 96, 1865, S. 76. W. KRUKENBERG, Fortgesetzte Untersuchungen über die Skeletine, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 254. Aus Fibroïn scheinen auch die Brutzellendeckel der Wespen im wesentlichen zu bestehen. Vergl. W. ENGEL, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 379—381.

andere albuminoide Substanz hervorgeht, welche von WEYL¹⁾ als Sericoïn bezeichnet wird. Letzteres kann durch Eingießen der sauren Lösung in viel Alkohol als weißes Pulver gefällt werden. Sowohl Fibroïn als auch das Sericoïn geben direkt die MILLON'sche Reaktion. Bei ihrer völligen Zersetzung mittels siedender Mineralsäuren erhält man aus beiden Körpern Tyrosin, Glykokoll, aber kein Leucin, sondern an seiner Stelle auffallenderweise Alanin (Amidopropionsäure $\text{CH}_3 - \text{CH}.\text{NH}_2 - \text{COOH}$)²⁾.

Das erste Extrakt der Rohseide, welches derselben durch Kochen mit Wasser entzogen werden kann, gelatiniert beim Erkalten wie eine Leimlösung. Diese Gallerte wird als Seidenleim oder Sericin bezeichnet. Man hat dasselbe als einheitlichen Stoff beschrieben, doch ist es fraglich, ob das Sericin nicht vielmehr als ein Gemenge einer glutinähnlichen Substanz mit eigentümlichen, zum Teil eiweißartigen Bestandteilen der Rohseide zu gelten hat. Unter den anscheinend sehr verschiedenartigen Zersetzungsprodukten des Sericins, welche mittels siedender Schwefelsäure gewonnen werden, sind nachgewiesen: Leucin, Tyrosin und Amidoäthylmilchsäure (Serin)



Das Korneïn³⁾ bildet die organische Gerüstsubstanz der meisten Korallen. Bei seiner Lösung mittels überhitzten Wassers oder siedender Natronlauge bilden sich Substanzen vom Charakter der Eiweißpeptone. Auch von verdünnter siedender Schwefelsäure wird das Korneïn gelöst und endlich zersetzt. Hierbei wird neben Leucin das sogenannte Kornikrystallin gebildet, welches in dachziegelförmig aufgebauten Plättchen krystallisiert und wahrscheinlich der aromatischen Reihe angehört. Das Korneïn giebt die MILLON'sche Reaktion und entwickelt beim Schmelzen mit Kalihydrat ansehnliche Mengen von Indol.

Elastoïdin⁴⁾ nennt KRUKENBERG die Grundsubstanz der Hornfäden in den Fischflossen, speziell von Mustelus. Diese albuminoide

1) TH. WEYL, Zur Kenntnis der Seide, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 21, 1888, S. 1407 u. 1529.

2) TH. WEYL, a. a. O. S. 1530.

3) W. KRUKENBERG, Vergleichend-physiolog. Studien, I. Reihe, 5. Abteil, 1881, S. 2 und II. Reihe, 1. Abteil, 1882, S. 60. Derselbe, Ueber das Korneïn, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 17, 1884, S. 1843. — Beim Zersetzen der Gerüstsubstanz von Gorgonia Cavolinii, einer Weichkoralle, mittels siedender Salzsäure erhielt ferner DRECHSEL Leucin, Tyrosin, Lysatin, Lysin und Ammoniak. Außerdem entwickelten sich bei dieser Operation reichliche Mengen von Jod, die offenbar in der Gerüstsubstanz, dem „Gorgonin“, organisch gebunden sind. Denn durch Zersetzung desselben mittels Barytwassers bildet sich unter anderen Produkten eine jodhaltige krystallinische Säure, welche DRECHSEL als Jodgorgosäure (Amidjodbuttersäure?) bezeichnet. Hiernach hält dieser Forscher das „Gorgonin“ für ein jodhaltiges Keratin, das unter der Einwirkung des Baryts eine jodierte Amidosäure als Spaltungsprodukt liefert. Vergl. E. DRECHSEL, Beiträge zur Chemie einiger Seetiere, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 90—103.

4) W. KRUKENBERG, Ueber die chem. Beschaffenheit der sogenannten Hornfäden bei Mustelus etc., Mitteil. a. d. Zool. Station zu Neapel, Bd. 6, 1885, S. 286.

Substanz zeigt fast alle Eigenschaften des Elastins, nur ist ihre elementare Zusammensetzung vom Elastin abweichend gefunden worden.

Von allen erwähnten Skeletinen scheint nur das Kornein etwas Schwefel zu enthalten, der aber nach KRÜKENBERG vielleicht auf eine Verunreinigung desselben zu beziehen ist. Die quantitative Zusammensetzung der Skeletine ist schwankend, indem sie bei einigen sich den echten Eiweißstoffen und dem Elastin, bei anderen dem Kollagen nähert.

Zu den albuminoïden Stoffen gehört endlich auch das Amyloid¹⁾. Diese Substanz ist dem normalen Organismus fremd. Sie tritt nur unter gewissen pathologischen Verhältnissen in den Geweben der Binde substanz auf. Ihr Erscheinen in größeren Schollen und Körnern, oder mehr diffus, bedingt die sogenannte amyloïde (speckige oder wachsartige) Degeneration der Organe. Die qualitative und quantitative Zusammensetzung des Amyloïds ist übereinstimmend gefunden worden mit derjenigen der echten Eiweißstoffe, wobei indessen zu bemerken ist, daß es fraglich scheint, ob das Amyloid jemals rein von Eiweißstoffen erhalten worden ist. Bei seiner völligen Zersetzung giebt das Amyloid dieselben Amidosäuren, wie die echten Eiweißstoffe²⁾. Besonders charakteristisch ist für diesen von VIRCHOW gefundenen Stoff, daß er mit wäßriger Jodlösung eine braun-rote bis blau-violette Färbung giebt, welche namentlich beim Zusatz von Schwefelsäure in Blau übergeht und der bekannten Stärkereaktion gegen Jod ähnlich wird. Trotzdem ist das Amyloid den Kohlehydraten durchaus nicht verwandt und hat nichts zu thun mit jener Substanz, welche durch die Einwirkung von starker Schwefelsäure auf Cellulose entsteht und von den Chemikern ebenfalls Amyloid oder künstliches Pergament genannt ist. Das albuminoïde Amyloid giebt auch die Xanthoprotein- und die MILLON'sche Probe. Die amyloïde Substanz löst sich leicht in Alkalien, weniger gut in organischen und Mineralsäuren, sowie bei der Magen-³⁾ und Pankreasverdauung und durch Erhitzen mit gespannten Wasserdämpfen⁴⁾. Es resultieren hierbei denaturierte Eiweißstoffe sowie bei längerer Einwirkung Spaltungsprodukte des Amyloidmoleküls, welche nicht nur die Farbenreaktionen der gewöhnlichen Eiweißstoffe, sondern auch die für die Muttersubstanz charakteristische Braunfärbung mit Jod geben⁵⁾.

Wie aus dem Amyloid, so lassen sich aus allen eigentlichen, nativen oder künstlich veränderten Eiweißstoffen, sowie den Proteïden

1) Vergl. R. VIRCHOW, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1851, S. 51 sowie Virchow's Arch., Bd. 6, 1854, S. 135, 268 u. 416. Die albuminoïde Natur des Amyloids wurde indessen erst von C. SCHMIDT festgestellt (Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 110, 1859, S. 250). Vergl. ferner KEKULÉ u. FRIEDREICH, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, 1858, Heft 5 sowie Virchow's Arch., Bd. 16, 1859, S. 50. W. KÜHNE u. RUDNEFF, Virchow's Arch., Bd. 33, 1865, S. 66.

2) E. MODRZEJEWSKI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 1, 1873, S. 426.

3) S. KOSTJURIN, Wiener mediz. Jahrbücher, 1886, S. 181.

4) W. KÜHNE u. RUDNEFF, a. a. O.

5) A. TSCHERMAK, Ueber die Stellung der amyloïden Substanz unter den Eiweißkörpern, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 343. Hier findet sich die ältere Amyloid-Litteratur besprochen.

und den Albuminoiden, durch gemäßigte hydrolytische Einwirkung Spaltungsprodukte erzeugen, welche noch die allgemeinen Charaktere der Proteinsubstanzen tragen, nämlich unlöslich sind in absolutem Alkohol und denen neben der Xanthoprotein- wenigstens noch die Biuretreaktion eigentümlich ist. Es sind dies die sogenannten Albumosen und Peptone. Da dieselben auch durch die natürliche Verdauung entstehen, sollen sie später besprochen werden.

Zweites Kapitel.

Die Kohlehydrate.

Sie bilden eine Gruppe von stickstofffreien Nahrungsstoffen, welche den größten Teil der Trockensubstanz des Pflanzenleibes ausmachen. In viel geringerer Menge finden sie sich in den tierischen Organismen. Der Name „Kohlehydrate“ rührt davon her, daß in diesen Substanzen neben dem Kohlenstoff der Wasserstoff und der Sauerstoff in dem Verhältnis sich vorfinden, als sich aus diesen beiden Elementen Wasser bilden kann. Dieses quantitative Verhalten ihrer Bestandteile können indessen die Kohlehydrate nicht allein für sich in Anspruch nehmen, da dasselbe auch bei vielen anderen Substanzen, z. B. der Essigsäure, $C_2H_4O_2$, in gleicher Weise zutrifft. Eine strenge Definition des Begriffs der Kohlehydrate läßt sich nicht geben. Im allgemeinen aber kann man sagen, daß die Kohlehydrate 6 Kohlenstoffatome im Molekül oder ein Vielfaches von 6 Kohlenstoffatomen besitzen¹⁾. Man teilt die Kohlehydrate zweckmäßig ein in Monosaccharide, Disaccharide und Polysaccharide.

Monosaccharide.

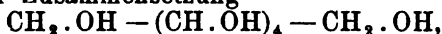
In der Nahrung finden sich direkt, oder zu höheren Kohlehydraten kombiniert, eine Reihe von Stoffen, welche als einfache Zucker, Monosaccharide, Glykosen oder auch als Hexosen bezeichnet werden, von der empirischen Zusammensetzung $C_6H_{12}O_6$, nämlich: Traubenzucker, auch Dextrose oder Glykose κατ' ἐξοχήν, Fruchtzucker, auch Lävulose oder Fruktose, Mannose, Galaktose (nicht gleichbedeutend mit Milchzucker).

1) Die Zuckergruppen mit weniger oder mehr als 6 Kohlenstoffatomen (Triosen, Tetrosen, Pentosen, Oktosen u. Nonosen) bleiben hierbei unberücksichtigt. Sie haben übrigens als Nahrungsstoffe für den Menschen kaum Bedeutung, was speziell auch für die in manchen Pflanzen ziemlich reichlich vorhandenen Pentosen gilt. Giebt man dieselben ein, so werden sie nur unvollkommen assimiliert und erscheinen zum Teil wenigstens im Harn. (EBSTEIN, Virchow's Arch., Bd. 129, 1892, S. 406 und Bd. 132, 1893, S. 368. E. SALKOWSKI, Centralbl. f. d. mediz. Wissensch., 1893, No. 11, S. 193. M. CREMER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 536. H. WEISKE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 497.) Zu erwähnen ist indessen, daß im Tierkörper auch stickstoffhaltige Kohlehydratabkömmlinge vorkommen. Es sind dies die oben besprochenen Hyaline, welche vielleicht als die Homologen des Glykosamins betrachtet werden dürfen.

Sie sind mehr oder weniger süß schmeckende, in Wasser und Alkohol leicht lösliche, in Aether unlösliche Körper, welche krystallisieren, optisch aktiv und diffusibel sind. Ihre Verbindungen mit Basen werden als Saccharate bezeichnet. Die Bleiverbindungen der Zucker sind in ammoniakhaltigen Flüssigkeiten meist ganz unlöslich, was zur Fällung der Zucker aus ihren Lösungen dienen kann. Durch die Einwirkung von Schwefelwasserstoff werden diese Bleisaccharate zersetzt.

Alle einfachen Zucker sind isomere, zum Teil auch stereoisomere Körper, d. h.: ihre Moleküle haben zwar gleiche qualitative und quantitative Zusammensetzung, aber die Atomgruppen innerhalb des Moleküls besitzen entweder eine verschiedene Struktur (einfache Isomerie), oder sie haben eine verschiedenartige Lagerung im Raume (Stereoisomerie), welche durch die Gegenwart eines asymmetrischen Kohlenstoffatoms bedingt ist.

Struktur der einfachen Zucker. Dieselben sind die nächsten Oxydationsprodukte der stereoisomeren normalen 6-wertigen Alkohole von der Zusammensetzung

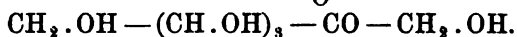


von denen in der Natur, soweit bekannt, drei vorkommen, nämlich der Sorbit (oder Glucit), der Mannit und der Dulcit.

Und zwar ist die Dextrose der Aldehyd des Sorbits¹⁾,
die Mannose der Aldehyd des Mannits²⁾,
die Galaktose der Aldehyd des Dulcits,
die Lävulose das Keton des Mannits.

Die Dextrose, Mannose und Galaktose haben daher folgende

Struktur: $\text{CH}_2.\text{OH} - (\text{CH}.\text{OH})_4 - \text{C}_\text{O}^\text{H}$, die Lävulose dagegen:



Die Aldehyd- beziehungsweise Ketonstruktur der einfachen Zucker zeigt sich bei der Oxydation. Denn bewirkt man diese mittels Chlor- oder Bromwasser, so zerfällt die Lävulose hierbei, wie alle Ketone, unter Bildung von kohlenstoffärmeren Produkten. Dagegen erhält man aus der Dextrose, Mannose und Galaktose zunächst einbasische Säuren $\text{CH}_2.\text{OH} - (\text{CH}.\text{OH})_4 - \text{COOH}$ und dann bei weiterer Oxydation mittels Salpetersäure zweibasische Säuren $\text{COOH} - (\text{CH}.\text{OH})_4 - \text{COOH}$. Sowohl die Säuren der ersteren, als auch der letzteren Gruppe sind untereinander stereoisomer.

So entsteht aus Traubenzucker erst Glukonsäure (1-bas.), dann Zuckersäure (2-bas.),
aus Mannose erst Mannonsäure (1-bas.), dann Mannozuckersäure (2-bas.),
aus Galaktose erst Galaktonsäure (1-bas.), dann Schleimsäure (2-bas.).

Erhitzt man Zuckersäure 5—6 Stunden auf dem Wasserbade, so verwandelt sie sich durch innere Anhydridbildung in sogen. Zuckersäurelaktonsäure $\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_7$. Reduziert man diese in wäßriger Lösung

1) J. MEUNIER, Compt. rend., Bd. 111, 1890, S. 49. C. VINCENT u. DELACHANAL, Umwandlung des Traubenzuckers in Sorbit, ebendas., S. 51.

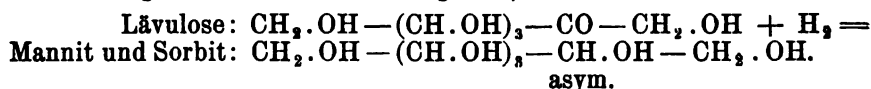
2) E. FISCHER u. JOS. HIRSCHBERGER, Ueber Mannose, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 21, 1888, S. 1805; Bd. 22, 1889, S. 365, 1155 u. 3218.

mittels Natriumamalgam, so erhält man Glykoronsäure¹⁾ welche auch im tierischen Organismus entsteht. Die Glykoronsäure ist eine Aldehydsäure und steht in der Mitte zwischen der Glukonsäure und der Zuckersäure. Sie hat dementsprechend die Zusammensetzung:



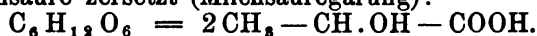
Die Glykoronsäure ist in Wasser und in Alkohol löslich, optisch aktiv (rechtsdrehend) und reduziert alkalische Metallsalzlösungen wie Traubenzucker. Bei der Behandlung mit Brom geht sie durch Oxydation in Zuckersäure über. Wiewohl sie selbst noch nicht krystallisiert erhalten wurde, liefert sie leicht krystallisierende Salze.

Reduziert man einen einfachen Zucker mittels Natriumamalgam und Wasser, so erhält man den betreffenden sechswertigen Alkohol von welchem er sich ableitet, oder aber auch mit diesem Alkohol zugleich einen zweiten, welcher dem ersteren stereoïsommer ist. Dies wird aus der Entstehung eines asymmetrischen Kohlenstoffatoms bei der Reduktion erklärlich. Man gewinnt z. B. bei der Reduktion der Lävulose nicht nur Mannit, sondern auch Sorbit, was sich aus der Betrachtung der Formeln leicht ergibt²⁾:



Reaktionen der einfachen Zucker. a) Sie sind in verdünnter wäßriger Lösung direkt gärungsfähig, d. h., sie werden durch gewisse Fermentorganismen in kleinere Moleküle zerlegt. Und zwar bewirken die verschiedenen Hefearten, mehr oder weniger leicht, eine Spaltung in Alkohol und Kohlensäure (Alkoholgärung)³⁾:

$\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 = 2\text{C}_2\text{H}_5.\text{OH} + 2\text{CO}_2$,
während das Bacterium lactis die einfachen Zucker unter Bildung von Gärungsmilchsäure zersetzt (Milchsäuregärung):



Auch durch Erhitzen mit Natron oder Baryt ist aus sämtlichen Monosacchariden Milchsäure gewonnen worden⁴⁾.

b) Da die Zucker, ihrer Aldehyd- oder Ketonstruktur entsprechend, leicht oxydierbar sind, reduzieren sie beim Erwärmen in alkalischen Flüssigkeiten Metalloxyde. So scheidet ammoniakalische Silberlösung,

1) H. THIERFELDER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 388, Bd. 13, 1889, S. 275 und Bd. 15, 1891, S. 71. EMIL FISCHER und O. PILOTY, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 24, 1891, S. 521.

2) EMIL FISCHER, Reduktion des Fruchtzuckers, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 23, 1890, S. 3684.

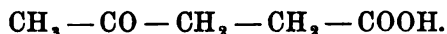
3) Vergl. besonders E. FISCHER u. H. THIERFELDER, Verhalten der verschiedenen Zucker gegen reine Hefen, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 13, S. 2031. Hier findet sich die ältere Litteratur.

4) Vergl. HOPPE-SEYLER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 4, 1871, S. 346. SCHÜTZENBERGER, ebendas., Bd. 9, 1876, S. 448. NENCKI und SIEBER, Ueber die Zersetzung des Traubenzuckers durch Alkalien bei Bruttemperatur, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 24, 1880, S. 498 und Bd. 26, 1882, S. 1 u. ff. SSOROKIN, Jahresber. d. Chemie, 1885, S. 1339. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1895, S. 459.

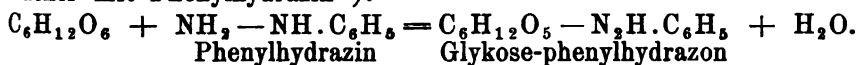
welche etwas Natronlauge enthält, metallisches Silber ab und ebenso basisches Wismutnitrat, in Natronlauge oder Sodalösung suspendiert, metallisches Wismut (BÖTTCHER's Probe), falls man zu diesen Flüssigkeiten etwas Zucker giebt und kocht. Nicht anders verhält sich Kupferhydroxyd in verdünnter Natronlauge, welches zu rotem Kupferoxydul Cu_2O oder gelbem Kupferoxydulhydrat $\text{Cu}(\text{OH})_2$ reduziert wird.

Setzt man Kupferlösung zu Natronlauge, so fällt bei gleichzeitiger Gegenwart einer genügenden Zuckermenge kein Kupferhydroxyd aus. Dasselbe bleibt vielmehr unter diesen Umständen gelöst, weil die Zucker, wie viele organische Substanzen (Eiweißkörper, Glycerin, Weinsäure etc.), mit Kupferoxyd Verbindungen eingehen, welche in Laugen löslich sind¹⁾. Zur Anstellung der Probe giebt man tropfenweise stark verdünnte Kupferlösung zur zuckerverdächtigsten, mit etwas Lauge versetzten Flüssigkeit, bis gerade ein wenig Kupferhydroxyd ungelöst bleibt, und erwärmt dann bis zum Sieden (TROMMER'sche Probe). Noch bequemer ist es, zur alkalisch gemachten Flüssigkeit, welche auf Zucker geprüft werden soll, zunächst etwas weinsaures Alkali (z. B. Seignettesalzlösung) zu geben. Setzt man hierauf wenig Kupferlösung zur Flüssigkeit, so bleibt dieselbe in der Kälte unter allen Umständen völlig klar, trübt sich aber beim Kochen unter Ausscheidung von Kupferoxydul, falls Zucker zugegen ist (FEHLING'sche Probe).

c) Beim trockenen Erhitzen liefern die Zucker vor dem Verkohlen eine braune, eigentümlich riechende Masse, das sogenannte Karamel. Beim Kochen mit Laugen (MOORE'sche Probe) oder mit wäßriger Schwefelsäure werden die Zucker unter Gelb- bis Braunfärbung zersetzt. In letzterem Falle entsteht neben anderen Produkten regelmäßige Lävulinsäure, eine Ketonsäure von der Zusammensetzung:



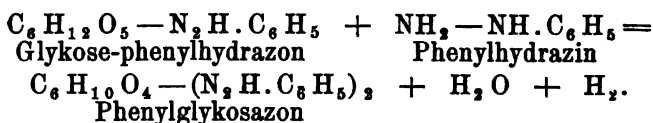
d) Wie alle Aldehyde und Ketone vereinigen sich die Glykosen in essigsaurer Lösung mit den Hydrazinen unter Wasseraustritt zu Hydrazonen. Besonders wichtig sind die Verbindungen der einfachen Zucker mit Phenylhydrazin²⁾:



Erwärmt man letztere Verbindungen, welche größtenteils in Wasser leicht löslich sind (eine Ausnahme bildet das Mannose-phenylhydrazon), längere Zeit im Wasserbade mit überschüssigem Phenylhydrazin, so tritt ein zweites Molekül dieser Base in die Zuckerverbindung ein, und es entstehen, unter Abgabe von Wasserstoff und dem nochmaligen Austritt von Wasser, die betreffenden Osazone, gelb gefärbte, schön krystallisierende, schwer lösliche Verbindungen, welche für manche Glykosen charakteristische Schmelzpunkte besitzen: Phenyl-glykosazon 204°, Phenyl-galaktosazon 193°. Denselben Schmelzpunkt wie das Phenyl-glykosazon besitzt das Osazon der Lävulose und der Mannose. Der Uebergang der Hydrazone in die Osazone vollzieht sich nach folgender Gleichung:

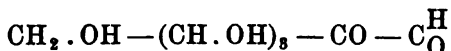
1) Ueber die Verbindungen des Traubenzuckers mit Kupferoxydhydrat vergl. E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 79.

2) E. FISCHER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 570.



Der disponibele Wasserstoff wird nicht frei, sondern spaltet in statu nascendi ein weiteres Molekül Phenylhydrazin in Anilin und Ammoniak ($\text{NH}_2 - \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 + \text{H}_2 = \text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5 + \text{NH}_3$).

Um aus den Osazonen die Zucker wieder zu regenerieren, behandelt man erstere mit rauchender Salzsäure¹⁾. Hierbei tritt eine Spaltung der Osazone ein in Phenylhydrazin und in die sogenannten Osone. Letztere sind Substanzen, welche außer der Aldehyd- oder Ketongruppe des betreffenden Zuckers noch eine zweite Aldehydgruppe besitzen, z. B.:



Dies wird aus der Thatsache verständlich, daß es sich bei der Bildung der Osazone aus den Hydrazonen eigentlich um einen Oxydationsvorgang handelt²⁾. Durch nascierenden Wasserstoff (Zinkstaub und Essigsäure) lassen sich die Osone leicht zu ihren Zuckern reduzieren.

Die künstliche Darstellung der Zucker kann durch vorsichtige Oxydation der betreffenden 6-wertigen Alkohole geschehen. So erhält man durch die Oxydation des Mannits Mannose und Lävulose. Entsprechend entstehen die Zucker auch durch die Reduktion der betreffenden einbasischen Säuren. Außerdem aber ist es EMIL FISCHER gelungen, die einfachen Zucker aus niederen Kohlenstoffverbindungen synthetisch aufzubauen. Hierüber ausführlich zu berichten, kann nicht die Aufgabe dieses Lehrbuches sein. Nur die allgemeinen Gesichtspunkte, welche zur Darstellung der natürlichen Zucker geführt haben, sollen hier mitgeteilt werden³⁾.

Der dreiwertige Alkohol Glycerin liefert bei der Oxydation mittels Brom zwei isomere Substanzen, von denen die eine das Aldehyd ($\text{CH}_2 \cdot \text{OH} - \text{CH} \cdot \text{OH} - \overset{\text{H}}{\underset{\text{O}}{\text{C}}}$) und die andere das Keton ($\text{CH}_2 \cdot \text{OH} - \text{CO} - \text{CH}_2 \cdot \text{OH}$) des Glycerins vorstellt. Sie werden als Glycerosen oder Triosen bezeichnet und besitzen durchaus schon zuckerartigen Charakter⁴⁾.

1) E. FISCHER, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 21, 1888, S. 2631 und Bd. 22, 1889, S. 87.

2) E. FISCHER, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 23, 1890, S. 2118.

3) Vergl. hierüber die beiden zusammenfassenden Abhandlungen von EMIL FISCHER, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 23, 1890, S. 2114 sowie Bd. 27, 1894, S. 3189. Ferner: EMIL FISCHER, Die Chemie der Kohlehydrate und ihre Bedeutung für die Physiologie, Festrede, Berlin 1894.

4) Um diesen fundamentalen Versuch anzustellen, löst man 10 g Glycerin und 35 g krystallisierter Soda in 60 g warmem Wasser, kühlt auf Zimmertemperatur und gießt unter einem gut ventilierten Abzug 15 g Brom hinzu. Dasselbe löst sich beim Umschütteln, und sofort beginnt die Entwicklung von Kohlensäure. Die Reaktion ist zwar erst nach $\frac{1}{2}$ Stunde beendet, aber schon nach 2 Minuten läßt sich die Entstehung der Glycerosen beweisen. Man nimmt eine Probe der Flüssigkeit, über-

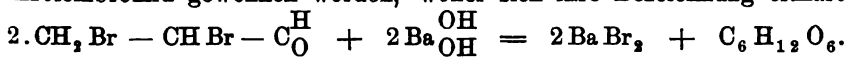
Uebersättigt man die Glycerosen schwach mit Natronlauge und läßt sie zwei Tage bei 0° stehen, so gehen sie, unter mannigfaltigen anderen Umsetzungen, auch eine Kondensation ein, infolgedessen aus ihnen zwei einander isomere Zucker, die sogenannten Akrosen, entstehen, welche sich von den natürlichen Zuckern nur durch ihre optische Inaktivität unterscheiden. Die Akrosen entstehen offenbar nach der Gleichung $2C_3H_6O_3 = C_6H_{12}O_6$ ¹⁾. Die eine dieser beiden Akrosen läßt sich aus dem Gemisch mittels Phenylhydrazin isolieren, mit dem sie im Gegensatz zur anderen Akrose ein schwer lösliches Osazon bildet. Man erhält so ein Phenylakrosazon, welches, abgesehen von seiner optischen Inaktivität, dem Phenylglykosazon täuschend ähnlich ist.

Um das Phenylakrosazon in die Akrose zurückzuverwandeln, wird es nach der oben mitgetheilten Methode mittels rauchender Salzsäure zersetzt und das hierdurch entstehende Oson (Akrosen) durch naszierenden Wasserstoff in die Akrose übergeführt. Die so regenerierte Akrose ist aber nichts anderes als inaktiver Fruchtzucker. Dies kann nicht auffallen, da nach den bisherigen Erfahrungen bei künstlichen Synthesen organischer Verbindungen, welche ein asymmetrisches Kohlenstoffatom enthalten, stets eine inaktive Substanz erhalten worden ist, welche sich als die Kombination von zwei optisch entgegengesetzten Verbindungen herausgestellt hat ²⁾. Von den beiden entgegengesetzt drehenden Fruchtzuckern ist in der Natur nur die links drehende Modifikation, die sogenannte Lävulose, zu finden.

Eine wäßrige Lösung der synthetischen Akrose (des inaktiven Fruchtzuckers) gerät durch Hefe nach kurzer Zeit in lebhafte Gärung, welche nach 1—2 Tagen beendet ist. Die vorher inaktive Flüssigkeit dreht nunmehr stark nach rechts. Sie enthält lediglich den in der Natur nicht vorhandenen rechts drehenden Fruchtzucker, welcher von der Hefe übrig gelassen wurde, während der natürliche, links drehende Fruchtzucker (die Lävulose) durch die Hefe zerstört ist. Dieses Resultat war nach längst bekannten Untersuchungen von PASTEUR ³⁾ mit den inaktiven weinsauren Salzen zu erwarten. Denn wie bereits auf S. 31 angedeutet wurde, verwenden die Gärungserreger in derartigen Fällen von den beiden entgegengesetzt drehenden Komponenten der inaktiven Substanzen nur diejenige zu ihrer Ernährung, an welche sie durch ihre Vergangenheit gewöhnt sind, während die andere Komponente, welche in der Natur nicht verbreitet ist und daher den Pilzen weniger zusagt, übrig bleibt. Diese Thatsache läßt sich vielleicht durch die Annahme erklären, daß die bei den Gärungen thätigen Agentien der Fermentorganismen, welche zweifellos wie die meisten komplizierten

sättigt sie zur Zerstörung der unterbromigen Säure mit schwefliger Säure und fügt dann, nach dem Uebersättigen mit Alkali, FEHLING'sche Lösung hinzu. Beim Erwärmen erfolgt jetzt Trübung und Abscheidung von Kupferoxydul.

1) Die Akrosen sind auch durch die Einwirkung von Baryt auf Akroleinbromid gewonnen worden, woher sich ihre Bezeichnung erklärt:



2) E. FISCHER, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 23, 1890, S. 2623.

3) PASTEUR, Compt. rend., Bd. 46, 1858, S. 615; Bd. 51, 1860 S. 298; Bd. 56, 1863, S. 416.

Stoffe des Organismus asymmetrisch sind, nur in diejenigen Nährmaterialien eingreifen können, mit welchen sie eine verwandte stereochemische Konfiguration besitzen¹⁾).

Aus dem Mitgeteilten ergibt sich, daß durch Vergärung der inaktiven Akrose ein Zucker, welcher mit einem der natürlichen Zucker völlig identisch wäre, nicht zu gewinnen ist.

Zur Ueberführung synthetisch dargestellter inaktiver Substanzen in optisch aktive stehen allerdings, außer der Vergärung, noch zwei andere Wege offen, nämlich die mechanische Auslese der Krystalle, wie sie PASTEUR zur Trennung der beiden Weinsäuren verwandte, sowie die fraktionierte Krystallisation. Allein diese beiden Methoden sind nur für besonders gut krystallisierende Stoffe geeignet und versagen bei den Zuckern gänzlich.

Bei der Reduktion der synthetisch dargestellten Akrose (des inaktiven Fruchtzuckers) mittels Natriumamalgam und Wasser resultiert der entsprechende, inaktive 6-wertige Alkohol, der sogenannte Akrit, der nichts anderes vorstellt, als die inaktive Form des Mannits²⁾).

Oxydiert man diesen inaktiven Mannit vorsichtig mittels Salpetersäure, so erhält man nicht wieder sein Keton, den inaktiven Fruchtzucker, sondern sein Aldehyd, die inaktive Mannose. Durch Hefegärung bleibt von derselben indessen nur die links drehende Komponente übrig, während die in der Natur vorkommende rechts drehende Mannose vergärt, gerade so, wie vorher der natürliche Fruchtzucker (die Lävulose).

Läßt man aber auf die inaktive Mannose Bromwasser einwirken, so erhält man durch Oxydation inaktive Mannonsäure, welche schön krystallisierende Salze bildet. Von diesen ist besonders das Strychnin- und das Morphinsalz zur fraktionierten Krystallisation geeignet, wodurch die inaktiven mannonsauren Salze in eine rechts und links drehende Modifikation getrennt werden. Setzt man die beiden Mannonsäuren aus ihren Salzen in Freiheit, so läßt sich aus ihnen durch Reduktion sowohl links, als auch rechts drehende Mannose gewinnen. Die rechts drehende Modifikation ist mit der natürlichen Mannose identisch.

Führt man weiter die synthetisch dargestellte oder natürliche rechts drehende Mannose mittels Phenylhydrazin in ihr Osazon über und dieses durch Spaltung mittels Salzsäure in das Oson, so geht bei der folgenden Reduktion des letzteren durch eine Umlagerung der Atome die Aldehyd- in die Ketongruppe über, und man gewinnt links drehenden Fruchtzucker, welcher der natürlichen Lävulose völlig entspricht.

Endlich gelang auch die Synthese des Traubenzuckers: Oxydiert man künstliche oder natürliche (rechts drehende) Mannose mittels Bromwasser, so entsteht rechts drehende Mannonsäure. Diese geht beim Erhitzen mit Chinolin auf 140° in die ihr isomere, rechts

1) Vergl. EMIL FISCHER und H. THIERFELDER, Verhalten der verschiedenen Zucker gegen reine Hefen, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 13, S. 2036 sowie E. FISCHER, ebendas., No. 18, S. 3228.

2) Daß die mitgeteilten Operationen keineswegs glatt verlaufen, vielmehr von zahlreichen Nebenreaktionen begleitet sind, geht daraus hervor, daß zur Darstellung von 0,2 g Akrit nicht weniger als 1 kg Glycerin erforderlich ist.

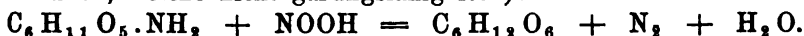
drehende Glykonsäure über, welche man nur mittels nascierenden Wasserstoffs zu reduzieren braucht, um rechts drehenden Traubenzucker zu erhalten, welcher von dem natürlichen nicht zu unterscheiden ist.

Von den hauptsächlich natürlichen Zuckern ist demnach nur die Galaktose noch nicht künstlich dargestellt. Da man indessen imstande ist, alle bekannten Glieder der Dulcitgruppe, also die Galaktose, Galaktonsäure, Schleimsäure und schließlich den Dulcit gegenseitig ineinander überzuführen, würde es genügen, nur eine von diesen Verbindungen künstlich darzustellen, um die Synthese aller zu verwirklichen¹⁾.

Durch die mehrfachen in den Zuckermolekülen vorhandenen asymmetrischen Kohlenstoffatome und ferner durch die Möglichkeit des Ersatzes der Aldehyd- durch die Ketongruppe ist die Existenz einer sehr großen Anzahl von einfachen Zuckern theoretisch denkbar, welche in erster Linie nach ihrer Struktur in Aldosen und Ketosen unterschieden werden. Sicher bekannt, zum Teil auch eingehend untersucht sind von diesen Zuckern etwa 12, während noch eine bei weitem größere Zahl aus den natürlichen Glykosiden durch Abspaltung mittels siedender Schwefelsäure gewonnen wurde, welche indessen zum Teil mit schon bekannten Zuckern identisch sein dürften²⁾.

Außer den vier erwähnten natürlichen Zuckern und einer größeren Anzahl künstlich dargestellter, welche in der Natur nicht vorkommen, sind sicher Zucker eigener Art die links drehende Sorbinose in dem Saft der Vogelbeeren, und ferner die sogenannte Rhamnohexose, welche durch Zersetzung des Glykosids Quercitrin gewonnen wird.

Von den nächsten Abkömmlingen der einfachen Zucker ist physiologisch von besonderer Bedeutung die bereits mehrfach besprochene Amidoglykose oder das Glykosamin, $C_6H_{11}O_5.NH_2$, welches durch Zersetzung des Chitins und des Chondroitins erhalten wurde. Durch salpetrige Säure läßt sich das Glykosamin in eine Zuckerart überführen, welche nicht gärfähig ist³⁾:



Bei der Oxydation mit Salpetersäure liefert das Glykosamin die zweibasische Isozuckersäure⁴⁾, während beim Oxydieren mittels Brom die einbasische Chitonsäure entsteht. Aus letzterer gewinnt man durch Reduktion den entsprechenden Zucker, die sogenannte Chitose⁵⁾.

1) E. FISCHER und J. HERTZ, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 25, 1892, S. 1249.

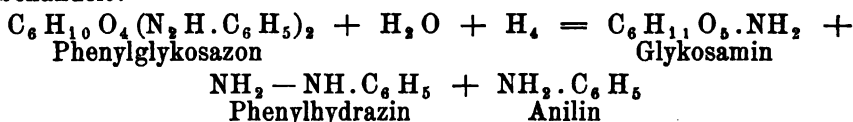
2) Vergl. hierüber E. SCHUNCK und L. MARCHLEWSKI, Studien über einige natürliche Zuckerarten, Ann. f. Chem. u. Pharm., Bd. 278, 1894, S. 349.

3) LEDDERHOSE, Ueber Glukosamin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 154. F. TIEMANN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 245. Vergl. auch die Versuche über die Konstitution des Glykosamins von L. KUENY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 357—365.

4) F. TIEMANN, Ueber Isozuckersäure, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 247, Bd. 19, 1886, S. 1257 u. Bd. 27, 1894, S. 118.

5) E. FISCHER u. TIEMANN, Ueber das Glykosamin, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, S. 188.

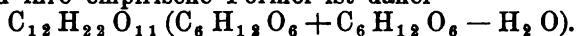
Sämtliche einfachen Zucker sind der Glykosaminbildung fähig, wenn man die betreffenden Osazone direkt mit reduzierenden Mitteln behandelt:



Die Ueberführung der Osazone in Glykosamine und deren nachträgliche Behandlung mit salpetriger Säure bietet also auch einen Weg, um die Zucker aus ihren Osazonen zu regenerieren. Diese Methode ist indessen nur in wenigen Fällen verwendet worden, weil die Glykosamine schlecht krystallisieren und daher aus den Lösungen nur schwer zu isolieren sind ¹⁾).

Disaccharide (Hexobiosen).

Sie sind anhydrische Vereinigungen zweier Moleküle der einfachen Zucker, und ihre empirische Formel ist daher



Zu den Disacchariden gehören besonders:

- der Rohrzucker (Saccharose),
- der Milhzucker (Laktose),
- der Malzzucker (Maltose, Ptyalose).

Und zwar besteht der Rohrzucker aus der Vereinigung von 1 Molekül Dextrose und 1 Molekül Lävulose,

der Milhzucker aus der Vereinigung von 1 Molekül Dextrose und 1 Molekül Galaktose und

der Malzzucker aus der Vereinigung von 2 Molekülen Dextrose.

Die Disaccharide besitzen im allgemeinen ganz ähnliche Lösungsverhältnisse wie die einfachen Zucker ²⁾). Sie sind wie letztere optisch aktiv, krystallisieren und diffundieren. Sie schmecken im allgemeinen süßer, als die einfachen Zucker.

Mit Basen verbinden sich die Disaccharide, gleich den einfachen Zuckern, zu Saccharaten, mit Phenylhydrazin zu Hydrazonen und Osazonen. Das Laktosazon schmilzt bei 200°, das Maltosazon bei 206°, das Osazon des Rohrzuckers dagegen unterscheidet sich nicht vom Glykosazon.

Die Disaccharide geben beim trockenen Erhitzen wie die Monosaccharide braunes Karamel und werden beim Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure oder Laugen unter Braunfärbung zersetzt.

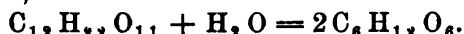
Ferner reduzieren auch die Doppelzucker in alkalischen Flüssigkeiten Metalloxyde. Eine bemerkenswerte Ausnahme bildet jedoch der Rohrzucker, welcher nicht reduziert, wohl infolge einer eigentümlich geschützten Lage seiner Aldehyd- und Ketongruppe ³⁾).

1) Vergl. hierüber die Untersuchungen von E. FISCHER, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 19, 1886, S. 1920 sowie von E. FISCHER und JULIUS TAFEL, ebendas., Bd. 20, 1887, S. 2569.

2) Nur der Milhzucker ist, in absolutem Alkohol wenigstens, unlöslich.

3) Vergl. SCHEIBLER u. MITTERMEIER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, S. 2932.

Spezielle Reaktionen der Disaccharide. Durch gespannte Wasserdämpfe¹⁾, durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren und durch gewisse Fermente werden die Disaccharide unter Wasseraufnahme zersetzt, wobei die betreffenden Monosaccharide entstehen:



Diese Spaltung der Doppelzucker unter Wasseraufnahme wird Invertierung (Inversion) genannt, ein Ausdruck, welcher eigentlich nur für den Rohrzucker bezeichnend ist, der bei seiner Invertierung in ein Gemisch von Dextrose und Lävulose (den sogenannten Invertzucker) zerfällt. Da nämlich die Lävulose stärker links dreht, als die Dextrose rechts, dreht auch das aus gleichen Teilen der beiden Zucker bestehende Gemisch das polarisierte Licht nach links, wodurch eine Umkehrung (Inversion) der ursprünglichen Wirkung des Rohrzuckers eintritt. Es ist klar, daß die Unfähigkeit des Rohrzuckers, alkalische Metallsalzlösungen zu reduzieren, nach der Invertierung ihm nicht mehr eigen ist.

Ebenso wie die Monosaccharide unterliegen die Disaccharide der Alkohol- und der Milchsäuregärung (vergl. S. 70), aber nicht direkt, sondern stets erst nach dem Zerfall der Doppelzucker in Monosaccharide.

Diese Invertierung kommt im allgemeinen nicht durch die Protoplasmathätigkeit der betreffenden Gärungserreger selbst zustande, sondern erfolgt vielmehr durch die spaltende Einwirkung gewisser eiweißähnlicher Substanzen, welche von den Mikroben abgesondert und als „invertierende Enzyme“ bezeichnet werden.

Neuere, besonders von EMIL FISCHER ausgeführte Untersuchungen haben ferner ergeben, daß jeder Doppelzucker nur von spezifischen invertierenden Enzymen gespalten werden kann, deren molekulare Struktur seiner Konfiguration entspricht.

Und zwar bezeichnet man die invertierenden Enzyme des Rohrzuckers schlechtweg als „Invertin“, diejenigen der Maltose als „Maltase“ (oder auch „Glukase“), und endlich diejenigen des Milchzuckers als „Laktase“²⁾. Die invertierenden Enzyme bilden demnach drei Gruppen, deren einzelne Glieder nach ihrem Ursprung besonders zu benennen sind.

Manche der auf die Disaccharide wirkenden Gärungserreger besitzen nur ein invertierendes Enzym, andere Mikroben dagegen produzieren deren mehrere, woher sich die differierende Widerstandsfähigkeit der verschiedenen Doppelzucker gegen die einzelnen Gärungserreger erklärt.

So enthalten z. B. die gewöhnlichen Hefearten eine auf den Malzucker wirkende, durch Alkohol leicht zerstörbare Maltase und zugleich ein gegen Weingeist resistentes Invertin, welches den Rohrzucker zerlegt³⁾. Eine Laktase dagegen birgt die gewöhnliche Hefe nicht, denn

1) J. MUNK, Ueber die Einwirkung des Wassers und ihre Beziehung zu den fermentativen Spaltungen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 363—365.

2) Vergl. E. FISCHER, Ueber den Einfluß der Konfiguration auf die Wirkung der Enzyme, III, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 11, S. 1431.

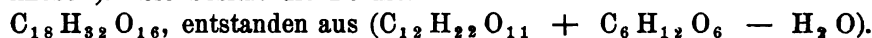
3) E. FISCHER, Ueber den Einfluß etc., II, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 19, S. 3479—3482, ebendas., Bd. 28, 1895, No. 11,

der Milchzucker wird von derselben nicht invertiert und bleibt daher auch ihrer Alkoholgärung unzugänglich¹⁾.

Anders verhält sich die sogenannte Milchzuckerhefe. Sie besitzt außer einem auf Rohrzucker wirkenden Invertin und Maltase auch eine Laktase und vermag daher sehr wohl den Milchzucker in Alkoholgärung zu versetzen²⁾.

Dieselben invertierenden Enzyme, wie die Milchzuckerhefe, scheinen die Kefirkörner sowie das *Bacterium lactis* zu beherbergen, da sie mit Leichtigkeit nicht nur den Milchzucker, sondern auch den Rohrzucker und den Malzzucker in die entsprechenden Monosaccharide zerlegen³⁾, um dann ihre eigentümliche Alkohol-Milchsäuregärung, bezw. die reine Milchsäuregärung folgen zu lassen.

Außer den Disacchariden kennen wir auch eine Kombination von Dextrose, Lävulose und Galaktose in einem Molekül. Es entsteht in diesem Falle ein Trisaccharid (eine Hexotriose), die sogenannte Raffinose⁴⁾. Sie besitzt die Formel



Die Raffinose ist gefunden worden in der Gerste, den Weizenkeimen, in der Eucalyptus-Manna und in den Baumwollensamen. Ferner bildet sie einen nie fehlenden Bestandteil des Rübensaftes. Dieser eigentümliche Zucker verhält sich dem Rohrzucker sehr ähnlich, indem auch er direkt weder FEHLING'sche Lösung reduziert, noch gärungsfähig ist, beide Eigenschaften aber nach seiner Invertierung erlangt.

Eine künstliche Synthese der aufgeführten komplexen Zucker ist trotz mehrfacher Versuche bisher nicht geglückt. Durch Behandlung von Traubenzucker mit konzentrierter Salzsäure in der Kälte entsteht allerdings ein Disaccharid. Dasselbe ist aber nicht identisch mit der Maltose, sondern diesem Doppelzucker nur isomer. Es wird daher als Isomaltose bezeichnet⁵⁾.

In ähnlicher Weise gelang es MUSCULUS und A. MEYER⁶⁾, aus Traubenzucker durch energische Wasserentziehung ein dextrinartiges Polysaccharid zu erhalten.

S. 1433. F. RÖHMANN, ebendas., Bd. 27, 1894, No. 18, S. 3253. C. LINTNER u. E. KRÖBER, ebendas., Bd. 28, 1895, No. 8, S. 1050.

1) FITZ, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 11, 1878, S. 45. C. VOIT u. LUSK, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 281. E. FISCHER, Einfluß der Konfiguration auf die Wirkung der Enzyme, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 16, S. 2988.

2) E. FISCHER, a. a. O., Bd. 27, 1894, No. 19, S. 3481.

3) E. FISCHER, a. a. O., Bd. 27, 1894, No. 16, S. 2991 sowie No. 19, S. 3481.

4) LOISEKAU, Compt. rend., Bd. 82, 1876, S. 1058 und Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 9, S. 732. Eine Zusammenstellung der älteren Litteratur findet sich bei SCHEIBLER, Beitrag zur Kenntnis der Melitriose (Raffinose) etc., Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 19, 1886, S. 2868. Vergl. ferner E. SCHULZE u. S. FRANKFURT, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, S. 64.

5) E. FISCHER, Synthese einer neuen Glykose, Ber. d. Deutch. chem. Ges., Bd. 23, 1890, S. 3687 sowie Bd. 28, 1895, S. 3024.

6) MUSCULUS und A. MEYER, Dextrin aus Traubenzucker, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 122.

Polysaccharide.

Sie sind, wie die Disaccharide, als Anhydride von Monosacchariden zu betrachten, nur entstehen sie aus der Vereinigung vieler Moleküle der einfachen Zucker und haben ein sehr hohes, offenbar aber nicht gleich großes Molekulargewicht.

Die allgemeine Formel der Polysaccharide ist $(C_6H_{10}O_5)_x$. Die Molekulargrößen der verschiedenen Polysaccharide können, wiewohl dies mehrfach versucht worden ist¹⁾, nach den gebräuchlichen Methoden nicht ermittelt werden. Zu ihrer Feststellung hat man, wie bei den Eiweißstoffen, in neuester Zeit begonnen, die kryoskopische Methode zu verwenden. LINTNER und DÜLL²⁾ fanden auf diese Weise für die lösliche Stärke die Molekulargröße 17750, woraus sich die Formel $(C_6H_{10}O_5)_{108}$ berechnet, während SABANEJEFF das Molekulargewicht des reinen, lufttrocknen Glykogens aus der Gefrierpunktsdepression zu 1625 bestimmte. Nach dieser Zahl würde die Formel des Glykogens $(C_6H_{10}O_5)_{10}$ sein, da sich aus dieser Formel das Molekulargewicht zu 1620 berechnet³⁾.

Die hauptsächlichen Glieder der Polysaccharide sind:

- die vegetabilische Stärke (Amylum),
- die tierische Stärke (Glykogen),
- die Dextrine,
- die Cellulose,
- die Reservécellulose,
- die Gummiarten,
- das Inulin.

Die Polysaccharide sind geschmacklose, amorphe, in absolutem Alkohol und Aether ganz unlösliche, mit Ausnahme der Cellulose in Wasser mehr oder weniger leicht lösliche Stoffe, von welchen die höheren Glieder (Stärke, Glykogen) opalisierende Lösungen bilden. Die wäßrigen Lösungen der Polysaccharide sind optisch aktiv und diffundieren im allgemeinen nicht durch künstliches Pergament. Daher werden diese Kohlehydrate auch Saccharo-Kolloide genannt. Die in Wasser gelösten Substanzen lassen sich durch Sättigung der Flüssigkeiten mit Salzen ausscheiden. Besonders wirksam ist in dieser Beziehung, wie bei den Proteinsubstanzen, so auch hier das Ammoniumsulfat⁴⁾. Die Polysaccharide sind völlig indifferent und gehen weder mit Basen, noch mit Phenylhydrazin Verbindungen ein. Auch vermögen sie, mit Ausnahme der Dextrine, Metalloxyde in alkalischen Flüssigkeiten nicht zu reduzieren, falls man nicht durch allzu langes Kochen in FEHLING'scher Lösung eine teilweise Hydratation herbeiführt.

1) Vergl. u. a. K. BÜLOW, Pflüger's Arch., Bd. 62, 1895, S. 137 u. folg.

2) C. LINTNER und G. DÜLL, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, S. 2544.

3) SABANEJEFF, Kryoskopische Untersuchungen der Kolloide, Chem. Centralblatt, 1891, S. 10.

4) O. NASSE u. A. KRÜGER, Ueber das Aussalzen der Eiweißkörper und anderer kolloider Substanzen, Pflüger's Arch., Bd. 41, 1887, S. 504. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 279.

Reaktionen der Polysaccharide: Durch Hydratation, welche durch Behandlung mit hochgespannten Wasserdämpfen oder durch Enzymwirkung, am einfachsten aber durch kurz dauerndes Kochen mit verdünnten Mineralsäuren erreicht wird, entstehen aus allen Polysacchariden die entsprechenden Monosaccharide. Und zwar resultiert Dextrose bei der Hydrolyse der Stärke, des Glykogens und der gewöhnlichen Cellulose, Lävulose bei der Zersetzung des Inulins, Mannose bei der Hydrolyse der Reservecellulose, welche die Zellwände verschiedener Pflanzensamen bildet¹⁾. Endlich ist Galaktose bei der hydrolytischen Spaltung vieler Gummiarten sowie aus einer Substanz in den Zellmembranen der Leguminosen und einiger anderen Pflanzen,²⁾ gewonnen worden.

Eine besondere Stellung nehmen unter den Polysacchariden die Dextrine ein. Sie besitzen offenbar eine geringere Molekulargröße, als das Amylum und die Cellulose. Diese Annahme wird wahrscheinlich, weil die Dextrine am leichtesten löslich und bereits ein wenig diffusibel sind, sowie als Zwischenglieder bei der hydrolytischen Spaltung der genannten Polysaccharide auftreten. Kocht man Stärkelösung mit verdünnter Schwefelsäure, so erhält man zunächst Erythrodextrin, welches mit Jodlösung eine Rotfärbung giebt, hierauf Achroodextrin, welches durch Jod nicht mehr gefärbt wird, wohl aber noch durch starken Alkohol fällbar ist. FEHLING'sche Lösung wird durch Erythrodextrin schwach, viel stärker durch Achroodextrin reduziert³⁾. Das Achroodextrin geht aus dem Erythrodextrin durch eine weitere Spaltung des Moleküls hervor, um endlich selbst in Zucker zu zerfallen⁴⁾. Dieser Zucker ist aber zunächst noch kein Traubenzucker. Denn es läßt sich zeigen, daß bei vorsichtiger Hydratation, etwa durch die Einwirkung von verdünnter Oxalsäure auf Stärke unter erhöhtem Druck oder durch Enzymwirkung, aus dem Achroodextrin zunächst Isomaltose gebildet wird⁵⁾,

1) R. REISS, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 22, 1889, S. 609. Ferner: E. FISCHER u. J. HIRSCHBERGER, ebendas. S. 1155. E. SCHULZE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 259.

2) E. SCHULZE u. E. STEIGER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 20, 1887, S. 290. E. SCHULZE, ebendas., Bd. 22, 1889, S. 1192. Derselbe (mit E. STEIGER u. W. MAXWELL), Zeitschr. f. physiolog. Chem., Bd. 14, 1890, S. 231—273 sowie Bd. 19, 1894, S. 38. Diese Galaktose liefernde Substanz in den Zellwandungen wird während des Keimungsvorganges ebenso aufgebraucht und für die Ernährung des Keimlings verwendet, wie die sogenannte Reservecellulose. E. SCHULZE hat daher vorgeschlagen, die letztere, welche er Mannoso-Cellulose nennt, mit der Galaktoso-Cellulose als Hemicellulosen zusammenzufassen, welchen dann die eigentliche Cellulose (Dextroso-Cellulose) gegenüberstehen würde. Vgl. E. SCHULZE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 68 u. 69.

3) MUSCULUS u. v. MERING, Ueber die Umwandlung von Stärke etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 111. LINTNER u. DÜLL, a. a. O. Vgl. auch K. BÜLOW, Ueber die dextrinartigen Abbauprodukte der Stärke, Pflüger's Arch., Bd. 62, 1895, S. 153.

4) Die Existenz eines vor der Zuckerbildung auftretenden dritten Dextrins (Maltodextrins) wird von LINTNER und DÜLL bestritten.

5) LINTNER u. DÜLL, Ueber den Abbau der Stärke unter dem Einfluß der Diastasewirkung, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893,

welche sich weiterhin in die ihr isomere Maltose umlagert. Erst die letztere spaltet sich in Traubenzucker. Die drei genannten Zucker entstehen auch successive bei der allmählichen Hydratation des Glykogens¹⁾. Will man die Spaltung der Stärke mit der Bildung der Dextrine abschließen, so kann dies erreicht werden durch sehr kurze Einwirkung gespannter Wasserdämpfe von 150—160°. Ferner erhält man die Dextrine durch gelindes Rösten der Stärke bei 110°, wobei letztere ebenso wie das Glykogen²⁾ in kleine Moleküle zerfällt. Daher finden sich die Dextrine im Bier und in der Brotkruste.

Mit Jod geben die meisten Polysaccharide charakteristische Färbungen. Stärke wird intensiv blau, Glykogen mahagonibraun und das Erythrodextrin rot. Bei der Anstellung der Jodreaktion ist die gleichzeitige Gegenwart von Jodwasserstoffsäure vorteilhaft³⁾. Man benutzt deshalb als Reagens eine Lösung von Jod in Jodkalium und säuert schwach mit Schwefelsäure an. Diese Jodverbindungen sind wenig beständig. Schon beim Erwärmen tritt ihre Dissoziation ein, und die Farbe verschwindet, um beim Erkalten wieder zu erscheinen, falls man nicht durch zu starkes Kochen das Jod zum Entweichen brachte. Auch thioschwefelsaures Natron zerstört die Jodstärke sofort, weil das Jod hierdurch der Stärkeverbindung entzogen und an Natrium gebunden wird.

Der Hefegärung sind alle Polysaccharide unzugänglich. Dennoch kann durch die Einwirkung anderer Gärungserreger auf Stärke oder Glykogen Alkohol entstehen, nachdem von den Mikroben zuvor Dextrine und Traubenzucker gebildet wurden. Auch das *Bacterium lactis* wirkt auf Stärke ein, welche zunächst in Dextrine, dann in Traubenzucker und endlich in Milchsäure gespalten wird. Ebenso fand man in Kulturen des Buttersäureferments (*Bacillus amylobacter*) auf sterilisierter Stärke neben Buttersäure viel Dextrine⁴⁾. Die Cellulose ist gegen bakterielle Einwirkung bedeutend widerstandsfähiger, dennoch unterliegt auch dieses Kohlehydrat unter gewissen Umständen derartigen Zersetzungen.

S. 2547, sowie LINTNER, Ueber Isomaltose etc., Zeitschr. f. das gesamte Brauwesen, 1892, S. 7. Vgl. auch M. CREMER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 514 sowie Bd. 13, 1894, S. 182. LINTNER u. DÜLL, Ueber den Abbau der Stärke durch die Wirkung der Oxalsäure, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 12, S. 1530.

1) E. KÜLZ u. J. VOGEL, Welche Zuckerarten entstehen bei dem durch tierische Fermente bewirkten Abbau der Stärke und des Glykogens? Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 108 sowie Centralblatt f. d. med. Wissensch., 1893, No. 49, S. 818. RÖHMANN, ebendas, No. 51, S. 849. M. CREMER, Zur Kenntnis des Säureabbaues des Glykogens, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 181.

2) Vgl. SABANEJEFF, a. a. O.

3) F. MYLIUS, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 20, 1887, S. 688 und Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 306. Ferner: Bericht d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 4, S. 385. Hier findet sich die übrige Litteratur. Vgl. endlich auch F. KESTER, Ueber die blaue Jodstärke etc., Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 7, S. 783.

4) A. VILLIERS, Ueber die Umwandlung der Stärke in Dextrin durch das Buttersäureferment, Compt. rend., Bd. 112, 1891, S. 435.

Vorkommen der einzelnen Kohlehydrate¹⁾.

Von Polysacchariden finden sich in den Pflanzen:

Die Stärke. Sie erfüllt die Nahrungsreservoirs der Pflanzen und findet sich daher in den Getreidekörnern, perennierenden Wurzeln, Knollen, Zwiebeln und in den Markstrahlen der Bäume während des Winters. Die Stärke bildet daselbst längliche oder runde Körner, welche mikroskopisch eine konzentrische Schichtung zeigen. Die Hülle dieser Körner wird als Stärkcellulose bezeichnet und ist in Wasser bei jeder Temperatur unlöslich. Der Inhalt der Stärkekörner dagegen, die sogenannte Stärkegranulose, geht beim Erhitzen mit viel Wasser unter Sprengung der Cellulosehüllen, wahrscheinlich durch einen Zerfall hochmolekularer Komplexe in Lösung. Es entsteht so die lösliche Stärke oder das Amidulin²⁾.

Die Cellulose bildet die Zellmembranen der höheren und niederen Pflanzen. Auch die Baumwolle besteht aus Cellulose in mehr oder weniger reiner Form. Die Cellulose ist von allen Polysacchariden durch ihre Unlöslichkeit ausgezeichnet. Sie löst sich nur in sehr konzentrierten Mineralsäuren unter Bildung von Hydrocellulose und Dextrinen, sowie in SCHWEIZER's Reagens. Man erhält letzteres durch Auflösung eines mittels wenig Natronlauge erhaltenen Kupferhydroxydniederschlags in starkem Ammoniak³⁾. Aus dieser Lösung wird die Cellulose durch Uebersättigung mit Säuren oder durch viel Wasser gefällt. Tränkt man Cellulose mit Jod in Jodkalium, fügt konzentrierte Schwefelsäure hinzu und entfernt dieselbe schnell durch Auswaschen, so findet man die Cellulose blau gefärbt. Mäßig konzentrierte Schwefelsäure (2 Vol. Schwefelsäure und 1 Vol. Wasser) verwandelt die Cellulose in Hydrocellulose oder Amyloid. Zieht man Filtrierpapier durch eine derartig vorbereitete Säure und giebt dasselbe unmittelbar darauf zur Entfernung, beziehungsweise Verdünnung der Säure in Wasser, so findet man das Papier durch Verkitzung der Papierfasern in eine homogene Membran, in künstliches Pergament verwandelt⁴⁾. Als Umwandlungsprodukte der Cellulose müssen das Holz (Lignin) und der Kork betrachtet werden. Der Holzstoff zeigt beim Zusammentreffen mit einer Lösung von Phloroglucin in konz. Salzsäure eine schöne Rotfärbung, mit Hilfe deren man den sog. Holzschliff im Papier entdecken kann.

1) Eine ausführliche Beschreibung der Kohlehydrate nebst Litteraturangaben findet sich in TOLLENS' Handbuch der Kohlehydrate, Breslau 1888 und 1895.

2) Das Amidulin ist neuerdings von C. LINTNER und G. DOLL als „Amylodextrin“ bezeichnet worden. (Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, S. 2537), doch scheint mir dieser Name weniger zweckmäßig. Ueber die Reindarstellung und einige Eigenschaften des Amidulins vgl. K. BÜLOW, Pflüger's Arch., Bd. 62, 1895, S. 132—139.

3) Die Cellulose der höheren Pilze löst sich in diesem Reagens nicht. Sie scheint überhaupt von der gewöhnlichen Cellulose in ihren Eigenschaften erheblich abzuweichen. Vgl. WINTERSTEIN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 530 u. Bd. 21, 1896, S. 134.

4) A. W. HOFMANN, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 112, 1859, S. 243.

Wie schon oben mitgeteilt wurde, resultiert bei der Hydrolyse der gewöhnlichen Cellulose Traubenzucker. Daneben sind aber in neuerer Zeit aus verschiedenen Cellulosepräparaten auch Pentaglykosen ($C_5H_{10}O_5$) gewonnen worden¹⁾. Es scheinen demnach die Zellwandungen vieler Pflanzen neben Cellulose auch Anhydride von Zuckern mit 5 Kohlenstoffatomen zu enthalten.

Es ist bemerkenswert, daß auch bei niederen Tieren Cellulose vorkommt. (Vergl. Anm. 2, S. 49.) Sie bildet die Grundsubstanz der Tunikatenmäntel (Tunicin) und findet sich im Skelett vieler Arthropoden und mancher Cephalopoden. Man erhält das „Tunicin“ als papierähnliche Masse in der ursprünglichen Form der Ascidienmäntel, wenn man letztere successive in mit Wasser verdünnter Salzsäure, starker Kalilauge und endlich nochmals mit Wasser auskocht²⁾.

Die Gummiarten finden sich als durchsichtige Substanzen in den Pflanzen sehr verbreitet, sie geben mit Wasser gut klebende Lösungen. Große Mengen dieser Stoffe enthalten die Akaziaarten, aus welchen das Gummi arabicum gewonnen wird. Auch das Agar-Agar gehört hierher, es stammt aus ostasiatischen Seealgen. Ferner enthält die Hefe eine eigentümliche Gummiart, welche durch FEHLING'sche Lösung beim Erwärmen aus wäßrigen Auflösungen gefällt wird, während dies beim Gummi arabicum erst nach dem weiteren Zusatz von Natronlauge der Fall ist³⁾.

Das Inulin vertritt die Stärke in den Wurzeln der Georginen und vieler anderer Compositen. (*Inula Helenium*, *Taraxacum officinale*, *Cichorium* etc.) Es ist das einzige Polysaccharid, welches leicht in krystalloider Form zu erhalten ist, nämlich in sehr kleinen, das Licht polarisierenden Sphärokrystallen. Das Inulin wird vom Diabetiker als Nährstoff — soweit es verdaulich und dann resorbierbar ist — assimiliert⁴⁾ und findet daher zur Herstellung von Inulin-Brot Verwendung.

Von Disacchariden findet sich im Pflanzenreich:

Rohrzucker. Er ist der gewöhnliche Speisezucker. In bedeutender Menge findet er sich nur in der Zuckerrübe, im Zuckerrohr

1) E. SCHULZE (mit E. STEIGER u. W. MAXWELL), Zur Chemie der Pflanzenzellmembranen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 227. ISIDOR DREYFUSS, ebendas., Bd. 18, 1894, S. 358. Hier findet sich die übrige Litteratur.

2) Die ersten Darstellungen des Tunicins in den fünfziger Jahren sind C. SCHMIDT und später BERTHELOT zu verdanken. Wesentlich gefördert wurde die Frage von SCHÄFER, FRANCHIMONT (Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 12, 1879, S. 1938), H. AMBRONN, (Mitteil. aus d. Zoolog. Station zu Neapel, Bd. 9, 1890, S. 475), und E. WINTERSTEIN, Zur Kenntnis der Tiercellulose oder des Tunicins, Zeitschr. f. physiol. Chem. Bd. 18, 1893, S. 43. Hier findet sich auch die einschlägige Litteratur vollständig angegeben. Vergl. auch F. HOPPE-SEYLER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 19, S. 3329.

3) Vergl. E. SALKOWSKI, Ueber die Kohlehydrate der Hefe, Ber. d. Deutschen chem. Ges., Bd. 27, 1894, S. 497, 925 und 3325.

4) KÜLZ, Beiträge zur Pathologie und Therapie des Diabetes, Marburg 1874, S. 130.

und in der Zuckerhirse, in geringer Menge dagegen in den meisten Pflanzen¹⁾.

Maltose entsteht aus der Stärke beim Keimen des Getreides durch die Einwirkung der Diastase.

Von den einfachen Zuckern kommen als solche in den Pflanzen vor:

Die Dextrose und die Lävulose. Beide finden sich neben sehr wenig Rohrzucker, meist in äquivalenter Menge, im Saft der meisten süßen Früchte und bilden den Hauptbestandteil des Honigs. Die Dextrose findet sich ferner mit anderen Kohlenstoffverbindungen vereint in vielen Glykosiden (Amygdalin, Aeskulin, Arbutin, Koniferin, Digitalin, Phloridzin, Salicin, Helicin, Saponin etc.).

Von Kohlehydraten kommen im Tierkörper vor:

Das Glykogen. Es wird im tierischen Organismus selbst gebildet und ist ein geringer, aber konstanter Bestandteil des tierischen Protoplasmas. Es findet sich daher in fast allen Geweben des Tierkörpers. Auch in vielen Pilzen ist Glykogen oder wenigstens eine ihm sehr ähnliche Substanz gefunden worden²⁾, so in der Trüffel, im *Mucor Mucedo*, in der Hefe, im Plasmodium der *Myxomyceten*. In größerer Menge läßt es sich aus den Leber- und Muskelzellen isolieren³⁾. Besonders reich sind von allen Tieren die Mollusken an Glykogen, von denen manche bis 14 Proz. der Trockensubstanz an diesem Kohlehydrat enthalten⁴⁾. In den embryonalen Geweben ist das Glykogen ebenfalls sehr verbreitet⁵⁾ und ist überhaupt ein Bestandteil aller Gewebe, in denen eine lebhafte Zellneubildung und

1) Vergl. E. SCHULZE und S. FRANKFURT, Ueber die Verbreitung des Rohrzuckers in den Pflanzensamen, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, S. 62 sowie Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 511—555.

2) W. KÜHNE, Lehrbuch der physiol. Chem., 1868, S. 334. REINKE u. RODEWALD, Studien über das Protoplasma, Berlin, 1881, S. 34, 54 u. 169. ERRERA, L'épithème des ascomycètes et le glycogène des végétaux, Thèse de Bruxelles 1882 u. Bulletins de l'Acad. de Belg., Bd. 4, No. 11, S. 451. M. CREMER, Demonstration des Hefeglykogens in den Zellen und als Präparat, Münchener med. Wochenschr., 1894, No. 26. Vergl. hiergegen die Bemerkungen von E. SALKOWSKI, Ueber die Kohlehydrate der Hefe, Ber. der Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 19, S. 3327.

3) CL. BERNARD, Compt. rend., Bd. 44, 1857, S. 578 u. 1325, Bd. 48, 1859, S. 77, 763 u. 784. HENSEN, Virchow's Arch., Bd. 11, 1857, S. 395. In den Muskeln wurde das Glykogen aufgefunden von CL. BERNARD (Compt. rend., Bd. 48, 1859, S. 683) und O. NASSE (Pflüger's Archiv, Bd. 2, 1869, S. 97).

4) BIZIO, Zeitschr. f. Chem., 1866, S. 222. CL. BERNARD, Leçons sur les phénomènes de la vie etc., II, 1879. KRUKENBERG, Vergl. physiol. Studien, II, 1880, S. 52.

5) CL. BERNARD, Leçons de physiol. expér., Bd. 1, 1855, S. 241 u. Bd. 4, 1857, S. 444. SALOMON, Centralblatt f. d. med. Wissensch., 1874, S. 738. MORIGGIA, ebendas., 1875, S. 154. v. WITTICH, in Hermann's Handbuch der Physiologie, 1883, Bd. 5, II, S. 367. DEMANT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 142. A. CRAMER, Zeitschr. f. Biolog., N. F. Bd. 6, 1888, S. 95.

Zellentwicklung stattfindet. Deshalb findet es sich auch in pathologischen Neubildungen ¹⁾, wenn sich dieselben schnell entwickeln.

Zur Darstellung des Glykogens aus tierischen Teilen ²⁾ werden dieselben in kleine Stücke zerschnitten und unmittelbar in siedendes Wasser gegeben, da man beim Liegenlassen der Organe einen Verlust an Glykogen erfahren würde, welches sich unter diesen Umständen leicht in Zucker umsetzt. Die Flüssigkeit wird einige Minuten gekocht und das Wasserextrakt in ein Becherglas abgegossen. Man zerreibt sodann die zurückgebliebenen gekochten Organstückchen in einer Reibschale unter Zusatz von Sand oder Glaspulver zu einem feinen Brei, welcher noch einmal zu dem wäßrigen Extrakt gegeben und ausgekocht wird. Hierauf wird zunächst durch Leinwand filtriert und mit etwas warmem Wasser nachgewaschen. Nach dem Konzentrieren der noch einmal durch Papier filtrierten opalisierenden Flüssigkeit auf dem Wasserbade werden die etwa noch vorhandenen Proteinstoffe namentlich der Leim, durch abwechselnden tropfenweisen Zusatz von Jodquecksilber-Jodkalium und Salzsäure ausgefällt. Der erhaltene Niederschlag wird abfiltriert und das Glykogen durch einen Ueberschuß von Alkohol gefällt, wobei das Jodquecksilber-Jodkalium in Lösung bleibt. Nach dem gehörigen Auswaschen mit absolutem Alkohol und endlich mit Aether wird das Glykogen im Exsiccator über Schwefelsäure getrocknet. Will man das Glykogen aus Muskeln isolieren, so empfiehlt es sich, diese vorher mit verdünnter Kalilauge (etwa 2 Proz.) während einer Reihe von Stunden zu zerkochen, um sämtliches Glykogen in Lösung zu bringen. Nach dem Neutralisieren mittels Salzsäure verfährt man zur Abscheidung des Glykogens aus der Flüssigkeit wie vorher ³⁾.

Dem Glykogen sehr ähnlich sind die bei der Zersetzung der Mucine bezw. Mukoide entstehenden kolloiden Kohlehydrate: das Achrooglykogen und das tierische Gummi. Vergl. hierüber S. 47.

Der Milchzucker ist ein eigentümliches Produkt der Milchdrüsen und findet sich in jeder Milch. Dagegen ist der spezifische Komponent der Laktose, die Galaktose, im freien Zustande weder im Tier- noch im Pflanzenreiche gefunden worden.

Die Maltose bildet sich bei der Verdauung der Stärke und des Glykogens im Darmkanal.

Die Dextrose entsteht ebenfalls bei der Verdauung und gelangt als Nährstoff in die tierischen Säfte. Sie ist daher ein konstanter, aber geringer Bestandteil des Blutes und der Lymphe. Unter pathologischen Verhältnissen findet sie sich auch im Harn.

1) W. KCHNE, Virchow's Archiv, Bd. 32, 1865, S. 541. G. SALOMON, Ueber das Vorkommen des Glykogens im Blut und Eiter, Verhandl. der Physiol. Ges. zu Berlin 1877—1878, No. 17 sowie Deutsche med. Wochenschrift, 1877, No. 8 und No. 35. SOTNITSCHESKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 220. TH. LANGHAUS, Ueber Glykogen in pathologischen Neubildungen, Virchow's Arch., Bd. 120, 1890, S. 28. HUPPERT, Ueber das Vorkommen von Glykogen in Blut und Eiter, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 144.

2) BRÜCKE, Sitzungsber. der Wiener Ak., Bd. 63, 1871, S. 214.

3) KÜLZ, Zur quantitativen Bestimmung des Glykogens, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 191. Vergl. auch E. PFLÜGER, Ueber die Analyse des Glykogens, dessen Arch., Bd. 55, 1893, S. 394.

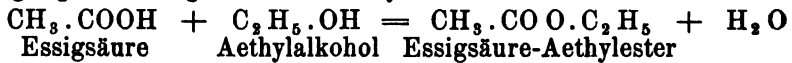
Drittes Kapitel.

Die Fette, Lecithine und Cholestearine.

Die Fette.

Im Gegensatz zu den Kohlehydraten bilden die ebenfalls stickstofffreien Fette vorwiegend einen Bestandteil der tierischen Gewebe, während sie in den Pflanzen im allgemeinen zurücktreten. Völlig gereinigt, sind die Fette farblose, geruch- und geschmacklose Substanzen. Alle Fette sind unlöslich in Wasser, auf welchem sie im flüssigen Zustande als leichtere Körper schwimmen. Sie lösen sich nur sehr wenig in kaltem, leicht in heißem Alkohol, um sich beim Erkalten desselben krystallinisch auszuschcheiden. Sehr leicht werden alle Fette von Aether und von Benzol gelöst. Da sie verhältnismäßig bedeutend weniger Sauerstoff enthalten, als die Eiweißkörper und die Kohlehydrate, so ist auch ihre Verbrennungswärme oder ihr Wärmerwert größer, als der aller übrigen Nahrungsstoffe.

Ihrer chemischen Natur nach sind die Fette zusammengesetzte Ester¹⁾, d. h. Verbindungen, welche entstanden sind durch die Vereinigung einer Säure mit einem Alkohol unter Austritt von Wasser. Solch ein zusammengesetzter Ester bildet sich z. B. bei der Vereinigung der Essigsäure mit Aethylalkohol:



In den natürlichen Fetten sind die konstituierenden Säuren gewisse Glieder der normalen Fettsäurereihe $\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}_2$, nämlich

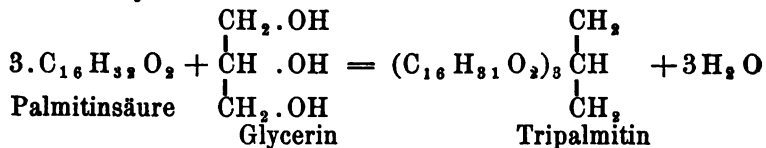
die Palmitinsäure $\text{C}_{16}\text{H}_{32}\text{O}_2$,
die Stearinsäure $\text{C}_{18}\text{H}_{36}\text{O}_2$ und ferner, quantitativ aber sehr zurücktretend,

die Buttersäure $\text{C}_4\text{H}_8\text{O}_2$,
die Valeriansäure $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{O}_2$,
die Kapronsäure $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_2$,
die Kaprinsäure $\text{C}_{10}\text{H}_{20}\text{O}_2$,
die Myristinsäure $\text{C}_{14}\text{H}_{28}\text{O}_2$ und
die Arachinsäure $\text{C}_{20}\text{H}_{40}\text{O}_2$.

Endlich gehört zu diesen Säuren auch die Oelsäure $\text{C}_{18}\text{H}_{34}\text{O}_2$, welche nicht der normalen Fettsäurereihe angehört, sondern den Fettsäuren mit doppelter Bindung (Akrylsäurereihe), von der allgemeinen Zusammensetzung $\text{C}_n\text{H}_{2n-2}\text{O}_2$.

Diese einbasischen Säuren sind mit dem dreiwertigen Alkohol Glycerin zu neutralen Estern, den sogenannten Triglyceriden, vereinigt, welche als Tripalmitin, Tristearin, Triolein, Tributyrin etc. bezeichnet werden.

Die Triglyceride lassen sich auch künstlich darstellen durch Erhitzen von Glycerin mit der betreffenden freien Fettsäure auf 300°:



1) CHEVREUL, Chemische Untersuchungen über die tierischen Fette, Paris 1823.

Tripalmitin (Schmp. 62°) und Tristearin (Schmp. 71,5°) sind bei gewöhnlicher Temperatur fest, Triolein flüssig, so daß der Aggregatzustand der Fettgemische durch das Vorwiegen oder das Zurücktretreten der beiden festen Ester bedingt wird. Die festen Fette, die sogenannten Talgarten, bestehen vorwiegend aus Tripalmitin und Tristearin, während die bei gewöhnlicher Temperatur flüssigen Fette, welche als Oele bezeichnet werden, als wesentlichen Bestandteil Triolein führen. Letzteres vermag die festen Fette in Lösung zu halten. Die Pflanzenfette sind vorwiegend Oele, auch das Fett der Kaltblüter muß zu diesen gezählt werden.

Durch Behandlung mit gespannten Wasserdämpfen, durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren, namentlich aber mit Laugen, besonders bei Gegenwart von Alkohol, sowie durch gewisse Fermente, werden die Fette unter Aufnahme der Elemente des Wassers zerlegt, indem freie Fettsäuren, bezw. fettsaure Alkalien und Glycerin gebildet werden. Diese Zersetzung der Fette durch Hydratation wird als Verseifung bezeichnet, während man die bei der Verseifung durch freie Basen entstehenden fettsauren Salze Seifen nennt. Von diesen sind die Kali- und Natronseifen in Wasser löslich, während die Seifen der alkalischen Erden (Kalk-, Baryt-, Magnesiaseifen) unlöslich sind. Geschieht die Saponifikation durch Bleioxyd, so wird in Wasser unlösliche Bleiseife (Bleipflaster) gewonnen. Die in Wasser löslichen Seifen lassen sich durch Sättigung ihrer verdünnten Lösungen mit Salzen (Kochsalz, Ammoniumsulfat) aussalzen. Setzt man zu den Seifenlösungen eine Mineralsäure, so werden die Seifen zersetzt, und die freien Fettsäuren scheiden sich als in Wasser unlösliche Krystallmassen ab.

Um aus einem Fettgemisch die einzelnen Fettsäuren zu isolieren, verseift man mit alkoholischer Kalilauge¹⁾, verjagt den Alkohol und fällt die Fettsäuren mit Bleiacetat. Von den Bleiseifen ist nur das ölsäure Blei in Aether löslich. Die nach dem Extrahieren mit Aether rückständigen Bleiseifen werden auf dem Wasserbade durch Eindampfen mit Soda zersetzt und so wieder in Natronseifen übergeführt, welche mittels siedenden Alkohols aus dem Bleikarbonat ausgezogen und in wäßrige Lösung gebracht, durch verdünnte Schwefelsäure gefällt werden können. Zur Trennung der Palmitin- und der Stearinsäure dient am besten die fraktionierte Destillation im luftverdünnten Raum unter einem Druck von 100 mm Quecksilber. Unter diesen Bedingungen siedet die Stearinsäure unzersetzt bei etwa 287°, während die Palmitinsäure schon bei 268° übergeht²⁾. Ferner kann die Trennung beider Säuren durch fraktionierte Fällung ihrer Bleiseifen aus einer wäßrigen Lösung der Natronseifen oder aus einer alkoholischen Lösung der freien Fettsäuren bewirkt werden, wobei das Gesetz herrscht, daß die kohlenstoffreichste Säure, also die Stearinsäure, stets zuerst ausgefällt wird. Aus ihren Bleiseifen sind dann die freien Fettsäuren durch Schütteln mit Salzsäure und Aether leicht abzuscheiden. Zur fraktionierten Fällung bereitet man 4–5 Fraktionen, wobei ein Verlust nicht zu vermeiden ist, da wenigstens eine Fraktion ein Gemisch beider Bleisalze enthält, dessen Charakter bei der Schmelz-

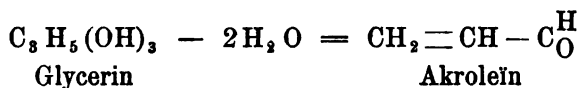
1) Vgl. hierüber E. SALKOWSKI, Centralbl. f. d. mediz. Wissensch., 1893, No. 28.

2) ZANDEB, Ann. d. Chem. u. Pharm., 224, 1883, S. 56. KRAFFT, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 15, 1882, S. 1687.

punktbestimmung der freien Säuren (Palmitinsäure 60°, Stearinsäure 68°) erkannt wird. Auch die Lösung des ölsauren Bleies in Aether zersetzt man durch Schütteln mit salzsäure- oder schwefelsäurehaltigem Wasser. Nach der Isolierung der ätherischen Lösung im Scheidetrichter und dem Abdunsten derselben besteht der Rückstand aus reiner Oelsäure.

Die Oelsäure ist bei gewöhnlicher Temperatur eine wasserhelle, farblose Flüssigkeit, welche bei + 14° C schmilzt. Bei einem Druck von 70 mm Quecksilber liegt ihr Siedepunkt bei 223°¹⁾. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoff und rotem Phosphor auf 210° nimmt die Oelsäure zwei Wasserstoffatome auf und wird zu Stearinsäure reduziert. Behandelt man Oelsäure mit salpetriger Säure in statu nascendi, so erstarrt sie bei Zimmertemperatur nach kurzer Zeit, weil sie hierdurch in eine ihr isomere Säure, die sogenannte Elaïdinsäure, übergeführt wird. Letztere gehört demnach ebenfalls zu den ungesättigten Fettsäuren mit doppelter Bindung, schmilzt aber erst bei 45–47° C. Auch das flüssige Trioleïn wird durch salpetrige Säure in festes Elaïdin übergeführt. Da die Glyceride der anderen Fettsäuren hierbei nicht verändert werden, kann man diese Reaktion (Elaïdinprobe) zum Nachweis von Oelsäure in Fettgemischen verwenden. Man schüttelt zu diesem Behufe 3–5 Teile Oel oder geschmolzenes Fett mit 1 Teil Salpetersäure, fügt hierauf einige Tropfen Natriumnitritlösung hinzu, schüttelt durch und läßt in kaltem Wasser stehen. Je nach dem Oelsäuregehalt eines Oels erstarrt dasselbe früher oder später. Ferner zeigen hiernach alle Fettgemische, welche Oelsäure enthalten, einen anderen Schmelzpunkt als vorher.

Zur Erkennung der Fette dient namentlich ihre Löslichkeit in Aether, wodurch sie sich aus tierischen Flüssigkeiten und Geweben extrahieren und nach dem Verdunsten des Aethers isolieren lassen²⁾. In Aether gehen allerdings auch freie Fettsäuren und Cholestearine über, aber dieselben geben nicht die sogenannte Akroleïnprobe, welche den Fetten infolge ihrer Beziehung zum Glycerin zukommt. Erhitzt man nämlich Fette für sich oder noch besser mit wasserentziehenden Mitteln, wie wasserfreier Phosphorsäure oder Kaliumbisulfat, so entsteht aus dem Glycerin Akroleïn, an seinem eigentümlichen, widerlichen Geruch erkennbar:



Ferner lösen sich die Cholestearine nicht in siedenden Alkalilaugen, wodurch die Fette verseift und in wasserlösliche Verbindungen übergeführt werden.

Behandelt man fetthaltige Gewebe 24 Stunden lang im Dunkeln mit Ueberosmiumsäure, so zeigt das Fett eine tiefschwarze Färbung, da es die Ueberosmiumsäure zu metallischem Osmium reduziert. Diese Reaktion wird vorwiegend zum mikroskopischen Nachweis von

1) KRAFFT und NÖLDECHEN, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 22, 1889, S. 819.

2) Ueber die quantitative Bestimmung von Fett in tierischen Organen vergl. die Mitteilungen von C. DORMEYER, Pflüger's Arch., Bd. 61, 1895 S. 341.

Fett verwendet, doch ist zu bemerken, daß die Ueberosmiumsäure auch durch andere Substanzen, wie z. B. das Nervenmark, elastische Fasern etc., mehr oder weniger leicht reduziert wird.

Vorkommen der Fette. Die Fette sind besonders im sogenannten Fettgewebe des Tierkörpers abgelagert, welches im Organismus überall verbreitet ist, aber in größerer Anhäufung sich im intermuskulären und subkutanen Bindegewebe, im Mesenterium und in dem Knochenmark vorfindet. Die Fettzellen enthalten, außer Fett und gewissen Farbstoffen, häufig nur minimale Mengen von Protoplasma. Weiter können Fette auch außerhalb des Fettgewebes in fast allen Zellen des tierischen Organismus deponiert werden. Pathologisch werden die Organe häufig mit feinsten Fetttropfchen infiltriert. Verhältnismäßig reichlich sind die Fette auch in der Milch enthalten. In den Pflanzen ist das Vorkommen der Fette mehr lokalisiert, da sie sich hier in der Regel als Reservestoffe in den Samen finden. Die Fette entstehen durch eine mit Reduktion verbundene Umwandlung aus der Stärke, sowohl in chlorophyllhaltigen, wie in chlorophyllfreien Pflanzen.

Zu den Fetten im weiteren Sinne gehört auch der Walrat (Cetin), eine Substanz, die sich im Schädel der Pottwale vorfindet. Er ist im wesentlichen der Palmitinsäureester des Cetylalkohols oder Aethals $C_{16}H_{33}.OH$, welcher letzterer zur Palmitinsäure in demselben Verhältnis steht, wie der Aethylalkohol zur Essigsäure. Ferner muß zu den Fetten das gewöhnliche Bienenwachs gerechnet werden. Es besteht aus den Palmitinsäureestern des Cerotylalkohols $C_{27}H_{55}.OH$ und des Myricylalkohols (Melissylalkohols) $C_{30}H_{61}.OH$. Das chinesische Wachs dagegen ist im wesentlichen der Cerotinsäureester des Cerotylalkohols ($C_{27}H_{55}.OH$), so daß also hier, ebenso wie im Walrat, der Alkohol mit der zugehörigen Säure von gleichem Kohlenstoffgehalt zu einem Ester vereint ist¹⁾.

Die Farbstoffe der Fettgewebe werden als Lipochrome bezeichnet. Sie bilden eine Gruppe von stickstofffreien, vorwiegend gelben oder roten Pigmenten, zu welchen auch die gelben Farbstoffe des Blutserums verschiedener Tiere²⁾, der Corpora lutea³⁾, der gefärbten Fettkügelchen in der Retina⁴⁾, sowie des Eidotters⁵⁾ gehören. Wahrscheinlich muß zu den Lipochromen auch das sogenannte Tetronerythrin gezählt werden, jener Farbstoff, welcher bei vielen Vögeln

1) Angaben über seltener vorkommende Wachsorten finden sich bei C. LIEBERMANN, Ueber das Wachs und die Fette der Cochenille, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 18, 1885, S. 1975.

2) W. KRUKENBERG, Zur Kenntnis der Serumfarbstoffe, Jenaische Gesellsch. f. Medizin u. Naturwissenschaft, 1885. HALLIBURTON, Journ. of Physiol., Bd. 7, 1886, S. 324.

3) HOLM u. STÄDELER, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 100, 1867, S. 142.

4) W. KÜHNE, Untersuchungen aus dem physiologischen Institut der Universität Heidelberg, Bd. 1—4 (1878—1881). W. KÜHNE und AYRES, Journ. of Physiol., Bd. 1, 1880, S. 109.

5) HOLM und STÄDELER, a. a. O. THUDICHUM, Centralbl. f. d. med. Wissensch., Bd. 7, 1869, S. 1. R. MALY, Ueber die Dotterpigmente, Monatsh. f. Chem., Bd. 2, 1881, S. 351.

die runzelige Hautpartie in der nächsten Umgebung der Augen rot färbt¹⁾). Endlich sind die Fettfarbstoffe auch in den Pflanzen verbreitet. Besonders ist hier das Verhalten des Karotins, des rotgelben Lipochroms der Möhren und Tomaten, studiert worden²⁾). Seit den Untersuchungen von W. KÜHNE³⁾ und R. MALY⁴⁾ ist bekannt, daß sich die Lipochrome leicht von den Fetten isolieren lassen, wenn man letztere verseift. Man giebt zur alkoholischen Fettlösung Lauge und kocht unter Zugeben von Wasser, bis alle Fette in Seifen übergeführt sind. Hierauf verjagt man den Alkohol und salzt die noch warme Flüssigkeit durch Kochsalz aus oder führt noch zweckmäßiger die Natronseifen durch Zusatz von Calciumchlorid in unlösliche Kalkseifen über⁵⁾). Nach dem Erkalten bringt man in jedem Fall den Seifenbrei in einen Scheidetrichter und schüttelt die Lipochrome mit Petroleumäther aus, nach dessen Verdunstung sie im reinen Zustande zurückbleiben. Manche rote Lipochrome lassen sich nur schwer aus den verseiften Fetten durch Petroleumäther ausziehen, dies gelingt erst, wenn man die Seifen durch Mineralsäuren zersetzt hat.

Die gelben Lipochrome zeigen in ätherischer Lösung zwei Absorptionsstreifen im Spektrum, bei *F* und zwischen *F* und *G*, während die roten Pigmente nur den einen Absorptionsstreifen bei *F* erkennen lassen. Die Fettfarbstoffe sind gegen Licht und Luft wenig beständig, namentlich bei höherer Temperatur werden sie unter diesen Einflüssen schnell zerstört. Versetzt man die ätherische Lösung des gelben Lipochroms aus Eidotter (des sog. Luteïns) mit sehr wenig gelber Salpetersäure, so erhält man einen pfirsichroten Farbstoff⁶⁾, während bei der gleichen Behandlung der Chloroformlösung des Luteïns ein ebenso unbeständiges, tief blaues Pigment entsteht. Konzentrierte Schwefelsäure giebt mit vielen Lipochromen blaugrüne bis violette Färbungen, welche bald einem bräunlichen Farbenton Platz machen. Das gelbe Lipochrom aus den Corpora lutea, sowie das Karotin sind in Krystallen erhalten worden. Letzteres hat nach ARNAUD die Zusammensetzung $C_{26}H_{38}$. Ueber die Konstitution der Fettfarbstoffe ist nichts bekannt.

1) Vergl. WURM, Zeitschr. f. wissenschaftl. Zoologie, Bd. 31, 1871, S. 535. Dem Tetronerythrin sehr ähnliche Farbstoffe sind auch bei vielen Wirbellosen, namentlich im Blut derselben, gefunden worden. Vergl. KRUKENBERG, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1879, S. 705. MAC MUNN, Proc. Roy. Soc., 1883, S. 17. HALLIBURTON, Journ. of Physiol., Bd. 6, 1885, S. 300, wo sich die übrige Litteratur findet.

2) A. ARNAUD, Untersuchungen über die Zusammensetzung des Karotins, seine chemische Natur und Formel, Compt. rend., Bd. 102, 1886, S. 1119. Vergl. auch A. HUSEMANN, Ueber Karotin und Hydrokarotin, Ann. d. Chem. u. Pharm., Bd. 117, 1861, S. 200, sowie THUDICHUM, a. a. O.

3) W. KÜHNE, Untersuchungen aus dem physiol. Institut d. Univers. Heidelberg, Bd. 1—4 (1878—1881) und in L. HERMANN's Handbuch der Physiologie, Bd. 3, 1879, S. 235.

4) R. MALY, Monatshefte für Chemie, Bd. 2, 1881, S. 351.

5) Vergl. S. BEIN, Ueber den Nachweis der Dotterfarbstoffe, Ber. der Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 23, 1890, S. 421.

6) Vergl. THUDICHUM, Ueber das Lutein etc., Centralbl. f. d. med. Wissenschaften, Bd. 7, 1869, S. 1.

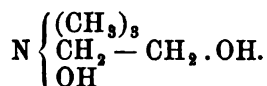
Die Lecithine.

Sie schließen sich in ihrem Vorkommen den ebenfalls phosphorsäuren Nukleinen an und finden sich daher in geringer Menge in jedem tierischen und pflanzlichen Protoplasma, ferner auch, wie die Nukleine, in der Milch. Einen größeren Anteil bilden sie endlich von der Substanz des Gehirns, der peripheren Nerven und der Eier aller Tiere¹⁾.

Die Lecithine bilden knethbare, wachsartige Massen, sind ihrem chemischen Charakter nach den Fetten sehr nahe stehende Stoffe und verhalten sich auch in Bezug auf ihre Lösungsmittel diesen sehr ähnlich, indem sie in Aether, leicht auch in Alkohol löslich sind. In Wasser sind sie unlöslich, quellen aber darin in eigentümlicher Weise auf, indem sie mikroskopisch erkennbare Tropfen und Fäden, sogenannte Myelinformen bilden. Beim Abkühlen ihrer alkoholischen Lösungen krystallisieren die Lecithine in kleinen, zu Warzen formierten Blättchen heraus.

Die Lecithine sind esterartige Verbindungen²⁾. Sie entstehen durch die Vereinigung des Cholins, einer organischen, in pflanzlichen³⁾ und tierischen Geweben auch frei vorkommenden Base⁴⁾, mit einer, durch Fettsäureradikale substituierten Glycerinphosphorsäure, wobei Wasser gebildet und abgeschieden wird.

Das Cholin ist eine Ammoniumbase und hat folgende Konstitution:



Es ist demnach als Trimethyl-oxäthyl-ammoniumhydroxyd zu bezeichnen. Seine Synthese wurde zuerst von WURTZ⁵⁾ bewerkstelligt und zwar durch direkte Vereinigung von Aethylenoxyd $\text{C}_2\text{H}_4 \cdot \text{O}$, Trimethylamin $(\text{CH}_3)_3\text{N}$ und Wasser.

Die Glycerinphosphorsäure entsteht sehr leicht beim Zusammenbringen von Phosphorsäure mit Glycerin, indem eine Hydroxylgruppe der dreibasischen Phosphorsäure durch den Glycerinrest substituiert wird, während die beiden übrigen Hydroxylgruppen intakt bleiben:

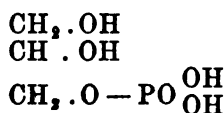
1) GOBLEY, Journ. de Pharm. et de Chim., Sér. III, Bd. 9, 11, 12, 17, 18, 19, 21, 30 (1846—1856).

2) A. STRECKER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 148, 1868, S. 77.

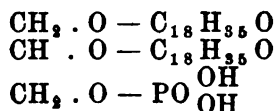
3) Vergl. namentlich E. SCHULZE, Ueber das Vorkommen von Cholin in Keimpflanzen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 365, Bd. 12, 1888, S. 441 u. Bd. 17, 1892, S. 204 sowie Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, S. 2151. E. JAHNS, Vorkommen von Betaïn und Cholin im Wurmsamen, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, No. 11, S. 1493.

4) Das Cholin ist je nach dem zu seiner Darstellung verwendeten Ausgangsmaterial auch als Bilineurin, Sinkalin oder Amanitin beschrieben worden.

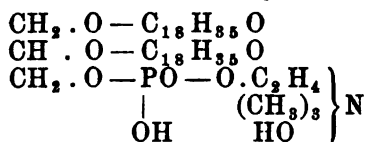
5) WURTZ, Ann. d. Chem. u. Pharm., Supplementbd. 6, 1868, S. 116 u. 197. Vergl. auch die älteren Untersuchungen von STRECKER, ebendas., Bd. 123, 1862, S. 353, sowie BAYER, ebendas., Bd. 140, 1866, S. 306 u. Bd. 142, 1867, S. 322.



Substituierte Glycerinphosphorsäuren giebt es mehrere, weil die im Glycerinrest eingetretenen Fettsäureradikale (der Stearin-, Palmitin- und Oelsäure) wechseln können. In den Lecithinen des Tierkörpers scheint vorwiegend Distearyl-glycerinphosphorsäure enthalten zu sein:

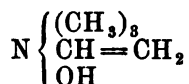


Das Distearyl-Lecithin würde demnach folgende Konstitution besitzen:



(Distearyl-glycerinphosphorsaures Cholin.)

Erwärmt man die Lecithine oder lecithinreiche Gewebe, wie das Gehirn, mit Säuren oder Basen, namentlich mit Baryt, so werden die Lecithine unter Hydratation in Fettsäuren, Glycerinphosphorsäure und Cholin verseift. Aber hierbei entsteht leicht auch eine andere, dem Cholin sehr nahe stehende Base, das Neurin¹⁾, welches im Gegensatz zum Cholin sich als stark giftig erwiesen hat. Diese giftige Base bildet sich auch infolge bakterieller Einwirkung auf Cholin oder Lecithine, doch nur bei genügendem Zutritt von Sauerstoff. Das Neurin ist um zwei Wassertoffatome und ein Sauerstoffatom ärmer, als das Cholin, und besitzt die Konstitution:



Trimethyl-vinyl-ammoniumhydroxyd.

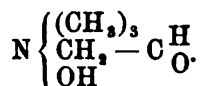
Auch ein Oxydationsprodukt des Cholins ist bemerkenswerter Weise sehr giftig, es ist dies eine Base, welche durch die Einwirkung von rauchender Salpetersäure auf Cholin entsteht und welche genau dieselbe empirische Zusammensetzung besitzt wie das Muskarin, das giftige Alkaloid des Fliegenpilzes (*Agaricus muscarius*)²⁾. In diesem Pilz kommt übrigens auch das nicht giftige Cholin (Amanitin) in reichlicher Menge vor. Das giftige Oxydationsprodukt des Cholins ist wahrscheinlich dem natürlichen Muskarin nur isomer, beide Körper differieren auch entschieden hinsichtlich ihrer physiologischen Wirkung³⁾.

1) Vergl. hierüber die Bemerkungen von E. SCHMIDT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 364.

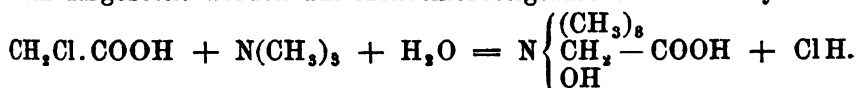
2) SCHMIEDEBERG u. HARNACK, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 6, 1876, S. 101.

3) BOEHM, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 19, 1885, S. 87. Vergl. auch G. NOTHNAGEL, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, S. 803.

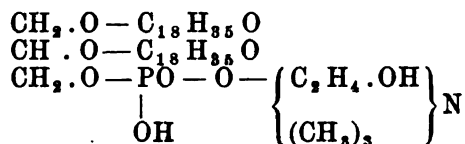
Künstliches Muskarin will BERLINERBLAU¹⁾ durch Einwirkung von Monochloracetal auf Trimethylamin mit nachfolgender Verseifung des gewonnenen Produktes erhalten haben. Es hätte hiernach das Muskarin die Konstitution:



Indessen ist weder diese Konstitutionsformel sichergestellt, noch stimmt die Substanz in ihrer Einwirkung auf den Tierkörper mit dem Muskarin völlig überein²⁾. Das Muskarin wäre übrigens bei dieser Annahme der Aldehyd des ungiftigen Betaïns (Trimethylglykokolls), welches auch als Lycin oder Oxyneurin bezeichnet wird. Dasselbe findet sich reichlich in den Pflanzen, namentlich im Saft der Runkelrübe (*Beta vulgaris*), im Teufelszwirn (*Lycium barbarum*) und ferner in den Baumwollen- und Wickensamen³⁾. Auch das Betaïn ist synthetisch dargestellt worden aus Monochloressigsäure und Trimethylamin:



Die Synthese eines Lecithins ist bisher nicht geglückt. Beim Zusammenbringen der von HUNDESHAGEN⁴⁾ künstlich erhaltenen Distearyl-glycerinphosphorsäure mit Cholin entsteht nur eine dem Distearyl-Lecithin isomere Verbindung, welche als das saure Cholinsalz dieser Säure zu betrachten ist:



Diese Substanz bildet eine zähe, wachsartige Masse, welche zwar quillt, aber keine Myelinformen wie das Lecithin erkennen läßt.

Zur Erkennung und Isolierung des Cholins, sowie aller seiner erwähnten Abkömmlinge dient deren Eigenschaft, sich in salzsaure Lösung mit Platinchlorid oder mit Goldchlorid zu prachtvoll krystallisierenden orangeroten Doppelsalzen zu verbinden.

Die Lecithine gleichen den Nukleinen in Bezug auf ihre Neigung, sich Eiweißstoffen anzulagern. So findet sich im Eigelb, neben dem früher erwähnten Hämatogen, die lockere Verbindung eines Lecithins mit Vitellin. Schon durch siedenden Alkohol wird diese Substanz zerlegt, der unter Koagulation des Vitellins das frei gewordene Lecithin aufnimmt.

Aehnliche, aber fester gefügte Verbindungen von Lecithinen mit

1) Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 17, 1884, S. 1139.

2) G. NOTHNAGEL, a. a. O.

3) E. SCHULZE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 140 und Bd. 17, 1892, S. 205.

4) FRANZ HUNDESHAGEN, Zur Synthese des Lecithins, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 28, 1883, S. 219. Vergl. auch DIACONOW, Ueber die chemische Konstitution des Lecithins, Centralbl. f. d. med. Wissenschaften, 1868, S. 434 u. E. GILSON, Beiträge zur Kenntnis des Lecithins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 585.

Eiweißstoffen scheinen nach LEO LIEBERMANN auch in der Magenschleimhaut, in der Lunge, Leber und Milz vorzukommen. Sie sind von diesem Autor als Lecithalbumine beschrieben worden ¹⁾.

Die Darstellung der Lecithine geschieht in der Regel aus Eidotter, indem man zu ihrer Isolierung namentlich Alkohol von 50–60° C verwendet, bei welcher Temperatur sich die gleichzeitig vorhandenen Fette nur sehr wenig lösen ²⁾.

Der Nachweis der Lecithine fußt auf der Löslichkeit derselben in Alkohol und in Aether, sowie auf der Darstellung ihrer mittels Aetzbaryts in der Wärme zu erhaltenden Zersetzungsprodukte, von denen namentlich das in absolutem Alkohol lösliche Cholin durch alkoholische Platinchloridlösung leicht erkennbar ist.

Außerdem aber kann besonders der Phosphorgehalt der Alkohol- oder Aetherauszüge nach dem Abdunsten der Lösungsmittel und dem Verbrennen der Rückstände mittels Salpeter und Kali zum Nachweis und zur Bestimmung der Lecithine dienen ³⁾, da phosphorsaure und glycerinphosphorsaure Salze in Alkohol sowie in Aether unlöslich sind. Das Stearinsäure-Lecithin enthält 8,798 Proz. P_2O_5 , woraus sich dessen Quantität berechnen läßt.

Die Cholestearine.

Diese Stoffe werden in allen tierischen und pflanzlichen Zellen ⁴⁾ und, wie schon viel länger bekannt ist ⁵⁾, in den tierischen Säften regelmäßig angetroffen. In größerer Menge sind sie vorhanden in der Substanz des Gehirns, der Nerven und der Galle, ferner auch in den meisten pathologischen Produkten und Flüssigkeiten. Endlich werden Cholestearine von der menschlichen und tierischen Haut abge sondert und finden sich daher an den Haaren sowie an den Federn und Schnäbeln der Vögel, wo sie eine Art Schutzfett bilden. Dagegen ist die Auffassung der Cholestearine als notwendiger Nährstoffe unwahrscheinlich geworden.

Die Cholestearine bilden meist perlmutterglänzende Blättchen, oder aus Alkohol-Aether krystallisiert, schwach lichtbrechende, große, rhombische Tafeln. Sie sind, wie die Fette, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und sehr leicht löslich in Aether, unterscheiden

1) LEO LIEBERMANN, Neuere Untersuchungen des Lecithalbumins, Pfüger's Arch., Bd. 54, 1893, S. 573–585.

2) Vergl. F. HOPPE-SEYLER u. H. THIERFELDER, Handbuch d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 84 u. 85.

3) Vergl. F. HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 378–380. F. HOPPE-SEYLER u. H. THIERFELDER, Handbuch d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 24, 85 und 86. Vergl. auch E. SCHULZE und E. STEIGER, Ueber den Lecithingehalt der Pflanzensamen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 365, sowie E. SCHULZE, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 225.

4) Vergl. F. W. BENEKE, Studien über das Vorkommen, die Verbreitung und die Funktionen von Gallenbestandteilen, Gießen 1862.

5) Vergl. BOUDET, Neue Untersuchungen über die Zusammensetzung des menschlichen Blutserums. Annal. de Chim. et de Phys., Bd. 52, 1833, S. 337.

sich aber von den Fetten durch ihre völlige Unlöslichkeit in alkohol-freien Laugen, selbst bei Siedehitze.

Ihrer Natur nach sind die Cholestearine einwertige Alkohole von der Zusammensetzung $C_{27}H_{46}.OH + H_2O$, deren nähere Konstitution unbekannt ist. Sie leiten sich von einem Kohlenwasserstoff ab, welcher als Cholesten beschrieben wird¹⁾. Mit Fettsäuren bilden die Cholestearine, wie das Glycerin, zusammengesetzte Ester, welche den Fetten entsprechen und durch längeres Kochen mit alkoholischer Kalilauge, wenn auch nicht leicht, verseifbar sind. Diese Fettsäureverbindungen der Cholestearine kommen besonders in den tierischen Hautgebilden vor und sind in größerer Menge namentlich im Wollfett zu finden²⁾, aus welchem sie technisch isoliert werden, um als „Lanolin“ in den Handel zu kommen. Da diese Ester der Cholestearine, im Gegensatz zu denen des Glycerins, gegen bakterielle Einwirkung sehr widerstandsfähig sind, scheinen sie ganz besonders geeignet, einen Hautschutz zu gewähren.

Die Fettsäurerester der Cholestearine besitzen gegenüber den Glycerinfetten insofern ein eigentümliches physikalisches Verhalten, als sie beim Anrühren mit Wasser hiervon bis zu einem Viertel ihres eigenen Gewichts mechanisch binden, so daß eine völlig homogene, salbenartige, etwas schaumige Masse entsteht.

Daß es eine größere Reihe von Cholestearinen giebt, geht daraus hervor, daß sich manche Cholestearinpräparate in Bezug auf ihren Schmelzpunkt, ihre Krystallform und ihre spezifische Drehung des polarisierten Lichtes sehr abweichend verhalten. Namentlich im Lanolin sind zwei Cholestearine enthalten, von denen das eine linksdrehend (Schmelzpunkt $145^{\circ} C$), das andere, Isocholestearin³⁾ (Schmelzpunkt $138^{\circ} C$) welches aus Aether in Nadeln krystallisiert, rechtsdrehend ist. Ferner hat man aus verschiedenen Pflanzen untereinander in in ihren Eigenschaften abweichende Cholestearine (Phytosterin, Para-cholestearin, Kaulosterin) isoliert⁴⁾.

1) Vergl. J. MAUTHNER und W. SUIDA, Beiträge zur Kenntnis des Cholestearins, Monatshefte f. Chemie, Bd. 15, 1894, S. 85 u. 362.

Ueber einige künstlich darstellbare Ester und Verbindungen des gewöhnlichen Cholestearins vergl. K. OBERMÜLLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 37.

2) HARTMANN, Ueber den Fettschweiß der Schafwolle, Inaug.-Diss., Göttingen 1868. E. SCHULZE, Ueber die Zusammensetzung des Wollfettes, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 5, 1872, S. 1075 sowie Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 7, 1873, S. 163. O. LIEBREICH, Ueber Cholestearinfette und das Lanolin, Berliner klin. Wochenschr., 1885, No. 47, S. 761. Derselbe, Ueber das Lanolin und den Nachweis der Cholestearinfette beim Menschen, Du Bois Arch., 1890, S. 363 sowie Virchow's Arch., Bd. 121, 1890, S. 383.

3) E. SCHULZE, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 5, 1872, S. 1075 und Bd. 6, 1873, S. 252. Ueber die Darstellung des Isocholestearins aus Wollfett vergl. auch A. KOSSEL u. K. OBERMÜLLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 600. Vergl. ferner W. G. RUPPEL, Ueber die Vernix caseosa, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 132. Hiernach scheint das Isocholestearin neben Cholestearin auch einen Bestandteil der menschlichen Haut zu bilden.

4) F. W. BENEKE, a. a. O. O. HESSE, Annal. d. Chem. u. Pharm.,

Zur Erkennung der Cholestearine wird zunächst ihre Eigenschaft verwendet, sich aus den zerkleinerten Geweben mittels Aether leicht extrahieren zu lassen. Nach dem Verjagen des Aethers wird der Rückstand zur Verseifung der regelmäßig ebenfalls vorhandenen Fette mit heißer Kalilauge behandelt und nach dem Erkalten nochmals mit Aether ausgeschüttelt, welcher nunmehr lediglich die Cholestearine aufnimmt. Nach dem Abdunsten des Aethers erkennt man die Cholestearine mikroskopisch an der Krystallform. Giebt man unter das Deckglas einen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure und sehr wenig Jodlösung, so färben sich die Krystalle von den Kanten her violett, blau, grün und rot.

Etwas größere Mengen der Cholestearine geben, in Chloroform gelöst und mit dem gleichen Volumen konzentrierter Schwefelsäure geschüttelt, unter Wasserabspaltung eine Lösung von Kohlenwasserstoffen, welche das Chloroform blutrot färben.

Noch in einer Verdünnung von 1:20000 lassen sich die Cholestearine und deren Ester nachweisen mit Hilfe der Reaktion von LIEBERMANN-BURCHARD¹⁾. Um dieselbe anzustellen, löst man sehr wenig Cholestearin in Essigsäureanhydrid. Auf Zusatz von konzentrierter Schwefelsäure erhält man eine Violettfärbung, die sehr schnell in ein tiefes Grün übergeht. Dabei muß aber die Gegenwart von Wasser völlig ausgeschlossen sein.

Die Trennung der Cholestearine von ihren Fettsäureestern kann durch Acetessigsäure-Aethylester bewerkstelligt werden, der die Cholestearine leicht aufnimmt, deren Fettsäureester dagegen kaum löst²⁾.

Hiermit sind die organischen Nährstoffe abgehandelt. Außer ihnen bedarf der Organismus nur noch des Wassers und jener bereits aufgezählten Mineralsalze, welche auch den Pflanzen zur Ernährung dienen³⁾. Bevor die Veränderungen besprochen werden, welche die organischen Nährstoffe während der Verdauung erfahren, müssen wir zuerst die Mittel kennen lernen, welche dem Organismus zu einer Einwirkung auf die Nährstoffe zur Verfügung stehen. Diese Mittel sind die Fermente.

Bd. 192, 1878, S. 175 u. Bd. 211, 1882, S. 283. J. REINKE u. H. RODEWALD, ebendas., Bd. 207, 1881, S. 229. E. SCHULZE u. BARBIERI, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 25, 1882, S. 159 und 458. Vergl. ferner H. JACOBSON, Ueber einige Pflanzenfette, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 32. Hier findet sich die übrige Litteratur.

1) Vergl. C. LIEBERMANN, Ber. d. Deutsch chem. Ges., Bd. 18, 1885, S. 1803, sowie H. BURCHARD, Beiträge zur Kenntnis der Cholestearine, Inaug.-Diss., Rostock, 1889.

2) O. LIEBREICH, Ueber das Lanolin und den Nachweis der Cholestearinfette beim Menschen, Du Bois Arch., 1890, S. 363.

3) Vergl. S. 3.

Dritter Abschnitt.

Die Fermente.

Durch die Einwirkung gespannter Wasserdämpfe werden viele hochzusammengesetzte organische Verbindungen in einfache Atomgruppen zerlegt, indem die Elemente des Wassers hierbei zur Aufnahme gelangen. Eine solche Spaltung durch Hydratation erfährt namentlich auch ein großer Anteil derjenigen Substanzen, welche wir als Nährstoffe bezeichnet haben ¹⁾.

Bringt man Fette, höhere Kohlehydrate oder Eiweißstoffe mit Wasser in ein vollkommen gasdichtes und sehr widerstandsfähiges metallenes Gefäß, in eine sogenannte Autoklave, und erhält man die Temperatur in diesem Gefäß, je nach dem Inhalt, kürzere oder längere Zeit auf 150—220° C, so findet man hiernach die genannten Verbindungen in einfachere gespalten.

Die Fette werden verseift, sie zerfallen glatt in Glycerin und freie Fettsäuren, die Stärke geht in Traubenzucker über, die Doppelzucker werden invertiert, während endlich aus den Eiweißstoffen zunächst Albumosen, dann weiter Peptone und schließlich Amidosäuren sich erhalten lassen.

Manche Nahrungsstoffe, wie gewisse Eiweißkörper, können schon unter gewöhnlichem Druck, also in offenen Gefäßen, durch anhaltende Behandlung mit siedendem Wasser, eine langsame Hydratation und Spaltung ²⁾ erfahren. Diese Einwirkung des heißen Wassers wird aber ungemein gesteigert, wenn man demselben freie Alkalien oder Mineralsäuren in mäßiger Menge hinzufügt. Unter diesen Umständen kann eine hydrolytische Zersetzung aller Nahrungsstoffe in verhältnismäßig sehr kurzer Zeit herbeigeführt werden.

Denselben Effekt, wie diese künstlichen Operationen, erzielen im Verlaufe ihres Stoffwechsels die tierischen und pflanzlichen Organismen. Auch sie vermögen in ausgiebiger Weise das aufgenommene Nährmaterial unter Hydratation zu zerlegen. Da aber diesen Spaltungsvorgängen in den Zellen Oxydationen nachfolgen, führen sie natur-

1) Vergl. hierüber: J. MUNK, Ueber die Einwirkung des Wassers und ihre Beziehung zu den fermentativen Spaltungen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 357. Hier findet sich auch die ältere Litteratur.

2) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 66, wo sich auch die ältere Litteratur angegeben findet.

gemäß zu bedeutend einfacheren Endprodukten, als jene künstlichen hydrolytischen Zersetzungen.

Wie in der Einleitung erörtert wurde, tritt von allen Organismen namentlich bei den niederen Pilzen und Bakterien diese zersetzende Eigenschaft gegenüber den Nährstoffen in den Vordergrund. Sie führen hierdurch gewaltige Mengen abgestorbener pflanzlicher und tierischer Substanz in die einfachen Pflanzennährstoffe über und spielen somit eine wichtige Rolle im Haushalt der Natur. Mit Bezug hierauf werden diese niederen Lebewesen, speziell die verschiedenen Bakterien (Spaltpilze oder Schizomyceten) sowie die Hefearten (Sproßpilze oder Blastomyceten)¹⁾, als geformte Fermente oder Fermentorganismen bezeichnet.

Um die Aufnahme der vorwiegend festen oder wenigstens schwer löslichen Nährstoffe seitens der Organismen zu erleichtern, können innerhalb der tierischen oder pflanzlichen Zellen, mit Einschluß der Zellen der Fermentorganismen, gewisse hochzusammengesetzte chemische Verbindungen produziert werden, welche in den meisten Fällen nach außen zur Abscheidung gelangen, um in der nächsten Umgebung der Organismen eine vorbereitende hydrolytische Zersetzung des Nährmaterials zu bewirken. Diese von den lebenden Zellen abgesonderten Stoffe, welche deren Wirkung einleiten und vorbereiten, werden den Fermentorganismen als ungeformte Fermente oder Enzyme gegenübergestellt. Hierbei ist es gleichgültig, ob die produzierenden Zellen tierische oder pflanzliche sind, ob sie höheren oder niederen Organismen angehören.

Die Wirksamkeit der geformten Fermente ist natürlich an das Leben der betreffenden Zellen gebunden, denn sie ist ja nichts anderes als eine Lebensäußerung dieser Zellen. Sobald die letzteren durch Alkohol, Aether, Chloroform, Thymol, Karbolsäure, Salicylsäure, Borsäure, Sublimat, Fluornatrium²⁾ Hydroxylamin oder andere sogenannte Desinfektionsmittel abgetötet sind, hört ihre Thätigkeit auf. Auch kann die Wirkung der geformten Fermente durch Sättigung der betreffenden Flüssigkeiten mit Neutralsalzen, namentlich mit Salpeter oder Kochsalz, sistiert werden (Konservierung des Fleisches durch Einsalzen).

Als chemischer Verbindungen, ist die Wirksamkeit der Enzyme begründet in ihrer Struktur. Letztere wird durch viele Protoplasma-gifte, wie Aether, Chloroform, Thymol, Salicylsäure, Borsäure, arsenige Säure, Fluornatrium³⁾, Hydroxylamin etc., nicht verändert, und die Enzyme wirken daher auch nach einer derartigen Desinfektion der betreffenden Flüssigkeiten, das heißt also nach dem Abtöten der Zellen, von denen sie produziert wurden. Auch die Sättigung der Enzymlösungen mit Salzen hebt, im Gegensatz zu den geformten

1) Außerdem spielen gelegentlich eigentümliche Wuchsformen von Schimmelpilzen, namentlich von einigen Mucorarten sowie von Monilia die Rolle von Sproßpilzen, falls sie in passende Nährlösungen untergetaucht werden. Sie sind dann ebenfalls zu den Fermentorganismen zu rechnen.

2) H. TAPPEINER, Ueber die Wirkungen des Fluornatrium, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 27, 1890, S. 108.

3) ARTHUS u. HUBER, Gelöste und geformte Fermente, Arch. de Physiol., Bd. 4, 1893, S. 651.

Fermenten, nicht ausnahmslos die Wirkung der ungeformten Fermente auf, wenn auch die Intensität ihrer Reaktionsfähigkeit hierdurch meist eine erhebliche Einbuße erleidet.

Einige Beispiele werden die angeführten Unterschiede zwischen den geformten Fermenten und den Enzymen klar legen.

Die Zellen der gewöhnlichen Bierhefe erzeugen ein Enzym, welches sie an ihre wäßrige Umgebung abgeben. Dieses sogenannte Invertin spaltet beim Einbringen von Hefe in eine verdünnte wäßrige Lösung von Rohrzucker letzteren in Dextrose und Lävulose. Erst diese einfachen Zucker erleiden dann durch die Wirkung der lebenden Zellen die Alkoholgärung. Behandelt man aber einige Zeit in lauwarmem Wasser suspendierte Hefe mit Chloroform oder Aether, so wird das bereits von den Zellen gebildete und von der Flüssigkeit gelöste Invertin in keiner Weise verändert, die Hefezellen dagegen werden abgetötet. Giebt man nunmehr Rohrzucker zur Flüssigkeit, so wird ersterer jetzt nur noch in die einfachen Zucker gespalten, nicht aber in Alkoholgärung versetzt.

Läßt man ferner Fibrin im feuchten Zustande wenigstens einige Stunden an der Luft liegen, so nimmt es reichlich überall im Luftstaub verbreitete Fäulnisbakterien auf. Bringt man hierauf die Eiweißsubstanz in ein Gefäß mit Brunnenwasser, welches mäßig warm gehalten wird, so bemerkt man allmählich nach Tagen und Wochen eine völlige Lösung der Fibrinflocken unter gleichzeitiger Entwicklung übelriechender Gase, welche als Zwischenglieder der bakteriellen Zersetzung des Fibrins auftreten, deren Endprodukte, falls der atmosphärische Sauerstoff in genügender Weise hinzutreten kann, Kohlensäure, Wasser, Ammoniak und Schwefelsäure sind.

Anders gestaltet sich der Prozeß, wenn man ebenso behandeltes Fibrin unter denselben Verhältnissen in Chloroformwasser ¹⁾, gesättigte Fluornatriumlösung ²⁾ oder in gesättigte Salpeterlösung ³⁾ giebt. Nach Wochen oder Monaten nimmt man auch in diesem Falle eine Lösung des Eiweißkörpers wahr, ohne daß sich jedoch eine Gasentwicklung oder ein übler Geruch einstellt. Die gasförmigen Produkte der Bakterienwirkung entstehen hierbei niemals, es kommt zu einer viel weniger weitgreifenden Spaltung des Fibrins, nämlich zur Bildung sogenannter Peptone, welche noch zu den Proteinsubstanzen gehören, und schließlich, nach sehr langer Einwirkung, auch zur Bildung von Amidosäuren, wie Tyrosin und Leucin ⁴⁾. Diese Eiweißspaltung rührt her von sehr wenig Enzymen, welche die Fäulnisbakterien vor ihrer Abtötung durch das Chloroform oder Fluornatrium, beziehungsweise vor der Aufhebung ihrer Wirksamkeit durch die Salpeterlösung, produzierten und an die Feuchtigkeit des Fibrins abgegeben hatten.

1) E. SALKOWSKI, Ueber das eiweißlösende Ferment der Fäulnisbakterien und seine Einwirkung auf Fibrin, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 92.

2) A. DASTRE, Compt. rend., Bd. 118, 1894, S. 959.

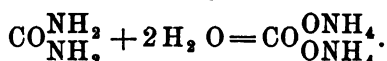
3) PH. LIMBOURG, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 454. Ich kann diesen Versuch bestätigen. Vergl. K. MANN, Ueber die Absorption der proteolytischen Enzyme durch die Eiweißkörper, Inaug.-Dissert. Würzburg, 1892, S. 7.

4) Nach eigenen Versuchen ist hierzu etwa sechsmonatliches Stehen bei Zimmertemperatur erforderlich.

Die von Fermentorganismen produzierten Enzyme werden nicht in allen Fällen nach außen befördert. Es giebt gewisse Mikroben, welche wohl Enzyme erzeugen, aber dieselben in ihrem Innern auf bestimmte, sehr einfache und dabei leicht lösliche und diffusible Stoffe einwirken lassen, wodurch eine gewisse Menge von lebendiger Kraft für die Lebensäußerungen der Pilzzellen disponibel wird.

Eine weitere Zersetzung des enzymatisch gespaltenen Nährmaterials durch eigentliche Protoplasmathätigkeit kann hier nicht stattfinden, weil die intracellular wirkenden Enzyme bereits die denkbar einfachsten Produkte direkt erzeugen.

Ein derartiges geformtes Ferment ist der *Micrococcus ureae*, welcher neben anderen Fermentorganismen die alkalische Gärung des Harns veranlaßt. Durch die Thätigkeit dieses niederen Lebewesens zerfällt der Harnstoff in Kohlendioxyd und Ammoniak, welche in der Flüssigkeit als Ammoniumkarbonat gelöst bleiben:



Es muß allerdings bemerkt werden, daß der *Micrococcus ureae* bei einer derartigen einfachen Ernährungsweise auf die Dauer nicht bestehen kann, denn in reinen Harnstofflösungen leidet die Entwicklung der Mikrobe not, und in kurzer Zeit hört die Gärung ganz auf. Dagegen vermag der Pilz, wie im Urin, zu gedeihen und sich zu vermehren, wenn man außer Kaliumphosphat und Magnesiumsulfat der Harnstofflösung ein wenig Pepton, Leucin, Glykokoll, Asparagin oder die Ammonsalze gewisser kohlenstoffreicher Säuren hinzufügt ¹⁾.

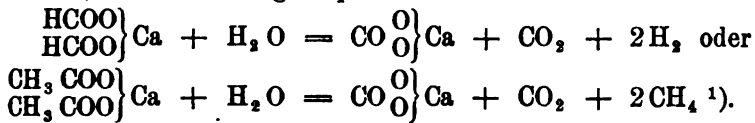
Daß der *Bacillus ureae* in der That in seinem Innern ein harnstoffzersetzendes Enzym birgt, welches er im lebenden Zustande zurückhält, nach seiner Abtötung dagegen sich entziehen läßt, ist leicht zu zeigen. Filtriert man in Gärung befindlichen Harn durch ein 12—15-faches Papierfilter oder durch eine Thonzelle, so erhält man ein völlig pilz- und enzymfreies Filtrat, von welchem eine Probe gegen frischen Harn völlig unwirksam ist. Anders gestaltet sich der Befund, wenn stark gärender Harn mit viel Alkohol versetzt wird. Man kann dann mit den ausgeschiedenen Salzen auch die Pilzzellen auf dem Filter sammeln und letztere durch Behandlung mit absolutem Alkohol oder Aether leicht abtöten. Löst man nunmehr das trockene Pulver in Wasser, so erhält man aus den toten Zelleibern ein Extrakt, welches auch nach der sorgfältigsten Filtration und dem Zusatz von Chloroform oder Thymol Harnstofflösungen sehr schnell in Ammoniumkarbonat überführt ²⁾.

Man kennt noch andere Fermentorganismen, welche intrazellulär wirkende Enzyme produzieren, z. B. ein *Bacterium*, welches ameisen-

1) VAN TIEGHEM, Compt. rend., Bd. 58, 1864, S. 210, und R. v. JAKSCH, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 395.

2) MUSCULUS, Compt. rend., Bd. 82, 1876, S. 333 und Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 214. PASTEUR und JOUBERT, Compt. rend., Bd. 83, 1876, S. 5. SHERIDAN LEA, Journ. of Physiol., Bd. 6, 1885, S. 136. W. LEUBE und E. GRASER, Virchow's Arch., Bd. 100, 1885, S. 564. P. MIQUEL, Compt. rend., Bd. 111, 1890, S. 397.

sauren oder essigsauen Kalk in Calciumkarbonat, Kohlendioxyd und Wasserstoff, bezw. Grubengas spaltet:



Es ist klar, daß derartigen Mikroben bei ihrer Ernährung mit so einfachem Material, wie Harnstoff, essig- oder ammonsaurem Salz, nur dadurch Energie zugänglich werden kann, daß sie ihre Enzyme intrazellulär wirken lassen.

Soll auf Grund der bisherigen Ausführungen eine allgemeine Definition für Fermente oder Gärungserreger gegeben werden, so könnte man als solche diejenigen Agentien bezeichnen, durch welche Veränderungen der Nährstoffe irgend welcher Art in der Natur zustande kommen, ohne daß hierbei die Protoplasmawirkungen der Tiere oder mehrzelligen Pflanzen direkt beteiligt sind.

Eine Reihe von äußeren Eigenschaften sind den geformten Fermenten und den Enzymen gemeinsam, in anderen zeigen sie wenigstens gewisse Berührungspunkte.

Daß die Wirkung beider Arten von Fermenten thatsächlich auf einer Hydrolyse beruht, ist aus dem Vergleich des der Zersetzung unterliegenden Materials und der Spaltungsprodukte zu beweisen, wobei fast durchweg eine Aufnahme der Elemente des Wassers konstatiert werden kann. Außerdem aber hat neuerdings O. NASSE²⁾ nachgewiesen, daß bei dem Einbringen von Enzymen in die wäßrige Lösung eines adäquaten Substrates, z. B. von Diastase in eine Stärkelösung, eine bedeutende Zunahme des elektrischen Leitungsvermögens der Flüssigkeit eintritt. Hieraus muß auf das Auftreten freier Ionen d. h. von dissoziierten Wassermolekülen in der Lösung geschlossen werden.

Aus der hydrolytischen Wirkungsweise sowohl der Fermentorganismen als auch der Enzyme erklärt es sich, daß sie nur bei Gegenwart von Wasser in Funktion treten. Jede Gärung und Fäulnis wird daher durch das Trocknen der betreffenden organischen Substanzen unterbrochen oder unmöglich gemacht, eine Thatsache, welche im praktischen Leben und in der Technik vielfach Berücksichtigung findet. Durch die Austrocknung werden aber vorhandene geformte Fermente, ebensowenig wie Enzyme, zerstört, es bedarf nur der Anfeuchtung, um ihre Lebensthätigkeit, bezw. ihre Reaktionsfähigkeit wieder anzuregen. Auch die bereits erwähnte Thatsache, daß die Wirksamkeit der geformten Fermente durch Sättigung ihrer Nährlösungen mit Salzen völlig gehemmt wird, beruht auf dem Mangel an disponiblen Wasser, welches von den gelösten Salz-molekülen in Beschlag genommen ist. Dieses Hindernis scheint dagegen bei einigen

1) LEO POPOFF, Pflüger's Arch., Bd. 10, 1875, S. 113. HOPPE-SEYLER, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 1 und Zeitschr. f. physiol. Chemie, Bd. 11, 1887, S. 561.

2) O. NASSE, Ueber die Wirkung der Fermente, Vortrag in der Naturforschenden Gesellschaft zu Rostock vom 15. Dez. 1894 (Rostocker Zeitung).

Enzymen, wie namentlich dem Trypsin, wenn auch nicht leicht, überwunden zu werden.

In derselben Weise, wie die gesättigten Salzlösungen, verhindern auch leicht lösliche organische Materialien, welche in verdünnten Flüssigkeiten vorzügliche Nährlösungen für Bakterien bilden, in konzentrierter Lösung die Entwicklung der Fermentorganismen. Dies gilt sogar auch für syrupöse Zucker- und Peptonlösungen, welche lediglich vor der Ansiedelung von Schimmelpilzen auf ihrer Oberfläche geschützt zu werden brauchen, im übrigen aber dauernd unverändert bleiben.

Alle Fermentorganismen und alle Enzyme werden zerstört durch heißes Wasser¹⁾. Während aber die Enzyme ausnahmslos schon vor dem Eintritt des Siedens koagulieren, erweisen sich manche Fermentorganismen als erheblich widerstandsfähiger, was namentlich von gewissen Sporen gilt²⁾, welche Wasserdampf von über 120° C wenigstens einige Minuten vertragen. Will man daher Flüssigkeiten sterilisieren, so genügt in bei weitem den meisten Fällen ein Kochen derselben während $\frac{3}{4}$ Stunden. In anderen Fällen muß indessen diese Operation unter einem gewissen Druck geschehen. Feste Substanzen setzt man zur Desinfektion am besten der Einwirkung strömenden und überhitzten Wasserdampfes aus³⁾.

Die Wirkung der Fermentorganismen sowohl, als auch der Enzyme, ist im allgemeinen am eingreifendsten bei Körpertemperatur und wird aufgehoben durch starke Temperaturniedrigung, ohne daß jedoch im allgemeinen die Fermente hierdurch geschädigt würden. Sobald die Temperatur wieder ansteigt, beginnt auch von neuem die Entwicklung und Thätigkeit fast aller Mikroben⁴⁾ sowie die Einwirkung der ungeformten Fermente⁵⁾. Daß starke Abkühlung die bakterielle Thätigkeit verhindert, beweist z. B. die Thatsache, daß man frisches Fleisch 60 Tage lang bei — 15° C aufbewahren kann,

1) TH. SCHWANN, Poggendorf's Annal., Bd. 41, 1837.

2) Vergl. BREFELD, Botanische Untersuchung über die Schimmelpilze, Leipzig 1881, Heft 4. GLOBIG, Zeitschr. f. Hygiene, Bd. 3, 1887, S. 322. Auch in der Natur kommen derartige Verhältnisse vor. In heißen Quellen hat man selbst Protozoen bei wenig unter dem Siedepunkte lebend gefunden.

3) Die betreffenden Desinfektionsapparate finden sich beschrieben und abgebildet bei J. NEUFELD, Die Desinfektion durch Dampf, Wiener Klinik, 1895, Heft 6, S. 131—166. Hier ist auch die einschlägige Literatur zu finden.

4) COLEMAN und M'KENDRICK, Ueber die Wirkung sehr niedriger Temperaturen auf den Fäulnisprozeß und auf einige Lebenserscheinungen, Journ. of Anat. and Physiol., Bd. 19, 1887, S. 335. Nach R. PICTET halten Bakterien eine Temperatur unter — 200 aus. Vergl. R. PICTET, Das Leben und die niederen Temperaturen, Rev. scientif., Bd. 52, 1893, S. 577.

5) DETMER ließ Malzextrakt bei — 10° C gefrieren. Nach 18 Stunden zeigte die aufgetaute Flüssigkeit gegen Stärkelösung dasselbe Verhalten, wie eine solche, die gar nicht abgekühlt worden war. W. DETMER, Pflanzenphysiologische Untersuchungen über Fermentbildung und fermentative Prozesse, Jena 1884, S. 31.

ohne daß sich die geringsten Fäulniserscheinungen oder Veränderungen desselben bemerkbar machen ¹⁾).

Stoffe, welche mit Eiweißkörpern Verbindungen eingehen, setzen erklärlicherweise der Fermentwirkung schnell ein Ziel. Namentlich Sublimat tötet daher selbst in den stärksten Verdünnungen alle Mikroorganismen und macht in etwas stärkerer Konzentration auch alle Enzyme unwirksam. Eine Sublimatlösung von 1:5000 ist bereits ein ganz sicheres Desinfektionsmittel, auch bei ganz kurzer Einwirkung, während bei einer Verdünnung von 1:20000 Bacillensporen wenigstens in 10 Minuten getötet werden. Enthält eine Flüssigkeit nur ein viertel Millionstel Sublimat, so wird hierdurch wenigstens das Wachstum von Pilzsporen aufgehoben ²⁾). Viel weniger wirksam als Sublimat sind alle übrigen Schwermetallsalze, welche Eiweißverbindungen eingehen, ferner Pikrinsäure, Karbolsäure und Gerbsäure. Doch ist zu bemerken, daß eine desinfizierende Wirkung des Sublimats, sowie aller Schwermetallsalze nur in möglichst eiweißfreien Flüssigkeiten sicher erwartet werden darf. Denn bei Gegenwart von gelösten Eiweißstoffen gehen die Metallsalze in erster Linie mit diesen unlösliche Verbindungen ein, nach deren Fällung die entgiftete Flüssigkeit den Fermentorganismen wieder zugänglich wird. Unter diesen Umständen ist Karbolsäure dem Sublimat als Desinficiens vorzuziehen ³⁾). Weiter erweisen sich die Mineralsäuren in Verdünnungen von 2—3 pro Mille nicht nur gegen die Fermentorganismen als wirksame Desinfektionsmittel ⁴⁾), sondern sie zerstören auch, je nach ihrer Konzentration schneller oder langsamer, die Enzyme. Doch bildet von den letzteren das Pepsin eine bemerkenswerte Ausnahme, welches wenigstens gegen verdünnte Salzsäure und Phosphorsäure völlig resistent ist. Von allen Mineralsäuren ist die schweflige Säure wohl das wirksamste Antisepticum, da sie vor allen übrigen Mineralsäuren noch ihre energisch reduzierende Eigenschaft voraus hat. Will man irgend welche Oertlichkeiten damit desinfizieren, so ist es zweckmäßig, nicht nur Schwefel in diesen Räumen zu verbrennen, sondern gleichzeitig auch Wasser zu verdampfen, damit sich schweflige Säure in größerer Menge bilden kann. Unter diesen Umständen werden sowohl alle in der Luft enthaltenen Bakterien, als auch deren Keime viel schneller zerstört, als bei Einwirkung des trockenen Schwefeldioxyds ⁵⁾). Erheblich schwächer als die Mineralsäuren wirken die ätzenden Alkalien und alkalischen Erden desinfizierend.

Die Wirksamkeit der Fermentorganismen, aber auch fast aller Enzyme wird sistiert durch eine größere Ansammlung ihrer eigenen Stoffwechsel-, bzw. Umsetzungsprodukte. So hört bei einem gewissen Gehalt an Alkohol die Thätigkeit der Hefezellen in einer

1) POUCHET, Compt. rend. Soc. Biol., Bd. 1, 1889, S. 425.

2) R. KOCH und WOLFFHÜGEL, Mitteil. des Kaiserl. Gesundheitsamtes, Bd. 1, 1881.

3) Vergl. ZWEIFEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 420.

4) N. SIEBER, Journ. f. prakt. Chemie, Bd. 19, 1879, S. 433, und MIQUEL, Centralbl. f. allgem. Gesundheitspflege, 1884, S. 403.

5) H. DUBIEF und J. BRÜHL, Compt. rend., Bd. 108, 1889, S. 824. Vergl. auch die Untersuchungen von L. BUCHHOLTZ, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 4, 1875, S. 71, sowie von GÄRTNER u. SCHOTTE, Deutsche Vierteljahrsschr. f. öffentl. Gesundheitspflege, Bd. 12, 1880, S. 337.

Zuckerlösung völlig auf, ebenso die des *Bacterium lactis* bei einer größeren Ansammlung von Milchsäure. Fäulnisbakterien, welche aus Eiweißkörpern selbst vorübergehend Phenol erzeugen, werden durch einen Zusatz dieses Stoffes zu ihren Nährlösungen abgetötet. Setzt man ferner zu einer eiweißhaltigen Nährflüssigkeit 2,5 Proz. Ammoniumkarbonat, so zeigen eingebrachte Bakterien nur eine sehr kümmerliche Entwicklung und gehen sogar zu Grunde, wenn der Gehalt an Ammoniumkarbonat auf 5 Proz. gesteigert wird. Feuchtes Fleisch gerät daher auch nicht in Fäulnis, wenn es sich in einer Atmosphäre befindet, die mit Ammoniumkarbonatdampf gesättigt ist¹⁾. Dieses Verhalten der Fäulnisbakterien dem Ammoniumkarbonat gegenüber ist um so auffallender, als selbst die Gegenwart von viel Soda ihre Thätigkeit nicht im mindesten beeinträchtigt, im Gegenteil begünstigt. Endlich erlahmen auch alle Verdauungsenzyme in ihrer digestiven Funktion bei einer größeren Anhäufung der von ihnen gebildeten Produkte²⁾. Nur das Labenzym scheint auch hier wieder eine Ausnahme zu machen. Die Ansammlung von geronnenem Kasein hebt seine Wirksamkeit gegen Milch durchaus nicht auf.

Soweit bekannt, besitzen nicht nur alle Fermentorganismen, gleich den tierischen Zellen (vgl. S. 13), sondern auch alle Enzyme die Eigenschaft, Wasserstoffsuperoxyd in Wasser und Sauerstoff zu zerlegen³⁾. Bringt man etwas Hefe, oder aber frischen Speichel, Magen- oder Pankreassaft, in eine wäßrige, jedenfalls neutrale Lösung von Wasserstoffsuperoxyd, so bemerkt man sofort eine lebhafte Gasentwicklung. Indessen kann nach neueren Untersuchungen⁴⁾ bei den Enzymen diese Eigenschaft aufgehoben werden, ohne daß die fermentative Wirkung gleichzeitig geschädigt wird. Erhitzt man Pankreassaft auf 60°, so ist nach seiner Abkühlung auf 40° durchaus keine Abschwächung seiner fermentativen Wirkung, wenigstens gegen Stärke, zu bemerken. Dagegen ist die Fähigkeit des Saftes, Wasserstoffsuperoxyd zu zersetzen, ihm durch das Erhitzen auf 60° verloren gegangen. Auch stärkere Erhitzung der Enzyme im trockenen Zustande, ihre Fällung und Behandlung mittels Alkohol scheint die Wirkung derselben auf Wasserstoffsuperoxyd allmählich zu vernichten. Ebenso wirkt das Aussalzen der Enzyme aus ihren wäßrigen Lösungen, wiewohl durch alle die genannten Operationen die spezifische Wirkung der ungeformten Fermente auf die Nährstoffe durchaus nicht geschädigt wird. Somit ist jedenfalls erwiesen, daß die Eigenschaften der Enzyme, organische Stoffe hydrolytisch zu spalten und Wasserstoffsuperoxyd zu zerlegen, voneinander trennbar sind. Vielleicht sind beide Funktionen an verschiedene Atomgruppen gebunden, von

1) C. GOTTERECHT, Ueber die fäulniswidrige Eigenschaft des Ammoniaks, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 25, 1889, S. 385. Vergl. auch WARINGTON, Ueber den Einfluß des Gypses auf den Verlauf der Salpeterbildung im Erdboden, Chem. Soc., 1885, S. 758.

2) BRÜCKE, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 43, 1861, S. 608. COHNHEIM, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 241. W. KÜHNE, Lehrbuch der physiol. Chem., 1868, S. 39.

3) SCHÖNBEIN, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 89, 1863, S. 334.

4) JOHN JACOBSON, Ueber ungeformte Fermente, Inaug.-Diss., Berlin 1891.

denen nur die auf Wasserstoffsuperoxyd wirkende Gruppe durch die erwähnten physikalischen Einwirkungen eine Veränderung erfährt.

Daß bei allen fermentativen Umsetzungen, gleichviel ob sie Enzyme oder Fermentorganismen bewirken, Wärme frei werden muß, geht aus dem in der Einleitung Erörterten hervor, denn stets werden ja hierbei kompliziertere organische Verbindungen von labilem Gleichgewicht in einfachere von stabilerem Gefüge übergeführt, wobei notwendigerweise ein Teil der in dem ursprünglichen großen Molekül aufgespeicherten Spannkraft zur Umsetzung gelangt¹⁾. Bei den Gerinnungen, welche gewisse Enzyme veranlassen, erfolgt aber diese Wärmebildung nicht nur wegen der hierbei stattfindenden Spaltung, sondern auch infolge des Uebergangs einer vorher flüssigen Substanz in den festen Zustand. — Auch in Bezug auf diese Veränderung des Aggregatzustandes der ihrer Einwirkung unterworfenen Stoffe stehen die Gerinnungsenzyme in einem Gegensatz zu allen übrigen ungeformten Fermenten, welche ja gerade schwer lösliche oder unlösliche Stoffe in leicht lösliche Substanzen verwandeln.

Weder die geformten Fermente, noch die Enzyme werden durch den chemischen Prozeß, welchen sie veranlassen, verbraucht. Während sich aber die Fermentorganismen in ihren Nährflüssigkeiten durch Teilung in enormer Weise vermehren, bleibt die Quantität der Enzyme unverändert. Nur eine fermentative Zelle genügt, um die Umsetzung einer großen Menge des betreffenden Stoffes, auf welchen der Fermentorganismus wirkt, herbeizuführen. Infiziert man z. B. eine große Quantität keimfreier Milch mit einer minimalen Menge von Milch, welche durch das *Bacterium lactis* sauer geworden ist, so befindet sich sehr bald die ganze Flüssigkeit in Milchsäuregärung. Man sollte demnach annehmen, daß die Wirkung der Enzyme viel mehr, als die der Fermentorganismen, von ihrer Quantität abhängig sei und mit deren Sinken unter eine gewisse Grenze kaum zur Geltung käme. Dies ist jedoch nur im allgemeinen der Fall²⁾, denn es giebt Enzyme, welche in Bezug auf die Schnelligkeit ihrer Wirkung, selbst in äußerst geringen Mengen, die geformten Fermente bei weitem übertreffen, wozu sich die Labgerinnung der Milch als bestes Beispiel anführen läßt.

Einen Unterschied zwischen den Fermentorganismen und den Enzymen bildet ihr Verhalten gegen den Sauerstoff. Die Gegenwart oder die Abwesenheit desselben ist für die Enzymwirkung durchaus gleichgiltig. Diese Fermente wirken sämtlich in einer Atmosphäre von Wasserstoff oder Kohlensäure genau so wie bei Anwesenheit von Luft oder reinem Sauerstoff. Dagegen ist für die Existenz der Fermentorganismen die An- oder Abwesenheit des Sauerstoffs keineswegs ohne Einfluß. Viele derselben können den Sauerstoff auf die Dauer nicht entbehren³⁾, namentlich ist ihre Ver-

1) Selbst bei der Invertierung der Doppelzucker wird Wärme frei. Vergl. hierüber DANILEWSKY, Mediz. Centralbl., 1881, S. 465 u. 486.

2) Vergl. E. BRÜCKE, Sitzungsber. d. Wiener Ak., Bd. 37, 1859, S. 131. COHNHEIM, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 246. E. MARKWART und G. HÜPFNER, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 11, 1875, S. 202. P. GRÜTZNER, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 301.

3) PASTEUR u. JOUBERT, Studie über den Milzbrand, Compt. rend., Bd. 84, 1877, S. 900. GRASSMANN u. MAYERHAUSEN, Pflüger's Arch., Bd. 15,

mehrung ohne Gegenwart von Sauerstoff ausgeschlossen (obligate Aëroben). Andere Fermentorganismen dagegen vermögen sowohl mit als auch ohne Sauerstoff zu gedeihen¹⁾, nur ihr Stoffwechsel wird durch Sauerstoffentziehung erheblich abgeändert (fakultative Aëroben)²⁾. Endlich giebt es auch Fermentorganismen, wie z. B. der *Bacillus oedematis maligni*, der *Bacillus tetani* und viele schlammbewohnende Arten, welche nur bei vollkommenem Sauerstoffabschluß existieren können³⁾, wenn auch ihre Sporen gegen den Sauerstoff resistent sind (Obligate Anaëroben). Merkwürdigerweise sollen sämtliche Fermentorganismen getötet werden, wenn man sie in reinen Sauerstoff bringt und den Druck auf mehrere Atmosphären erhöht⁴⁾. Die Enzyme werden hierdurch nicht geschädigt.

Ueber den chemischen Charakter der Enzyme ist zu bemerken, daß sie wahrscheinlich stickstoffhaltig sind und zu den Proteinstoffen gehören.

In Wasser leicht löslich, sind sie nicht diffusibel und, wie alle Proteinsubstanzen, durch Ammoniumsulfat völlig aussalzbar⁵⁾. Durch genügend starken Alkohol werden die Enzyme aus ihren wäßrigen Lösungen gefällt. Zum Teil sind sie auch gegen langdauernde Einwirkung absoluten Alkohols sehr widerstandsfähig und verlieren hierdurch nichts von ihrer Wirksamkeit (Fibrinferment). Diese Eigenschaft kann zur Isolierung der betreffenden Enzyme aus tierischen oder pflanzlichen Organen benutzt werden, indem durch wochenlanges Verweilen der fein zerriebenen Gewebe die eiweißartigen Substanzen derselben durch die Einwirkung des Alkohols koagulieren und daher in Wasser unlöslich werden, während die Enzyme an ihrer Löslichkeit nichts einbüßen⁶⁾. Andere Enzyme dagegen sind gegen Alkohol weniger resistent. So werden das Pepsin und die Diastase durch die

1877, S. 245. J. SZPILMAN, Ueber das Verhalten der Milzbrandbacillen in Gasen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 362 u. ff. Vergl. auch E. BUCHNER, Ueber den Einfluß des Sauerstoffs auf Gärungen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 414.

1) Vergl. W. GUNNING, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 16, 1877, S. 314, Bd. 17, 1878, S. 266 u. Bd. 20, 1879, S. 434. M. NENCKI, ebendas., Bd. 19, 1879, S. 337. B. LACHOWICZ u. M. NENCKI, Die Anaërobiösefrage, Pflüger's Arch., Bd. 33, 1883, S. 1. M. NENCKI, ebendas., S. 10 u. „Die Anaërobiöse und die Gärung“, Arch. f. exp. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 299.

2) Syn. fakultative Anaëroben.

3) Ueber die Litteratur vergl. die Lehrbücher der Bakteriologie. Die Ansicht von HOPPE-SEYLER (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 228), welche die Existenz von obligaten Anaëroben bestritt, scheint neuerdings widerlegt zu sein.

4) P. BERT, Compt. rend., Bd. 76 u. Bd. 77 (1873), sowie La pression barométrique, Paris 1878.

5) W. KÜHNE, Verhandl. des Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 3, 1886, S. 464.

6) CL. BERNARD, Leçons de physiol. exp., II, 1856, S. 228. COHNHEIM, Zur Kenntnis der zuckerbildenden Fermente, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 245 und 252. Ueber das Fibrinferment vergl. A. SCHMIDT, Du Bois Arch., 1861, S. 565, 1862, S. 550—551 sowie „Zur Blutlehre“, Leipzig 1892, S. 15.

Einwirkung des Alkohols allmählich unwirksam und offenbar koaguliert. In wäßriger Lösung verlieren, wie bereits angedeutet wurde, alle Enzyme ohne Ausnahme bei einer Temperatur von 80° C ihre fermentativen Eigenschaften, die tierischen Enzyme indessen meist schon früher, spätestens wohl bei 75° C¹⁾. Im getrockneten Zustande dagegen kann man die Enzyme weit über 100° erhitzen, ohne daß sie nach ihrer Abkühlung und Auflösung in Wasser ihre digestive Funktion im geringsten eingebüßt hätten²⁾. Trypsin, Pepsin und Diastase sollen unter diesen Umständen eine Temperatur von 150—160° C vertragen können³⁾. Auch in Glycerin sind die Enzyme auflöslich und gehen daher beim Behandeln der Organe mit diesem Lösungsmittel in dasselbe über⁴⁾. Derartige Glycerinextrakte sind sehr haltbar, weil das konzentrierte Glycerin ein Protoplasmagift ist und daher in ihm keine Bakterien zur Entwicklung gelangen. Dagegen sind die wäßrigen Enzymlösungen ohne Zusatz von Chloroform oder Thymol nur kurze Zeit verwendbar, da sich bald Fäulnisbakterien in ihnen ansiedeln, welche die Enzyme zerstören.

Die meisten Enzyme haben die Neigung, beim Entstehen indifferenter Niederschläge aus ihren Lösungen mechanisch mit niedergedrissen zu werden. Will man letztere Eigenschaft verwenden, um z. B. das Pepsin aus der Magenschleimhaut zu gewinnen, so wird dieselbe, nach einer ursprünglich von BRÜCKE⁵⁾ angegebenen Methode, in verdünnter Phosphorsäure bei Körpertemperatur möglichst lange sich selbst überlassen. Sind alle Bestandteile der Schleimhaut nach etwa einer Woche so weit verdaut, daß man beim Abstumpfen der Säure keine Fällung mehr erhält, so wird mit Kalkwasser neutralisiert. Das entstehende Calciumphosphat reißt das Pepsin mit nieder und hält es so fest, daß es durch das nachfolgende Auswaschen der Verdauungsprodukte mit Wasser von dem Kalksalz nicht entfernt wird. Hierauf löst man den Niederschlag in verdünnter Salzsäure und dialysiert, wobei die Salzsäure im Dialysator wiederholt ersetzt werden muß. Nachdem alles Calciumphosphat und auch schließlich die Salzsäure diffundiert ist, wird das Pepsin durch viel Alkohol gefällt und derselbe möglichst schnell durch Filtration von dem Pepsinniederschlag entfernt. Andere Enzyme, wie das Ptyalin, haften weniger fest an dem Calciumphosphatniederschlag und können daher aus demselben, wenn man ihn in

1) Ueber die Empfindlichkeit der verschiedenen Enzymlösungen gegen Temperaturerhöhungen bei Gegenwart von bestimmten Salzen, Säuren und anderen Stoffen vergl. E. BIEHNACKI, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1891, S. 49.

2) G. HÜFNER, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 5, 1872, S. 372. E. SALKOWSKI und ALEX. SCHMIDT, Centralbl. f. d. mediz. Wissensch., 1876, No. 29, S. 511.

3) SALKOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 70, 1877, S. 158 und Bd. 81, 1880, S. 552. Vergl. auch F. HÜPFER, Ueber das Verhalten ungeformter Fermente gegen hohe Temperaturen, Mitteil. aus dem Kaiserl. Gesundheitsamte, I, 1882, S. 339 und Chem. Centralblatt, 1881, S. 745.

4) v. WITTICH, Ueber eine neue Methode zur Darstellung künstlicher Verdauungsflüssigkeiten, Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 193 und Bd. 3, 1870, S. 339. Vergl. auch G. HÜFNER, Journal f. prakt. Chem., N. F. Bd. 5, 1872, S. 377.

5) BRÜCKE, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 43, 1861, S. 601.

wenig Wasser suspendiert und einen längeren Luftstrom durch die Flüssigkeit leitet, wieder ausgewaschen werden¹⁾). Auch durch konzentrierte alkoholisch-ätherische Lösungen von Cholestearin lassen sich die Enzyme aus wäßrigen oder sauren Flüssigkeiten, welche etwa nach dem eben geschilderten Verfahren gewonnen wurden, fällen und somit weiter reinigen, weil das Cholestearin ja bei der Vermischung seiner weingeistigen Lösung mit Wasser ausfällt und dadurch ebenfalls die Enzyme mechanisch festhält. Bringt man die Niederschläge auf ein Filter, so lösen sich beim Auswaschen mit Wasser weder die Enzyme, noch das Cholestearin. Letzteres wird dagegen durch Alkohol gelöst, wobei die Enzyme auf dem Filter zurückbleiben.

Die Rolle, welche die Enzyme bei ihrer hydrolytisch spaltenden Einwirkung auf die Nährstoffe spielen, ist wenig aufgeklärt. Es scheinen die Enzyme durch gewisse chemische Affinitäten eine derartige Bewegung innerhalb der großen Moleküle anzuregen, daß hierdurch das labile Gleichgewicht derselben gestört und somit ihr Zerfall unter Verlust von Energie herbeigeführt wird. Man folgert dies aus der Thatsache, daß die Wirkung der Enzyme unter Umständen durch Substanzen ganz anderer Art, nämlich durch Metalle, ersetzt werden kann. Nach Untersuchungen von DEVILLE und DEBRAY²⁾ sowie von HOPPE-SEYLER³⁾ wird der vorher erwähnte Zerfall des ameisensauren und essigsauren Kalks in Calciumkarbonat, Kohlensäure und Wasserstoff, bezw. Grubengas, nicht nur durch gewisse Bakterien, sondern auch genau in derselben Weise durch fein verteiltes Iridium, Rhodium oder Ruthenium veranlaßt. Man kann sich diese Metallwirkung kaum anders erklären, als daß die Metalle gegen gewisse Atome in dem großen labilen Molekül eine chemische Anziehung ausüben, die zwar zu keiner Vereinigung führt, aber dennoch eine heftige Bewegung des großen Moleküls zur Folge hat, welche die Umformung desselben nach sich zieht.

Derartige elementare Stoffe, welche, ohne greifbare Beteiligung an der Reaktion, einen Zerfall höherer Verbindungen in niedere verursachen, werden von den Chemikern als katalysierende oder katalytische Substanzen bezeichnet. Bekannte Beispiele hierfür bilden außer den genannten die Dissociation des Chlorstickstoffs bei Gegenwart von sehr wenig Phosphor oder Arsen, sowie die Zersetzung des Wasserstoffsuperoxyds in Wasser und Sauerstoff durch fein verteiltes Platin, Gold oder Silber⁴⁾).

Wie zuerst NAEGELI⁵⁾ ausgeführt hat, handelt es sich bei der Enzymwirkung, und ebenso wohl auch bei den katalytischen Prozessen,

1) Vergl. COHNHEIM, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 242.

2) DEVILLE und DEBRAY, Compt. rend., Bd. 78, 1874, II, S. 1782.

3) HOPPE-SEYLER, Die Methangärung der Essigsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 566.

4) Vgl. hierüber die Zusammenstellung von F. STOHMANN, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 384—389. „Ueber einige katalytische Wirkungen“ berichtet auch O. LOEW, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 20, 1887, S. 144.

5) C. v. NAEGELI, Theorie der Gärung, München 1879, S. 26. Vergl. auch F. STOHMANN, Ueber den Wärmewert der Bestandteile der Nahrungsmittel, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 384—389.

nicht nur um die Anziehung gewisser Atome, sondern zugleich auch um die Uebertragung von Bewegungsvorgängen.

Nach den Vorstellungen der Molekularphysik vollführen die Moleküle der Materie schwingende Bewegungen um einen Gleichgewichtspunkt. Diese schwingenden Bewegungen kommen auch jedem Atom und jeder Atomgruppe im Molekül zu. Wenn die Temperatur steigt, so verwandelt die Substanz einen Teil der aufgenommenen lebendigen Kraft in Spannkraft, indem die Moleküle sowie deren Atome und Atomgruppen lebhafter sich bewegen und innerhalb größerer Ausschläge schwingen. Bei jeder chemischen Verbindung erreicht man infolgedessen einen Punkt, wo durch die Erhöhung der Temperatur früher oder später die Bewegungen innerhalb der Moleküle so intensiv werden, daß dieselben zerfallen, sich zersetzen und unter Umständen neue Kombinationen eingehen.

Wenn nun weiter bei einer Temperatur, welche einen molekularen Zerfall noch nicht zur Folge hat, sich zwei Substanzen innig miteinander mischen, wie etwa in einer wäßrigen Lösung Eiweißstoffe oder Kohlehydrate mit Enzymen, so werden ihre Moleküle in unmittelbarer Nähe sich befinden und aufeinander wirken können. Besitzen beide Substanzen vor der Berührung ungleiche Bewegungszustände, wie dies von NÄGELI bei den Enzymen gegenüber den Nährstoffen vermutet wird, so kann man annehmen, daß sich durch gegenseitige Einwirkung die Tendenz eines Ausgleiches der verschiedenartigen Bewegungszustände geltend macht. Da die Schwingungen der Enzymmoleküle als ganz besonders lebhaft gedacht sind, so müssen im weiteren Verfolg der eben entwickelten Anschauung auch die Bewegungen in den Nährstoffmolekülen gesteigert werden. Hierdurch wird aber nach NÄGELI das frühere Gleichgewicht in den Nährstoffmolekülen gestört, was bei deren wenig fest gefügten Atomgruppen einen Zerfall in kleinere Moleküle zur Folge hat, während die lebhaft schwingenden, aber stabil gebauten Enzymmoleküle unverändert bleiben. Sie könnten ja auch bei ihrem Zusammentreffen mit den Nährstoffmolekülen nur eine Verminderung ihrer molekularen Bewegungen erfahren.

Ganz wie die Enzyme, wirken nach der Anschauung von NÄGELI auch jene Agentien, welche eine künstliche Spaltung der Nährstoffe veranlassen. Löst man Dextrin in verdünnter Schwefelsäure und kocht, so werden durch die Bewegungen der lebhafter schwingenden Schwefelsäuremoleküle die Schwingungen der Atomgruppen in den Dextrinmolekülen so gesteigert, daß letztere unter Aufnahme von Wasser in mehrere Traubenzuckermoleküle sich spalten. Daß bei höherer Temperatur und stärkerer Konzentration der Schwefelsäure die Wirkung eine energischere ist, wird hiernach verständlich.

Sehr ähnlich ist, wenigstens äußerlich, der katalytischen die sogenannte Kontaktwirkung, welche ebenfalls mit der Enzymwirkung verglichen worden ist. Man versteht hierunter chemische Vorgänge, zu deren Einleitung und Fortführung nur eine kleine Menge einer chemischen Verbindung gehört, welche aber bei dem Prozess nicht verbraucht wird. Bei diesen Kontaktwirkungen handelt es sich um kontinuierliche Reaktionen, wie sie z. B. vom Stickoxyd bei der Bereitung der Schwefelsäure aus Schwefeldioxyd, Wasser und Sauerstoff ausgeübt werden. Hier wird ja in einem kontinuierlichen Kreislauf die aus Stickoxyd entstandene Salpetersäure wieder zu Stickoxyd

reduziert, indem sie selbst das Schwefeldioxyd zu Schwefelsäure oxydiert. Es ist nicht zu leugnen, daß auch die Kontaktwirkungen mit den Enzymwirkungen Aehnlichkeit besitzen.

Schon wiederholt mußten die Gerinnungsenzyme als in ihren Eigenschaften abweichend von den übrigen Enzymen hervorgehoben werden. Namentlich ist die Schnelligkeit ihrer Wirkung gegenüber den anderen Enzymen sehr auffallend, A. FICK¹⁾ glaubt daher, daß die Gerinnungsvorgänge auch in anderer Weise als die übrigen Fermentationen zustande kommen. Nach der Annahme dieses Forschers soll eine direkte Berührung der Gerinnungsenzyme mit allen Teilen der gerinnungsfähigen Flüssigkeit nicht stattfinden, vielmehr macht nach ihm die Gerinnungserscheinung den Eindruck einer sich fortplantzenden Molekularbewegung, bei welcher der Zerfall des einen Moleküls auch den Zerfall anderer Moleküle derselben Art nach sich zieht. FICK gelangt zu dieser Anschauung namentlich auch durch die Ueberlegung, daß ein Fermentteilchen, welches die Wirkung hat, in einer Lösung Gerinnung hervorzubringen, sich sofort mit einer festen Schicht überziehen muß, sowie es in die Lösung eingetragen wird, sich also eben durch seine Wirkung von der Berührung mit anderen Molekülen des gerinnungsfähigen Körpers ausschließt. Gegen die Theorie von FICK sind Versuche angeführt worden, bei denen man Milch vorsichtig über eine Lablösung schichtete, wobei man wahrnahm, daß die Gerinnung an einer bestimmten Grenze stehen blieb und sich nicht über die ganze Flüssigkeit ausbreitete²⁾. Hierbei ist aber zu bedenken, daß die Gerinnungsbewegung an den äußeren Widerständen sich sehr wohl erschöpfen und zum Stillstand gelangen kann. Daß übrigens auch bei den Gerinnungsvorgängen die betreffenden Eiweißstoffe die Elemente des Wassers chemisch binden, zeigt ein Versuch von ALEXANDER SCHMIDT, welcher neuerdings mitgeteilt wurde: „Teilt man Pferdeblutplasma in zwei gleiche Portionen, von welchen die eine als solche, ohne daß Gerinnung eintritt, bis zum konstanten Gewicht getrocknet wird, die andere aber nach stattgefundener Gerinnung in derselben Weise von ihrem ungebundenen Wasser befreit wird, so ergiebt die zweite Portion eine Gewichtszunahme von etwa $\frac{1}{3}$ Proz.“³⁾.

Die verschiedenen Enzyme sind in ihrer Einwirkung auf ganz bestimmte Stoffgruppen beschränkt. Da sie die nachfolgende Zellthätigkeit vorbereiten, schließt ihre Wirkung auch ausnahmslos mit einem mehr oder weniger frühen Stadium der Zersetzung ab. Wir unterscheiden:

a) Eiweißverdauende (proteolytische, peptonisierende) Enzyme. Pepsin, Trypsin und mehrere vegetabilische Enzyme, wie z. B. das Papayotin aus dem Saft der *Carica papaya*, sind Repräsentanten dieser Gruppe. Ferner werden eiweißverdauende Enzyme auch von

1) A. FICK, Ueber die Wirkungsart der Gerinnungsfermente, Pflüger's Arch., Bd. 45, 1889, S. 293 und ebendas. Bd. 49, 1891, S. 111.

2) P. WALTHER, Ueber FICK's Theorie der Labwirkung und Blutgerinnung, Pflüger's Arch., Bd. 48, 1891, S. 529. J. LATSCHEBERGER, Ueber die Wirkungsweise der Gerinnungsfermente, Centralbl. f. Physiol., Bd. 4, 1890, S. 3. SHERIDAN LEA und W. LEE DICKINSON, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 307.

3) Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 273.

vielen Fermentorganismen bereitet. Diese bakteriellen Enzyme sind, soweit bekannt, dem Trypsin sehr nahestehend, vielleicht mit ihm identisch ¹⁾. Sie verflüssigen und peptonisieren auch die Leimgelatine ²⁾.

b) Verzuckernde (amylolytische) Enzyme sind das Ptyalin des Speichels und des Pankreassaftes. Auch die vegetabilische Diastase gehört hierher. Ferner läßt sich aus vielen Bakterien ein derartiges Enzym gewinnen ³⁾.

c) Fettsplattende Enzyme. Die tierischen Organismen besitzen ein derartiges Enzym in dem sogenannten Steapsin des Pankreassaftes. Auch in gewissen Pflanzensamen sind neuerdings fettsplattende Enzyme gefunden worden, so in den Früchten von Ricinus, Papaver somniferum, Cannabis sativa, im Leinsamen und in den Maiskörnern ⁴⁾.

d) Eiweißgerinnungsenzyme. Hierunter sind zu nennen das im Tier- und Pflanzenreich verbreitete Käseferment (Lab oder Chymosin), das Fibrinferment und das allerdings noch hypothetische Muskelgerinnungsferment.

e) Invertierende oder doppelzuckerspaltende Enzyme. Wie bereits S. 77 ausgeführt wurde, unterscheidet man von diesen Enzymen, je nach ihrer Wirksamkeit auf Rohr-, Malz- oder Milchzucker, 3 Gruppen, die als Invertine, Maltasen und Laktasen bezeichnet werden. Sie finden sich im Speichel, im Darmsaft und im Bauchspeichel der Tiere, sind in den höheren Pflanzen verbreitet und werden namentlich auch von vielen Fermentorganismen produziert ⁵⁾.

f) Harnstoff zersetzendes Enzym. Es ist ein Produkt einer ganzen Reihe von Fermentorganismen, namentlich des Micrococcus ⁶⁾ und Bacterium ureae ⁷⁾, des Bacillus fluorescens ⁸⁾ und anderer mehr ⁹⁾.

1) HÜFNER, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 5, 1872, S. 372, und E. SALKOWSKI, Ueber das eiweißlösende Ferment der Fäulnisbakterien etc., Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 100.

2) Nähere Angaben über die verschiedenen Reinkulturen, welche Leimgelatine und Eiweißstoffe, oder nur erstere allein, zu verflüssigen vermögen, finden sich bei FERMI, Arch. f. Hygiene, Bd. 10, 1890, S. 1, Bd. 11, 1890, S. 240 u. Bd. 14, 1892, S. 1.

3) JUL. WORTMANN, Untersuchungen über das diastatische Ferment der Bakterien, Zeitschr. f. physiol. Chemie, Bd. 6, 1882, S. 287. CL. FERMI, Arch. f. Hygiene, Bd. 10, 1890, S. 1.

4) W. SIEGMUND, Ueber fettsplattende Fermente im Pflanzenreich, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 99, 1890, I, S. 407 und Monatshefte f. Chem., Bd. 11, 1890, S. 272. Vergl. auch J. GREEN, Ueber die Keimung des Samens von Ricinus communis, Proc. Roy. Soc., Bd. 47, 1890, S. 146 und Bd. 48, 1890, S. 370.

5) Vergl. unter anderen auch KELLNER, MORI und NAGAOKA, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1896, S. 297.

6) v. JAKSCH, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 395, wo sich die ältere Litteratur angegeben findet.

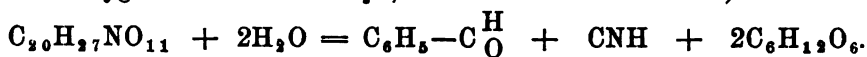
7) W. LEUBE und E. GRASER, Virchow's Arch., Bd. 100, 1885, S. 555.

8) WARRINGTON, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 21, 1888, Ref. S. 739. Vergl. auch MIQUEL, Bull. de la soc. chim., Bd. 31, 1878, S. 392 und Bd. 32, 1879, S. 126.

9) LADUREAU, Compt. rend., Bd. 99, 1884, S. 877.

g) Glykosidspaltende Enzyme. Sie kommen namentlich in den höheren Pflanzen vor.

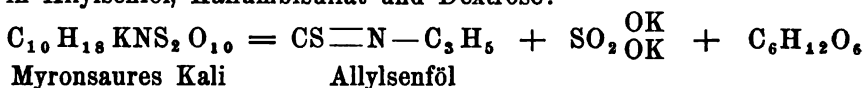
Das Emulsin oder die Synaptase der bitteren Mandelkerne spaltet das Amygdalin in Benzaldehyd, Blausäure und Dextrose¹⁾:



Amygdalin

Das Emulsin wirkt auch auf andere Glykoside des Traubenzuckers zersetzend ein; so spaltet es das Salicin in Saligenin (Oxybenzylalkohol) und in Dextrose sowie in entsprechender Weise das Koniferin und Arbutin. Ferner besitzt das Emulsin die Fähigkeit, den Milchsucker zu invertieren, und verhält sich also gegen diesen wie eine Laktase²⁾.

Ein anderes Enzym dieser Gruppe ist das Myrosin der Senfsamen und anderer Cruciferen. Es spaltet das myronsaure Kali (Sinigrin) in Allylsenfö, Kaliumbisulfat und Dextrose:



Die beiden genannten glykosidspaltenden Enzyme sollen übrigens in entsprechender Weise auch zerlegend auf die Fette einwirken³⁾.

Die Eigenschaft der Enzyme, nur auf ganz bestimmte Substanzen hydrolytisch zu wirken, führt EMIL FISCHER⁴⁾ darauf zurück, daß die Moleküle der ungeformten Fermente einen ähnlichen geometrischen Bau besitzen wie das zu spaltende Material. — Nur in diesem Falle scheint diejenige Annäherung der betreffenden Moleküle stattfinden zu können, welche zur Auslösung des chemischen Vorganges erforderlich ist. Um ein Bild zu gebrauchen, muß das fermentative und das der Zersetzung unterliegende Molekül „wie Schloß und Schlüssel aufeinander passen, um eine chemische Wirkung aufeinander zu gestatten“.

Die Untersuchungen über die Zersetzungen der Nährstoffe seitens der Fermentorganismen, sowie über die Bedingungen, unter denen diese Umformungen geschehen, haben bereits eine ansehnliche Litteratur geschaffen. Aus dem sehr umfangreichen Material sollen hier nur die allgemeinen Gesichtspunkte und wichtigsten Thatfachen hervorgehoben werden.

Die organischen Nährstoffe werden durch den tierischen Stoffwechsel im wesentlichen übergeführt in Kohlensäure, Wasser und gewisse stickstoffhaltige Substanzen, welche außerhalb des Tierkörpers sehr leicht in Ammoniak und Kohlensäure zerfallen. Noch einfachere Endprodukte als die tierischen Organismen, nämlich direkt Kohlen-

1) WÖHLER u. LIEBIG, Ueber die Bildung des Bittermandelöls, Pogendorff's Annal., Bd. 41, 1837.

2) EMIL FISCHER, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 27, 1894, No. 16, S. 2991 und Bd. 28, 1895, No. 11, S. 1430.

3) Vergl. W. SIEGMUND, Beziehungen zwischen den fettsplattenden und glykosidspaltenden Fermenten, Monatsh. f. Chem., Bd. 13, 1892, S. 567.

4) Vergl. EMIL FISCHER, Einfluß der Konfiguration auf die Wirkung der Enzyme, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 16, S. 2992, ebendas., No. 18, S. 3228 u. 3229 sowie No. 19, S. 3482.

säure und Wasser, sowie ferner Ammoniak, falls stickstoffhaltige Substanzen in Frage kommen, erzeugen sämtliche Fermentorganismen bei ihrer Einwirkung auf die Nährstoffe. Doch geschieht dies nur dann, wenn einerseits stets ausgiebig Sauerstoff zu den gärenden Massen hinzutritt, und wenn andererseits die gebildete Kohlensäure und das Ammoniumkarbonat schnell zur Abführung gelangen. Man kann dies bei künstlichen Versuchen durch eine permanente Ventilation des im übrigen abgeschlossenen Gärtraumes erreichen, indem der Luftstrom die gebildete Kohlensäure mit sich führt und an vorgelegte Kalilauge abgibt. Die Beseitigung des entstehenden Ammoniumkarbonats dagegen läßt sich durch Zugabe von Gyps zu den Nährstoffen erreichen, wodurch eine Umsetzung in unschädliches Ammoniumsulfat und in Calciumkarbonat erfolgt. Als HOPPE-SEYLER¹⁾ unter derartigen Maßnahmen gehacktes Pferdefleisch, Rindspankreas oder Hydrocelefflüssigkeit mit Kloakenschlamm versetzte, ergab sich, daß lediglich Kohlensäure, Wasser und Ammoniak gebildet wurden. Es entstand weder Wasserstoff noch Methan. Auch die gewöhnlichen, übelriechenden Spaltungsprodukte der Eiweißfäulnis, wie die Merkapthane, Indol und Skatol, wurden gar nicht, Tyrosin und Leucin nur ganz vorübergehend wahrgenommen. Die Spaltungsvorgänge treten also bei reichlichem Sauerstoffzutritt offenbar zurück und verlaufen auch in anderer Weise, weil den Spaltungen stets unmittelbar die Oxydationen folgen.

Die Fähigkeit, bei reichlichem Zutritt von Sauerstoff die Nährstoffe nicht bloß teilweise, sondern vollkommen zu verbrennen, muß als eine allgemeine Eigenschaft der Fermentorganismen betrachtet werden. Dennoch ist eine Ausnahme bekannt, nämlich die Essigmutter, das *Mykoderma aceti*²⁾.

Diese Bakterie verbrennt den Alkohol, auf welchen sie einwirkt, niemals vollständig, sondern führt ihn nur in Essigsäure über. Es mangelt diesem Fermentorganismus zwar das Vermögen der vollständigen Oxydation nicht gänzlich, aber er besitzt es nur in geringem Maße. Das *Mykoderma aceti* verbrennt in Jahresfrist nicht so viel Substanz zu Kohlensäure und Wasser, als eine gleiche Zahl anderer Bakterien in einer Woche.

Es fragt sich, welchem Umstande die Essigmutter dieses ausnahmsweise Verhalten unter allen übrigen Fermentorganismen verdankt. Eine ausreichende Erklärung für dasselbe ergibt sich aus der morphologischen Beschaffenheit dieser Mikrobe.

Die Essigmutter besteht aus einer zähen Gallerte, dem sogenannten Pilzschleim, welcher seiner chemischen Natur nach Cellulose ist. In diese Gallerte sind kurze Stäbchen eingebettet. Es befinden sich nun offenbar beim *Mykoderma aceti* nur die an der Oberfläche des Pilzkuchens gelagerten Zellen in ähnlichen Verhältnissen, wie alle Zellen bei den übrigen Fermentorganismen, welche immer an Luft oder Flüssigkeit grenzen. Nur diese wenigen oberflächlichen Zellen sind in Bezug auf die Möglichkeit der Oxydationswirkung so günstig

1) F. HOPPE-SEYLER, Ueber die Einwirkung von Sauerstoff auf die Lebensthätigkeit niederer Organismen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 214.

2) C. v. NAGELI, Theorie der Gärung, München 1879, S. 110.

Neumeister, Lehrbuch der physiol. Chemie. 2. Aufl.

gestellt, wie die Zellen aller anderen geformten Fermente, und nur sie können daher eine vollkommene Verbrennung des Alkohols durchführen. Die Essigmutter entsteht immer von der Oberfläche der Flüssigkeiten her und bildet allmählich durch Verbindung ihrer gequollenen Zellwände einen immer massiger werdenden, den Wandungen des Gefäßes dicht anliegenden Pfropf, der eine Dicke von 60—100 mm erreicht und bald nur noch sehr wenig Sauerstoff in die tieferen Zellschichten gelangen läßt, so daß lediglich eine Oxydation des Alkohols zu Essigsäure stattfinden kann. NÄGELI hat nun berechnet, daß ein Pilzkuchen von 100 qmm Oberfläche und 10 mm Dicke ungefähr 5 Billionen Pilze enthält, von denen aber nur der 30—40 000ste Teil unmittelbar an Luft grenzt. Hieraus erklärt es sich, warum in einer offenen Essigflasche, in welcher sich die Essigmutter angesiedelt hat, während eines ganzen Jahres der Essiggehalt nicht wesentlich abnimmt.

Ganz analog, wie *Mykoderma aceti*, wirkt die Varietät desselben, welche als *Mykoderma vini* oder *cerevisiae* bezeichnet wird. Letzteres stellt ein dünnes, schleimiges Gallerthäutchen vor, welches glatt oder fein gerunzelt erscheint und ungefähr immer die gleiche Dicke behält, da fortwährend die unteren, älteren Partien auf den Boden der Nährflüssigkeit sinken, indem die Gallerte nicht so fest, wie beim *Mykoderma aceti*, zusammenhängt.

Es sei hier erwähnt, daß zu den beiden Formen des Essigpilzes eine dritte Mikrobe von normalem Oxydationsvermögen in naher Beziehung steht. Während nämlich die beiden Mykodermen sich auf neutralen oder schwach sauren alkoholischen Lösungen, z. B. auf Bier, immer direkt einstellen, erscheint auf stärker sauren Flüssigkeiten, wie auf alkoholarmen Weinen, oder auf Bier, dem man etwa 1 Proz. Weinsäure zugesetzt hat, vor der Ansiedelung der Mykodermen der sogenannte Kahmpilz, ein Sproßpilz, der wegen seiner gekröseähnlichen Faltung auch *Saccharomyces mesentericus* genannt ist. Diese Mikrobe erscheint um so sicherer, je mehr Säure im Wein vorhanden ist, und bildet dann auf der betreffenden Flüssigkeit ebenfalls eine dünne Haut, welche aber keinen Pilzschleim enthält, sondern lediglich aus einer Reinkultur von Sproßpilzen besteht. Die Reinheit der Pilzkultur erhält sich um so länger, je saurer die Flüssigkeit ist; so lange ist auch von Essigbildung nichts zu bemerken. Erst wenn früher oder später zwischen den Sproßpilzen Bakterien auftreten, läßt sich allmählich Essigbildung nachweisen.

Der Kahmpilz bereitet offenbar dem Essigpilz den Boden vor, denn während allgemein die Sproßpilze, im Gegensatz zu den Bakterien, alkalische Flüssigkeiten schlecht vertragen, sind dieselben in organisch-sauren Flüssigkeiten bedeutend existenzfähiger, als die Bakterien. Die Sproßpilze treten daher zuerst auf, verbrennen die organischen Säuren vollkommen zu Kohlensäure und Wasser und machen dadurch die Flüssigkeit schließlich neutral. Auch die Essigmutter meidet, wie alle Bakterien, saure Flüssigkeiten, doch ist sie gegen ihr eigenes Gärungsprodukt, die Essigsäure, in hohem Grade resistent. Ist daher die ursprünglich vorhandene Wein- oder Aepfelsäure durch den Kahmpilz bis auf ein geringes Maß zersetzt, dann beginnen sich nun allmählich auch die Mykodermen anzusiedeln, welche dann weiterhin die Oberhand gewinnen. Die Ansiedelung des Kahmpilzes ist zur Essigbildung um so notwendiger, je mehr natür-

liche Säure ein Wein enthält. Schließt man daher in einem sauren Wein die Bildung einer Kahlhaut aus, so kommt es auch zu keiner Essiggärung.

Wird der Sauerstoffzutritt zu den gärenden Materialien beschränkt, so gehen viele Formen von Fermentorganismen, welche oben als obligate Aëroben bezeichnet wurden, allmählich zu Grunde, indem ihre Vermehrung bei völliger Abwesenheit von Sauerstoff endlich aufhört. Dieses Sistieren der Vermehrung beim Abschluß der Luft ist namentlich auch bei der Hefe konstatiert¹⁾, welche unwirksam wird, wenn man ihr andauernd keinen neuen Sauerstoff zuführt, indem die dann lediglich vorhandenen älteren Zellen in ihrer vitalen Energie erlahmen. Die sog. Fakultativ-Aëroben dagegen erleiden durch die Sauerstoffentziehung in ihrer Vitalität keine Einbuße.

Man hat nun beobachtet, daß ohne die Gegenwart einer genügenden Sauerstoffmenge eine wesentliche Abänderung des Stoffwechsels aller unter diesen Umständen existenzfähigen Fermentorganismen stattfindet. Je mehr die Oxydationsprozesse zurücktreten, um so mehr treten die Spaltungsvorgänge, gewöhnlich Gärungen, oder wenn dabei übelriechende Gase auftreten, Fäulnis genannt, in den Vordergrund. Denn bei der Abwesenheit von Sauerstoff versiegt ja die eine Quelle der lebendigen Kraft, welche diesen Fermentorganismen zur Verrichtung ihrer Lebensfunktionen zur Verfügung steht. Es muß daher die andere Quelle, welche auf der Spaltung der Nährstoffe beruht, um so mehr ausgenutzt werden²⁾. Dieselbe Erscheinung beobachten wir auch bei den tierischen Organismen. Man findet bei allen pathologischen Zuständen, welche mit einem Darniederliegen der Oxydationsvorgänge einhergehen, die Eiweißzersetzung bedeutend vermehrt. Als FRÄNKEL³⁾ bei Hunden entweder durch vorsichtige Kohlenoxydvergiftung oder durch die Verengung der Trachealfistel, durch welche die Tiere atmeten, Sauerstoffmangel herbeiführte, fand er, daß die Eiweißzersetzung in der Zeiteinheit auf das Doppelte der Norm anstieg.

Ueber die Hypothesen, welche die Oxydationen seitens der lebenden Zellen zu erklären versuchen, haben wir bereits berichtet⁴⁾.

1) BREFELD, Verhandl. der Würzburger physik.-mediz. Gesellsch., N. F. Bd. 8, 1874, S. 96. Vergl. auch HOPPE-SEYLER, Ueber die Einwirkung des Sauerstoffs auf Gärungen, Festschrift, Straßburg 1881 und Zeitschr. f. physiol. Chemie, Bd. 8, 1884, S. 225. NENCKI, Arch. f. exper. Path. und Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 299.

2) Vergl. BREFELD, a. a. O., und BUNGE, Lehrb. d. physiol. Chem., 1889, S. 168.

3) A. FRÄNKEL, Ueber den Einfluß der verminderten Sauerstoffzufuhr zu den Geweben auf den Eiweißzerfall im Tierkörper, Virchow's Arch., Bd. 67, 1876, S. 283 und Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1875, No. 44. Vergl. auch OPPENHEIM, Pflüger's Arch., Bd. 23, 1880, S. 490. F. PENZOLDT u. R. FLEISCHER, Zur Pathologie des Stoffwechsels mit besonderer Berücksichtigung der Respirationsstörungen, Virchow's Arch., Bd. 87, 1882, S. 210. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 368. H. ZILLESSEN, ebendas., S. 389, sowie E. MÜNZER u. P. PALMA, Ueber den Sauerstoffwechsel des Menschen bei Kohlendunstvergiftung, Zeitschr. f. Heilkunde, Bd. 15, 1894, Sep. S. 4. E. REALE u. G. BOERI, Wiener med. Woch., 1895, S. 1064.

4) Vergl. S. 12.

Ebenso wurde auch erwähnt, daß die Oxydationswirkung gerade der fermentativen Zellen unter Umständen sehr energisch verlaufen kann. Besonders ist hier die Oxydation seitens gewisser Bakterien zu nennen, durch welche die bei der Fäulnis im Erdboden entstehenden Ammoniakmengen bei Gegenwart fixer Basen in salpetrige Säure und weiter in Salpetersäure übergeführt werden ¹⁾. Und zwar geschieht die Nitrifikation des Ammoniaks im Boden in zwei Perioden, von denen jede durch spezifische Mikroben bedingt ist ²⁾.

Andere Fermentorganismen reduzieren im Gegenteil die ihnen zugänglichen Nitrate wieder zu Nitriten und weiter zu Ammoniak, auch wenn diesen Mikroben völlig genügend atmosphärischer Sauerstoff zur Verfügung steht. Nach den Untersuchungen von FRANKLAND ³⁾ waren von 32 Formen von Mikroorganismen, welche aus der Luft und den natürlichen Wässern stammten, etwa die Hälfte imstande, eine Reduktion der Nitrate zu Nitriten zu bewirken. Giebt man zu gärendem Harn Nitrate, so lassen sich sehr bald, etwa schon nach $\frac{3}{4}$ Stunden, Nitrite in demselben nachweisen ⁴⁾, welche mit zunehmender Fäulnis wieder verschwinden, weil sie durch weitere Reduktion in Ammoniak übergeführt werden. Finden sich Nitrite in Brunnenwässern, so hat man allen Grund, eine Berührung der letzteren mit faulenden Stoffen anzunehmen.

In Reinkulturen mancher Bakterien finden sich stets Nitrite, offenbar, weil derartige Mikroben die von ihnen aus Ammoniak gebildeten Nitrite überhaupt nicht in Nitrate überführen. Namentlich ist diese Eigenschaft von den Cholera bacillen bekannt. Impft man dagegen eine Nährlösung gleichzeitig mit Cholera bacillen und Fäkalbakterien, so bleibt die Nitritbildung aus ⁵⁾, weil letztere Mikroben die von den Kommabacillen gebildeten Nitrite sogleich wieder zu Ammoniak reduzieren ⁶⁾.

Wie schon in der Einleitung erwähnt wurde, teilen die Pilze und somit auch die Fermentorganismen mit allen Pflanzen die Fähigkeit, daß sie den organisch gebundenen Stickstoff in der Nahrung entbehren können. Hierdurch unterscheiden sie sich scharf von den niedrigsten Tierformen, z. B. von den einzelligen Infusorien, welche ohne Eiweißnahrung nicht zu existieren vermögen.

Zwar sind die Eiweißstoffe für die Pilze sehr wohl als Stickstoff-

1) Vergl. S. 12.

2) WINOGRADSKY, Untersuchungen über die Organismen der Nitrifikation, Annal. des PASTEUR'schen Institutes, 1891, S. 577.

3) P. F. FRANKLAND, Journ. chem. Soc., 1888, S. 373 und Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 21, 1888, Ref. S. 569.

4) Vergl. F. RÖHMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 114 und 236.

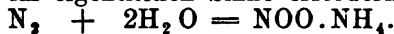
5) E. SALKOWSKI, Ueber das „Cholera rot“ und das Zustandekommen der Cholera reaktion, Virchow's Arch., Bd. 110, 1887, S. 366.

6) Vergl. auch O. LOEW, Katalytische Bildung von Ammoniak aus Nitraten, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 23, 1890, S. 675. Ueber die Fähigkeit der Cholera bakterien, auch zu ihren Kulturen gegebene Nitrate zu Nitriten zu reduzieren, vergl. PETRI, Centralbl. f. Bakteriologie, Bd. 5, 1889, S. 561 u. 593.

nahrung geeignet, aber dieselben begnügen sich unter Umständen auch mit Nitraten oder Ammoniaksalzen. Letztere werden dann zur Synthese der Proteinstoffe verwendet, welche zum Aufbau der Pilzzellen notwendig sind.

Sehr erwähnenswert ist die erst seit wenigen Jahren bekannte Thatsache, daß gewisse Fermentorganismen freien Stickstoff aus der Atmosphäre assimilieren und durch eine Synthese in Nitrat umsetzen können. Dies ist durch zahlreiche Untersuchungen, namentlich von HELLRIEGEL und WILFARTH¹⁾, FRANK und BERTHELOT sichergestellt worden.

Bereits vor dieser Entdeckung war bei den Landwirten die Ansicht verbreitet, daß durch die Bebauung eines Feldes mit Leguminosen, namentlich mit Erbsen, Bohnen, Wicken und Lupinen, eine größere Fruchtbarkeit des Bodens sich erzielen lasse. Durch eine Reihe einwurfsfreier Versuche mit stickstofffreien Nährböden ist diese Annahme bestätigt worden. Man weiß jetzt, daß mehrere Mikroben, welche im Erdboden weit verbreitet sind, den Stickstoff der Atmosphäre binden können, indem sie ihn wahrscheinlich zunächst unter Aufnahme von Wasser in Ammoniumnitrit überführen, wobei keine Oxydationswirkung im eigentlichen Sinne erforderlich ist²⁾:



Das entstandene Nitrit geht dann weiterhin durch Sauerstoffaufnahme in Nitrat über. Die in Rede stehenden Pilze gehen namentlich dann gern mit den Leguminosen, aber auch mit anderen Pflanzen, eine Symbiose ein, wenn der Boden wenig Humus enthält. Sie siedeln sich unter diesen Umständen an den Wurzeln an, wodurch kleine Auftreibungen, sogenannte Wurzelknöllchen erzeugt werden. Wird Saft aus den bakterienhaltigen Wurzelknöllchen anderen Pflanzen derselben Gattung eingepflanzt, so entstehen auch auf letzteren Wurzelknöllchen³⁾. Letztere bilden somit die Eingangspforten für den bakteriell gebundenen Stickstoff. Da sich ein bedeutender Teil desselben auch in den unterirdischen Pflanzenteilen findet, hat nicht nur eine Bereicherung der Pflanze, sondern auch des Bodens an fixiertem Stickstoff statt.

Die unzählig verschiedenen Fermentorganismen wirken nun keineswegs, wie schon mehrfach ange-

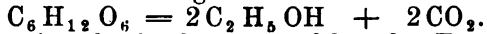
1) HELLRIEGEL und WILFARTH, Untersuchungen über die Stickstoffnahrung der Gramineen und Leguminosen, Berlin 1888. B. FRANK, Die Pilzsymbiose der Leguminosen, Landwirtschaftl. Jahrb., 1890, S. 523. BERTHELOT, Fixierung des Stickstoffs durch die nackte Ackererde und mittels der Leguminosen etc. etc., Compt. rend., Bd. 106—116 (1888—1893). Vergl. auch PRAZMOWSKI, Landwirtschaftl. Versuchsstation., Bd. 37, 1890, S. 161 und Bd. 38, 1891, S. 5. Ferner: TH. SCHLOESING und LAURENT, Compt. rend., Bd. 111, 1891, S. 750 und Annales de l'Institut Pasteur, 1892, S. 65. WINOGRADSKY, Compt. rend., Bd. 116, 1893, S. 1385, u. Bd. 118, 1894 S. 353. KOSSOWITSCH, Untersuchungen über die Frage, ob die Algen freien Stickstoff fixieren, Botan. Ztg., 1894, No. 5, S. 97.

2) Vergl. O. LÖW, Bildung von Salpetrigsäure und Ammoniak aus freiem Stickstoff, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 23, 1890, S. 1447.

3) E. BRÉAL, Compt. rend., Bd. 107, 1888, S. 397 und Bd. 109, 1889, S. 670. PRAZMOWSKI, a. a. O.

deutet wurde, auf alle Nährstoffe ein, sondern die Zersetzung erfordert, ähnlich wie bei der Enzymwirkung, nicht nur für jede Nährstoffgruppe, sondern oft sogar für einzelne Substanzen derselben, spezifische Lebewesen, die morphologisch sehr verschieden sein können. Erfolgt ferner die Gärung ein und desselben Nährstoffs durch verschiedenartige Mikroben, so können diese in der Art ihrer Wirkung sehr erheblich von einander abweichen und daher aus ein und demselben Nährsubstrat ganz verschiedenartige Fermentationsprodukte erzeugen. Die Produkte der Gärungen sind also je nach dem Nährmaterial und ferner je nach der Form der Mikroorganismen, welche sie verursachen, sehr mannigfaltige, um so mehr, als endlich auch weiter ein und dieselbe Pilzform bisweilen auf mehrere Nährstoffe, jedesmal aber unter Bildung anderer Produkte, einwirken kann.

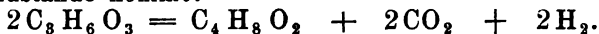
So wird z. B. der Traubenzucker durch die Hefe in Aethylalkohol und Kohlensäure zerlegt:



Durch das *Bacterium lactis* dagegen erfährt der Traubenzucker eine Spaltung in Gärungsmilchsäure



durch den *Bacillus butyricus* in Buttersäure, Kohlensäure und Wasserstoff ($C_6H_{12}O_6 = C_4H_8O_2 + 2CO_2 + 2H_2$), wobei zu bemerken ist, daß derselbe *Bacillus butyricus* auch auf Milchsäure einwirkt, um genau dieselben Produkte, wie aus Traubenzucker, zu erzeugen, so daß in diesem Falle neben der Spaltung auch eine Synthese zustande kommt:



Durch mehrere Fermentorganismen, welche die sogenannte schleimige Gärung veranlassen, wird der Traubenzucker durch einen noch nicht völlig aufgeklärten Vorgang in Mannit übergeführt, wobei die Entwicklung von Kohlensäure wahrzunehmen ist. Endlich zersetzt der Kefirpilz, eine eigentümliche Hefeform, den Traubenzucker in Alkohol, Kohlensäure und Milchsäure, eine Gärung, welcher in derselben Weise auch andere Zuckerarten unterliegen.

Daß die Fermentorganismen, gleich den Enzymen, oft an ganz bestimmte Nährsubstrate gebunden sind, zeigt unter vielen anderen Beispielen das *Bacterium coli commune*. Während es auf Stärkelösung, auch unter den günstigsten Bedingungen, völlig unwirksam ist, zerlegt es mit Leichtigkeit den Milchzucker unter Bildung von Ameisensäure, Essigsäure und Milchsäure¹⁾.

Ebenso besitzen gewisse *Mucor*arten die Fähigkeit, Stärke und Dextrin zu verzuckern und dann weiter in Alkohol und Kohlensäure zu zersetzen. Bringt man sie aber auf Rohrzuckerlösung, so lassen sie dieselbe gänzlich unverändert²⁾.

Ferner haben diesbezügliche Versuche³⁾ ergeben, daß sowohl in

1) A. BAGINSKY, Zur Biologie der normalen Milchkotbakterien, Zeitschrift f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 353.

2) GAYON und DUBOURG, Ueber die alkoholische Gärung des Dextrins und der Stärke, Compt. rend., Bd. 103, 1886, S. 885.

3) Vergl. hierüber F. BLUMENTHAL, Ueber den Einfluß des Alkali auf den Stoffwechsel der Mikroben, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 28, 1895, Heft 3 u. 4.

Mischkulturen, als auch in Reinkulturen der Fermentorganismen die einzelnen Stoffwechselprodukte sich ändern je nach dem Alkaligehalt des Zersetzungsmaterials, während dabei die Intensität der Zersetzung vom Alkaleszenzgrad kaum abhängig ist.

So wird z. B. von den Fäulnisbakterien aus Fibrin nicht, wie gewöhnlich, Schwefelwasserstoff gebildet, sobald der Alkaleszenzgrad der sodahaltigen Mischung ein bestimmtes Maß überschreitet.

Am besten von allen Gärungsprozessen ist namentlich von seiten der Pflanzenphysiologen die Einwirkung der Hefe auf den Traubenzucker studiert worden¹⁾, wobei zu bemerken ist, daß viele der hier ermittelten Thatsachen auf alle möglichen durch Fermentorganismen hervorgerufenen Umsetzungen Anwendung finden.

Der Aethylalkohol, das gewöhnliche rückständige Gärungsprodukt der Hefe, ist nicht mehr nachweisbar, sobald der atmosphärische Sauerstoff ungehinderten Zutritt zur gärenden Flüssigkeit erlangt. Man beobachtet dann, unseren obigen Ausführungen entsprechend, lediglich eine Kohlensäureentwicklung. Dennoch wird offenbar auch unter diesen Umständen intermediär Alkohol gebildet, der aber nicht nach außen abgegeben, sondern sofort zu Kohlensäure und Wasser verbrannt wird ($C_2H_5.OH + 3O_2 = 2CO_2 + 3H_2O$). Dies wird wenigstens bis zum höchsten Grade daraus wahrscheinlich, daß die Hefe auch beim ausgiebigen Sauerstoffzutritt genau so viel Zucker zersetzt, als bei beschränktem Luftzutritt, und ferner aus der Beobachtung, daß sogleich wieder Alkohol in der Flüssigkeit nachweisbar wird, sobald man den Sauerstoffzutritt auch nur etwas behindert. Auch in den phanerogamen Pflanzen scheint in derselben Weise ein Teil der ausgeatmeten Kohlensäure aus vorher gebildetem Alkohol hervorzugehen. Denn derselbe läßt sich in abgeschnittenen Blättern und Früchten sogleich nachweisen, wenn sie in eine Kohlensäureatmosphäre gebracht und so in ihrer Sauerstoffaufnahme behindert werden²⁾).

Die meisten Fermentorganismen scheinen von der Hefe allerdings darin abzuweichen, daß sie beim Ausschluß der Oxydationsvorgänge ihre Spaltungsprozesse in gänzlich veränderter Weise sich gestalten lassen, so daß dabei Substanzen gebildet werden, welche dem Stoffwechsel der Mikroben, wie er beim ausgiebigen Sauerstoffzutritt stattfindet, durchaus fremd sind.

Aus den Untersuchungen an der Hefe und an phanerogamen Pflanzen ist eine Bezeichnung hergeleitet, welche für die entsprechenden Vorgänge bei vielen Fermentorganismen nicht recht zutreffend ist, nämlich der Ausdruck „intramolekulare Atmung“³⁾.

1) BREFELD, Verhandl. der Würzburger physik.-med. Gesellsch., N. F. Bd. 8, 1874, S. 96 und Landwirtschaftl. Jahrb., 1874, S. 65. R. PEDERSEN, Meddelelser fra Carlsberg Labor., Kopenhagen 1878. HANSEN, ebendas., 1879. NÄGELI, Theorie der Gärung, München 1879, S. 23. Ferner: HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 225. Eine historische Uebersicht der Lehre von der Hefewirkung auf Alkohol findet sich bei A. HANSEN, Ueber Fermente und Enzyme, Arbeiten des botan. Instituts zu Würzburg, Bd. 3, 1888, S. 255 u. ff.

2) LECHARTIER und BELLAMY, Compt. rend., Bd. 69, 1869, S. 466 und Bd. 75, 1872, S. 1203.

3) PFEFFER, Wesen und Bedeutung der Atmung, Landwirtsch. Jahr-

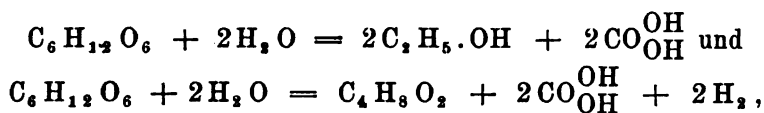
Die Pflanzenphysiologen bezeichnen hiermit die ohne Zutritt von atmosphärischem Sauerstoff in den Zellen zustande kommende Kohlensäurebildung, welche lediglich einer molekularen Umformung der von der Zelle aufgenommenen Nährstoffe ihre Entstehung verdankt. Der Ausdruck verlangt offenbar eine Entwicklung gasförmiger Produkte, speziell von Kohlensäure. Darin ist aber das Wesen des Prozesses, welchem diese Bezeichnung beigelegt wird, nicht begründet. Vielmehr soll nur ausgedrückt werden, daß die Endprodukte des Stoffwechsels in diesem Falle ohne von außen hinzutretenden Sauerstoff entstehen. Von diesen Endprodukten bildet nun allerdings bei der Hefe die Kohlensäure unter allen Umständen einen bedeutenden Anteil. Dennoch muß es für das Wesen des Prozesses gleichgiltig sein, wenn diese Kohlensäureentwicklung völlig verschwindet und ihr Material in der Form anderer, nicht gasförmiger Substanzen zur Ausscheidung gelangt. Dies ist z. B. bei der Milchsäuregärung des Traubenzuckers der Fall, welche ihrem Wesen nach durchaus der „intramolekularen Atmung“ entspricht.

Alle Fermentorganismen bedürfen, wie oben ausgeführt wurde, zum Aufbau ihres Leibes stickstoffhaltigen Nährmaterials, falls sie nicht, wie gewisse bereits erwähnte Bakterien des Erdbodens, den atmosphärischen Stickstoff in Ammoniumnitrit überzuführen vermögen. Daher muß man den Kulturen von Fermentorganismen, welche, wie die Hefe, lediglich stickstofffreie Nährstoffe zersetzen, außer den gewöhnlichen Pflanzennährsalzen auch stickstoffhaltiges Material zuführen, falls man eine Vermehrung der Kultur beabsichtigt. Wird eine solche Vermehrung nicht angestrebt, so können meist die Leiber der zerfallenden älteren Zellen das nötige stickstoffhaltige Material zum Aufbau der jungen Zellen liefern. Als stickstoffhaltiges Nährmaterial können Proteinstoffe, Amidosäuren, Säureamide, aber ausnahmslos auch Nitrate oder Ammonsalze dienen. Manche Bakterien scheinen in dieser Beziehung besonders anspruchsvoll zu sein, denn man findet, daß gewisse Formen, welche auf stickstofffreies Nährmaterial angewiesen sind, nicht im geringsten auf dasselbe einwirken, wenn nicht gleichzeitig stickstoffhaltige Produkte zugegen sind. Bringt man z. B. das *Bacterium coli commune* in eine völlig reine Milchsückerlösung, so ist seine Einwirkung gleich Null. Sobald man aber nur die geringste Menge Eiweiß oder einer beliebigen anderen stickstoffhaltigen Nährsubstanz hinzufügt, tritt unter starker Vermehrung des Bacteriums eine energische Zersetzung des Milchsückers in Ameisensäure, Essigsäure und Milchsäure ein¹⁾.

Im Gegensatz zu der großen Mehrzahl der übrigen Fermentationen, kommt bei der Betrachtung der Zersetzungsgleichungen die Wirkung der Hefe, ebenso wie die des Buttersäure- und Milchsäurefermentes, ohne Hydratation zustande. Aber diese Ausnahmen sind offenbar nur scheinbare, denn auch diese Gärungen bedürfen wie alle übrigen Fermentationsprozesse unbedingt des Wassers. Bei der Wirkung der Hefe und des Buttersäurefermentes kann man sich übrigens vorstellen, daß zunächst die Kohlensäure als Hydrat entstehen muß:

bücher, 1878, S. 805 und Pflanzenphysiologie, 1881, I, S. 363, ferner : Untersuchungen aus dem botan. Institut zu Tübingen, II, 1888, S. 636.

1) A. BAGINSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 353.



was auf die Milchsäuregärung allerdings keinen Bezug hat.

Bei den gewöhnlichen Gärungsprozessen der Fermentorganismen entstehen neben den direkten, in großer Menge auftretenden Spaltungsprodukten der Nährstoffe regelmäßig auch Substanzen, welche wahrscheinlich als Zerfallsprodukte von Zellbestandteilen betrachtet werden müssen.

Dennoch ist es in den meisten Fällen ungemein schwer, mit Sicherheit zu entscheiden, ob diese in den Nährflüssigkeiten in geringer Menge gefundenen Verbindungen als nebenher gebildete direkte Gärungsprodukte, oder als eigentliche Stoffwechselprodukte der Fermentorganismen zu betrachten sind.

Würde eine Mikrobe, welche auf verschiedenartigen Nährstoffen gedeiht, gewisse Substanzen unter allen Umständen erzeugen, so müßten letztere allerdings als eigentliche Stoffwechselprodukte des Fermentorganismus betrachtet werden. Aber für das Gedeihen der meisten Gärungserreger ist ja ein spezifisches Nährsubstrat unbedingt erforderlich. Als Nebenprodukte der Alkoholgärung sind das Glycerin und die Bernsteinsäure bekannt¹⁾, die sich in geringer Menge bei jeder Hefewirkung auf Traubenzucker bilden. Es ist noch fraglich, ob diese Stoffe als spezifische Stoffwechselprodukte der Hefezellen, oder als Spaltungsprodukte des zersetzten Zuckers zu gelten haben.

UDRANSKY²⁾ hat versucht, diese Frage dadurch zu entscheiden, daß er zuckerfreie Hefe in eine Lösung von 6—12-proz. Alkohol brachte. Er fand in der That, daß nach einer Reihe von Tagen die in der Hefe an und für sich vorhandene Glycerinmenge um 130 Proz. zugenommen hatte, wiewohl in diesem Falle die Möglichkeit einer Zuckervergärung nicht vorlag. Dieser Versuch scheint indessen wenig zu beweisen, da die Nährflüssigkeit einen stark faulen Geruch bekommen hatte und die Hefe sich teilweise in voller Fäulnis befand. Es ist denkbar, daß die Zunahme des Glycerins durch die Einwirkung gewisser Bakterien auf die Leibessubstanz der Hefe zu erklären ist.

In manchen Fällen giebt ein Vergleich der chemischen Konstitution des Gärmaterials mit derjenigen der Gärungsprodukte einen Anhaltspunkt für die Unterscheidung zwischen den Substanzen, welche durch die direkte Spaltung des Nährmaterials entstanden sind, und jenen, welche aus dem Stoffwechsel oder dem Zerfall der gärungserregenden Zellen selbst hervorgehen.

Bei den Zersetzungen der Proteinsubstanzen durch pathogene Bakterien ist es demnach zweifelhaft, ob die sogenannten Toxine als direkte Spaltungsprodukte des Nährsubstrates zu betrachten sind. Diese Pro-

1) PASTEUR, Annal. de Chim. et de Phys., Bd. 58 (III. Folge), 1860, S. 334. Ueber den Nachweis der Bernsteinsäure vergl. F. BLUMENTHAL, Virchow's Arch., Bd. 137, 1894, S. 540—549. J. EFFRONT, Ueber die Bildung der Bernsteinsäure und des Glycerins bei der geistigen Gärung, Compt. rend., Bd. 119, 1894, S. 92.

2) L. v. UDRANSKY, Studien über den Stoffwechsel der Bierhefe, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 539.

dukte entstehen allerdings nur dann, wenn solche Fermentorganismen in zersetzungsfähigen Nährflüssigkeiten vegetieren, welche an stickstoffhaltigem Material Eiweißstoffe, Albuminoide oder allenfalls auch Amidosäuren, namentlich Asparagin¹⁾ enthalten, aber auf anders geartetem Nährmaterial, z. B. auf Kohlehydraten, vermögen derartige Mikroben kaum zu gedeihen. Weniger schwer zu beantworten ist die Frage, ob wir das Kadaverin und Putrescin als Ausscheidungsprodukte des Bakterienkörpers oder als Spaltungsprodukte des Nährmaterials anzusehen haben. Läßt man gewöhnliche Darmbakterien in Flüssigkeiten vegetieren, welche keine Proteinsubstanzen, sondern als stickstoffhaltige Verbindungen nur Ammoniumsalze enthalten, so entstehen die Diamine nicht. Zieht man ferner die kolossalen Quantitäten von Diaminen in Betracht, welche den Bakterienkörper passieren müßten, so wird man kaum geneigt sein, dieselben als Sekretstoffe des Bakterienleibes aufzufassen²⁾. Anders liegen die Verhältnisse bei den giftigen Eiweißstoffen, welche in den Kulturen mancher pathogenen Fermentorganismen regelmäßig anzutreffen sind. Da diese „Toxalbumine“ auch dann gebildet werden, wenn den Mikroben kein eiweißartiges Material, sondern nur die bekannten Amidosäuren zu Verfügung stehen³⁾, so ist nicht daran zu zweifeln, daß sie Sekretstoffe der Fermentorganismen vorstellen. Endlich kann es keinem Zweifel unterliegen, daß die aromatischen Produkte, welche zunächst bei der Fäulnis aus den Eiweißkörpern entstehen, wie das Tyrosin, Indol und Skatol, ihre Bildung einer direkten Spaltung des Nährmaterials verdanken, denn dieselben Stoffe entstehen ja auch bei den Zersetzungen der Eiweißkörper, welche man mittels gespannter Wasserdämpfe, beziehungsweise mittels schmelzenden Kalihydrats erreicht.

Als ein Zerfallsprodukt von Zellbestandteilen muß andererseits nach den Befunden von CRAMER⁴⁾ die Substanz betrachtet werden, welche als Schleim bei der sogenannten schleimigen Gärung erscheint. Es sind eine Reihe von verschiedenen Fermentorganismen bekannt, welche eine Zersetzung aller löslichen Kohlehydrate in Mannit und Kohlensäure bewirken. Namentlich die Milch, sowie Fruchtsäfte, z. B. Zuckerrübensaft und junger Wein, bilden für diese Mikroorganismen passende Nährlösungen. Die in den gärenden Flüssigkeiten regelmäßig vorhandene schleimige Substanz ist nach CRAMER eine eigentümliche Celluloseart, welche offenbar aus den äußeren Membranschichten der Gärungserreger stammt.

Daß die Hefe gleich allen Fermentorganismen, im Gegensatz zu den Enzymen, gegen komprimierten Sauerstoff sehr empfindlich ist, wurde bereits erwähnt. Man hat auch untersucht, wie sich die Mikroben gegenüber einer Vermehrung des atmosphärischen Druckes verhalten. Während frühere Untersuchungen keine Störungen der Fermentationen unter diesen Umständen ergaben, fand in neuerer Zeit

1) H. BUCHNER, Ueber Bakteriengifte und Gegengifte, Vortrag, gehalten im ärztlichen Verein zu München am 7. Juni 1893.

2) Vergl. F. OBERMAYER und R. KERRY, Studien zur Kenntnis der Eiweißfäulnis, Centralbl. f. Physiol., Bd. 8, 1894, S. 806.

3) Vergl. OUCHINSKY, Arch. de médec. expér., 1893, No. 3, S. 293.

4) E. CRAMER, Studien über schleimige Gärung, Monatshefte f. Chem., Bd. 10, 1889, S. 467.

REGNARD ¹⁾, daß man in hohem Grade fäulnisfähige Substanzen, welche noch dazu mit Fäulnisbakterien geimpft wurden, beliebig lange bei Zimmertemperatur unverändert erhalten kann, wenn man sie einem Druck von 6—700 Atmosphären aussetzt. Es wurden die betreffenden Substanzen nach drei Wochen noch völlig frisch vorgefunden, während sich Kontrollproben derselben Nährlösungen unter normalem Druck sehr schnell zersetzt hatten. Schon bei einem Drucke von 50 Atmosphären sterben manche Bakterien allmählich ab ²⁾. Dieser Befund schließt übrigens nicht aus, daß sich trotzdem Fermentorganismen an den tiefsten Stellen des Meeresbodens finden. Dies muß schon deshalb zugegeben werden, weil dort bekanntlich viel höher organisierte Wesen leben, welche sich den hohen Druckverhältnissen angepaßt haben.

Seitdem es gelungen ist, die Fermentorganismen mittels der PASTEUR-CHAMBERLAND'schen Thonfilter von ihren Nährflüssigkeiten zu trennen, hat man auch versucht, Analysen der Leibes- substanz von Fermentorganismen auszuführen.

NENCKI ³⁾ untersuchte nach dieser Richtung morphologisch homogene Fäulnisbakterien, welche er auf Gelatine unter Zusatz von Pankreassaft gezüchtet hatte.

Er fand die von der Nährflüssigkeit abfiltrierten und vollkommen gereinigten Bakterien hauptsächlich aus Eiweiß bestehend. Die reifen, lufttrockenen Organismen enthielten nämlich ca. 84 Proz. Eiweiß, 6 Proz. Fett, 5 Proz. Asche und 5 Proz. Cellulose. Wurden die Bakterien mit 0,5-proz. Kalilauge behandelt, so gingen nicht weniger als 90 Proz. der Eiweißsubstanzen in Lösung. Das eiweißhaltige Filtrat wurde beim Neutralisieren nicht gefällt, was gegen die Annahme spricht, daß bei der Auflösung durch die Kalilauge eine Denaturierung der Eiweißstoffe im gewöhnlichen Sinne eintrat. Aber auch den Globulinen können die in Lösung gegangenen Eiweißstoffe nicht zugezählt werden, da sie in reinem Wasser und auch in verdünnten Säuren leicht löslich waren. Hiernach hätten sie am meisten Ähnlichkeit mit den eigentlichen Albuminen. Giebt man aber zu der Eiweißlösung in verdünnten Säuren auch nur wenig Kochsalz, so fällt das Eiweiß sofort aus. Namentlich diese Reaktion beweist, daß es sich doch um Eiweißsubstanzen eigener Art handelt. NENCKI hält das durch Kalilauge in Lösung gebrachte Eiweiß für eine einheitliche Substanz und bezeichnet es als „Mykoprotein“. Die elementare Zusammensetzung desselben ist

1) P. REGNARD, Ueber die Fäulnis unter hohen Drucken, *Compt. rend. Soc. Biol.*, 1889, S. 124.

2) D'ARSONVAL und CHABRIN, Druck und Mikroben, *Compt. rend. Soc. Biol.*, 1893, S. 532.

3) M. NENCKI, Ueber das Eiweiß der Milzbrandbacillen, *Ber. d. Deut. chem. Gesellsch.*, Bd. 17, 1884, S. 2605. A. DYRMONT, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 21, 1886, S. 309. L. VINCENTI, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 11, 1887, S. 1881. V. BOVET, *Monatshefte f. Chemie*, Bd. 9, 1888, S. 1152. JAMES KUNZ, *ebendas.*, S. 36. A. HAMMERSCHLAG, *ebendas.*, Bd. 10, 1889, S. 9 und „Bakteriologisch-chemische Untersuchungen über Tuberkelbacillen“, Leipzig 1892. Ferner TH. WEYL, *Zur Chemie und Toxikologie des Tuberkelbacillus*, *Deutsche med. Wochenschr.*, 1891, No. 7. KAPPEL, *Analyse der Massenkulturen einiger Spaltpilze und der Soorhefe*, *Inaug.-Diss.*, Leipzig 1891.

von derjenigen aller bekannten Eiweißstoffe nicht abweichend, doch enthält nach NENCKI die Substanz auffallenderweise keinen Schwefel. Auch die Prüfung auf Phosphor ergab ein negatives Resultat.

Es ist nun sehr bemerkenswert, daß weitere Analysen der verschiedenen Fermentorganismen eine ganz auffallende Verschiedenheit in der chemischen Zusammensetzung ihrer Leibessubstanz ergeben haben, eine Ungleichheit, welche sonst weder im Tier- noch im Pflanzenreich in dieser Weise zu finden ist. Als NENCKI mehrere Gramm Milzbrandbakterien aus deren Reinkulturen in genau derselben Weise, wie die Fäulnisbakterien, isolierte, erhielt er von den vorigen ganz abweichende Resultate, obgleich die Milzbrandbakterien den gewöhnlichen Fäulnisbakterien morphologisch und auch bezüglich der Art ihrer Vermehrung sehr ähnlich sind.

Von Eiweißsubstanzen, welche sich wie das Mykoprotein verhalten, sind in den Anthraxbacillen nur Spuren vorhanden. Dagegen zeigt hier die Hauptmasse der Eiweißsubstanzen ebenfalls einen ganz eigentümlichen Charakter. Sie lassen sich allerdings, ebenso wie das Mykoprotein, leicht durch verdünnte Kalilauge den Bakterien in großer Menge entziehen, fallen aber im Gegensatz zum Mykoprotein beim Neutralisieren vollkommen aus. Insofern diese Eiweißstoffe der Anthraxbacillen in reinem Wasser und Neutralsalzen vollkommen unlöslich sind, haben sie mit den denaturierten Eiweißkörpern Aehnlichkeit. Sie unterscheiden sich aber von diesen durch ihre vollkommene Unlöslichkeit in Essigsäure und in Mineralsäuren. Eine gewisse Aehnlichkeit könnte vielleicht auch mit den Nukleoalbuminen gefunden werden, aber die Substanzen erwiesen sich vollkommen frei von Phosphor und gaben, ebenso wie das Mykoprotein, nach der Zerstörung mittels Kali und Salpeter keine Spur Schwefelsäure, obgleich 0,5 g Eiweiß zu dieser Probe verwendet wurde. Der in Kalilauge lösliche Eiweißstoff der Milzbrandbacillen wird von NENCKI als „Anthraxprotein“ bezeichnet.

NENCKI schließt aus seinen Befunden, daß für das lebende protoplasmatische Eiweiß der Gehalt an Schwefel nicht unumgänglich nötig sei. Diese Anschauung wird durch die Thatsache gerechtfertigt, daß eine ganze Reihe von Bakterien auf vollkommen schwefelfreien Nährböden sehr wohl gedeiht¹⁾.

Echte Cellulose scheinen die meisten Fermentorganismen zu enthalten, wie namentlich DREYFUSS²⁾ im Laboratorium von HOPPE-SEYLER nachgewiesen hat. In anderen Fällen dagegen findet sich die Cellulose ersetzt durch ein schleimiges Kohlehydrat von der Zusammensetzung $C_6H_{10}O_5$ ³⁾.

1) Vergl. VOGES u. C. FRÄNKEL, Hygien. Rundschau, 1894, No. 17.

2) J. DREYFUSS, Ueber das Vorkommen von Cellulose in Bacillen, Schimmel- und anderen Pilzen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 358. Hier findet sich die ältere Litteratur. — Ueber die Cellulose der Hefe vergl. L. LIEBERMANN und B. v. BITTÓ, Centralbl. f. Physiol., Bd. 7, 1893, S. 857, sowie E. SALKOWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 19, S. 3325.

3) Vergl. L. NISHIMURA, Untersuchung über die chemische Zusammensetzung eines Wasserbacillus, Arch. f. Hyg., Bd. 18, 1893, S. 318. Derselbe, Ueber den Cellulosegehalt tuberkulöser Organe, ebendas., Bd. 21, 1894, S. 52.

Nach den Untersuchungen von CRAMER¹⁾ soll den Fermentorganismen keine typische Zusammensetzung in dem Sinne zukommen, wie dies für höher organisierte Wesen bekannt ist. Sie scheinen vielmehr ihre Leibessubstanz zu ändern je nach der Zusammensetzung des Nährbodens, auf welchem sie wachsen. Namentlich in Bezug auf ihren Eiweißgehalt besitzen dieselben ein hervorragendes Vermögen, sich dem Nährsubstrat zu adaptieren.

Ueber die Wirkungsweise der Fermentorganismen bei ihrer spaltenden Thätigkeit ist ebensowenig mit Sicherheit bekannt, als über diejenige der lebenden Zellen überhaupt. Auch hier herrschen lediglich hypothetische Vorstellungen.

Entsprechend seiner oben mitgeteilten Theorie der Enzymwirkung, läßt NAEGELI auch die Fermentorganismen bei ihrer Thätigkeit molekulare Schwingungszustände auf die Nährstoffe übertragen, wodurch das Gleichgewicht in dem Gärmaterial gestört und dasselbe zum Zerfall gebracht wird. Während aber die Enzyme als einheitliche chemische Verbindungen wirken, beruht die Wirkung der Fermentorganismen auf den kombinierten Molekularbewegungen der mannigfaltigen Substanzen, aus denen das lebende Protoplasma besteht.

Für das Verhältniß der verschiedenen Fermentorganismen zu einander ist es bemerkenswert, daß die Thätigkeit des einen Fermentorganismus, die Ernährung und das Wachstum aller übrigen Mikroben benachteiligt, welche für anders geartete Gärungen organisiert sind²⁾.

Bringt man z. B. ungleichartige Sproßpilze in die nämliche, durchweg homogene Nährflüssigkeit, so vermehren sich allerdings anfänglich alle die verschiedenen Keime. Dies dauert aber nur so lange, als die Mikroben noch wenig zahlreich sind und daher in der Flüssigkeit derartig sich verteilen, daß sie einander nicht beeinträchtigen können. Sobald aber die Fermentorganismen, zahlreicher geworden, aufeinander einwirken, beobachtet man, daß nur die eine Species sich stark vermehrt, während dagegen das Wachstum der übrigen gänzlich stille steht. Hierauf beruht auch die Thatsache, daß die Hefe der Bierbrauer meist völlig rein ist von anderen Mikroben. Sie kann bei jahrelangem Betrieb, während dessen eine große Menge von Zellgenerationen gebildet werden, diese Reinheit behalten. Nichtsdestoweniger erfolgt die Vermehrung der Hefe in einer neutralen zuckerhaltigen Nährlösung, der sogenannten Bierwürze, welche offenbar für die verschiedenen Bakterienformen eine noch geeignetere Nährlösung bildet, als für die Hefe selbst. Zu letzterem Schluß drängt wenigstens die Erfahrung, daß man regelmäßig durch spontane Infektion eine überwuchernde Bakterienvegetation erhält, wenn man in die Bierwürze nur eine Spur von Hefe bringt.

Aber auch die begleitenden Umstände, unter denen man die Bierwürze gären läßt, sind nicht die Ursache, weshalb die Bakterien beim Brauereibetrieb sich nicht vermehren. Denn impft man Bierwürze mit Hefe und Bakterien, beide in Spuren, so gewinnen die letzteren nach einiger Zeit unter allen äußeren Umständen die Oberhand, bei jeder beliebigen Temperatur, bei jedem Zusatz von Alkohol oder Hopfenbitter,

1) Vergl. E. CRAMER, Die Zusammensetzung der Bakterien in ihrer Abhängigkeit von dem Nährmaterial, Habilitationsschrift, München 1892.

2) C. v. NAEGELI, a. a. O. S. 76.

falls hierdurch die Vegetation nicht überhaupt unterdrückt wird, und ebenso bei vollständiger Sättigung der Flüssigkeit mit Kohlensäure, auch bei Vereinigung mehrerer oder aller dieser Umstände.

Gelangen dagegen zur Aussaat in die Würze größere Hefemengen und nur sehr wenig Spaltpilze, so vermehrt sich unter allen Umständen nur die Hefe, während die vorhandenen Bakterien gar nicht wachsen.

Um diese verschiedenen Thatsachen zu erklären, könnte man daran denken, daß die Hefepilze Stoffe ausscheiden, die anderen Fermentorganismen schädlich sind. Indessen ist dies keineswegs der Fall. Denn das Hefenwasser, selbst wenn es die Ausscheidungsprodukte der Bierhefe in größter Menge enthält, gehört zu den besten Nährflüssigkeiten der Bakterienvegetationen, auch die darin vorhandenen Alkoholmengen verhindern die Spaltpilze nicht zu wachsen. Man braucht nur die Hefe einer gärenden Flüssigkeit in irgend einem beliebigen Stadium durch Erhitzen zu töten und dann nach dem Erkalten Spuren von Hefe zugleich mit Bakterien darin auszusäen, um zu beobachten, daß die letzteren stets die Oberhand gewinnen.

Es könnte danach scheinen, daß allein die größere Zahl der Hefezellen bei der Konkurrenz mit den übrigen Fermentorganismen vorteilhaft und maßgebend sei. Doch ist dies an und für sich auch nicht das Wesentliche. Denn bringt man zahlreiche Hefezellen mit denkbar wenig Bakterien in eine neutrale Zuckerlösung, so vermehren sich allerdings lediglich die Hefezellen, solange die Gärung dauert. Sowie dieselbe aber infolge von Zuckermangel träge wird oder gar aufhört, fangen jene an sich stark zu vermehren, während das Wachstum der Hefe stille steht.

Der Grund, warum eine größere Menge von Hefe bei der Konkurrenz mit wenig Bakterien stets die Oberhand gewinnt, liegt offenbar allein darin, daß mit der Anwesenheit einer größeren Zahl von Hefepilzen auch gleichzeitig schnell ein entsprechend hoher Grad von Gärungsintensität eintritt.

Dieser günstige Einfluß der vorhandenen Alkoholgärung auf die Lebensthätigkeit der Hefe und umgekehrt auf die Unterdrückung der übrigen Fermentorganismen ist nach der Anschauung von NÄGELI darauf zurückzuführen, daß die Gärbewegung nicht bloß innerhalb des Protoplasmas der Hefezelle, sondern auch von dort auf die Zellflüssigkeit und von dieser auf die außerhalb der Zelle befindliche Lösung übertragen wird. Liegt eine Hefezelle isoliert in der Flüssigkeit, so werden deren Gärungsschwingungen in einer bestimmten Entfernung unmerkbar gering. Wenn aber zahlreiche Hefezellen durch eine Zuckerlösung verteilt sind, so geraten bald alle Zuckermoleküle in analoge Schwingungszustände, die jedoch nur in den Hefezellen selbst stark genug sind, um eine Spaltung des Zuckers zu bewirken.

Weiter stellt sich NÄGELI vor, dass die ungleichen molekularen Schwingungen im Protoplasma der verschiedenen Fermentorganismen auch ungleiche Schwingungszustände in den Zuckermolekülen bedingen, welche in eigenartigen Störungen des Gleichgewichts bestehen und daher auch zu spezifischen Spaltungen führen, als welche die Alkohol-, Milchsäure- und Mannitgärung gelten. Wenn nun zahlreiche Hefepilze und nur wenig andere Fermentorganismen in einer Zuckerlösung verteilt sind, so wird die Flüssigkeit in die besonderen Schwingungszustände der Alkoholgärung versetzt. Die wenigen Bakterien vermögen dagegen nicht aufzukommen, sie können nicht einmal den nächstliegenden Zuckermolekülen die der Milchsäuregärung oder Mannitgärung entsprechenden

Schwingungszustände mitteilen. Es müssen im Gegenteil die durch die ganze Flüssigkeit verbreiteten, der Alkoholgärung zukommenden Bewegungen bis in die Zellen der Spaltpilze hinein ihre Wirkung äußern und hier die normalen Bewegungszustände des Protoplasmas beeinträchtigen. Denn da jeder Fermentorganismus eigentümliche Bewegungszustände auf seine Nährflüssigkeit überträgt, so muß er durch anders geartete Bewegungszustände dieser Flüssigkeit abnorm, also krankhaft berührt werden. Hiernach wird es nach NÄGELI begreiflich, daß eine reiche Vegetation von Hefe spärlich vorhandene andere Fermentorganismen am Wachstum und an der Vermehrung hindert und somit unterdrückt.

Ganz ähnlich wie in der Bierwürze scheinen auch in Mischungen von Eiweißstoffen und Kohlehydraten die verschiedenen Fäulnisbakterien beschränkend aufeinander einzuwirken. So konnte HIRSCHLER¹⁾ feststellen, daß die Bildung der aromatischen Fäulnisprodukte in Fleisch- und Pankreasauszügen auch unter den günstigsten äußeren Verhältnissen und bei fortdauernder Neutralisation der gebildeten Säuren durch zugesetztes Calciumkarbonat völlig ausbleibt, falls man für die gleichzeitige Gegenwart einer bestimmten Menge von Rohrzucker, Stärke, Dextrin, Glycerin oder Laktaten Sorge trägt.

Auch diese Beobachtung läßt sich kaum anders erklären, als daß in der Nährlösung nur die Gärungserreger der besonders leicht zersetzlichen Kohlehydrate schnell zu einer ausgedehnten Entwicklung gelangen. Diese Fermentorganismen greifen die Eiweißstoffe kaum an, scheinen aber dennoch die spezifischen Mikroben der Eiweißfäulnis nachteilig zu beeinflussen.

Da nach NÄGELI die Moleküle des Protoplasmas gewisse ihnen eigentümliche Schwingungen ausführen, ist die Frage von erheblichem Interesse, ob diese Bewegungen der lebenden Materie sich durch äußere Erschütterungen beeinflussen lassen.

In der That konnte zuerst HORVATH²⁾ einen hemmenden Einfluß auf das Wachstum von Bakterienkulturen feststellen, wenn er dieselben mit Hilfe einer Maschine 24—48 Stunden lang heftig schüttelte. Diese Versuche wurden von REINKE³⁾ in anderer Weise bestätigt. Er ließ das Ende eines Stabes, der durch kontinuierliches Reiben während 48 Stunden zum Tönen gebracht wurde, in ein mit

1) A. HIRSCHLER, Ueber den Einfluß der Kohlehydrate und einiger anderer Körper der Fettsäurereihe auf die Eiweißfäulnis, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 306. Aehnliche Angaben macht auch GARCIA über die Ptomainbildung aus Eiweiß bei Gegenwart von Kohlehydraten, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 555. Vergl. ferner auch H. WINTERNITZ, Ueber das Verhalten der Milch und ihrer wichtigsten Bestandteile bei der Fäulnis, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 470—472, sowie E. KRAUSS, ebendas., Bd. 18, 1893, S. 167. Daß dagegen die gleichzeitige Gegenwart von Fetten die Eiweißfäulnis in keiner Weise beeinflusst, hat R. LAAS nachgewiesen. Vergl. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 244.

2) HORVATH, Ueber den Einfluß der Ruhe und Bewegung auf das Leben, Pflüger's Arch., Bd. 17, 1878, S. 125.

3) J. REINKE, Ueber den Einfluß mechanischer Erschütterung auf die Entwicklung der Spaltpilze, Pflüger's Arch., Bd. 23, 1880, S. 434.

bakterienhaltiger Nährflüssigkeit gefülltes Gläschen eintauchen oder befestigte auch das letztere am Ende des schwingenden Stabes, so daß es den Wellenbewegungen desselben folgen mußte. Hierbei wurde stets eine bedeutende Hemmung im Wachstum der Organismen beobachtet, so daß auch nach REINKE die spezifische für die Unterhaltung der Lebensaktionen notwendige Molekularbewegung, wenn sie durch ein von außen kommendes System von Molekularbewegungen durchkreuzt wird, eine entschiedene Schwächung erfährt.

Neuerdings sind nach dieser Richtung besonders von J. MELTZER ¹⁾ Untersuchungen angestellt worden. Als dieser 10 Tage lang eine Bakterienkultur andauernd erschütterte, konnte er darin eine absolute Vernichtung aller Fermentorganismen feststellen, welche sich durch einen molekularen Zerfall in einen feinen Staub verwandelt hatten.

Doch giebt es nach MELTZER auf der anderen Seite Bakterien, welche sehr heftige und andauernd einwirkende Erschütterungen nicht nur vertragen, sondern hierbei sogar viel besser gedeihen als in der Ruhe. Eine gewisse Erschütterung muß also bei diesen Mikroben die Eigenbewegung des Protoplasmas günstig beeinflussen. Schließlich aber wird allerdings auch bei ihnen ein Erschütterungsgrad erreicht, welcher zerstörend wirkt. Aus dieser verschiedenen Reaktion des Zellprotoplasmas gegenüber der äußeren Erschütterung erklärt es sich vielleicht, daß manche Algen unter heftigen Wasserfällen und in reißenden Gebirgsbächen vegetieren, wo andere Organismen völlig fehlen. Doch wird man wahrscheinlich einen Erschütterungsgrad finden können, der auch diese Algen vernichtet.

Bevor wir die allgemeine Betrachtung der Fermentorganismen abschließen, sollen nur noch einige Bakterienformen, welche ein besonderes chemisches Interesse beanspruchen, kurz erwähnt werden.

In Bezug auf die eigene Art ihres Stoffwechsels bilden unter den Fermentorganismen eine sehr auffallende Erscheinung die sogenannten Schwefelbakterien, auch Sulfurarien oder Beggiatoën genannt ²⁾. Diese Mikroben nehmen von den eigentlichen Nährstoffen nur so viel auf, als sie zum Aufbau ihres Leibes benötigen. Im übrigen dient ihnen als Kraftquelle der Schwefelwasserstoff. Sie oxydieren dieses Gas zu Schwefel, welchen sie in ihrem Innern in der Form kleiner Körnchen aufspeichern. Je nach Bedarf wird dann dieser Schwefel von den Beggiatoën zu Schwefelsäure oxydiert und als solche nach außen abgeschieden. Man findet diese niederen Lebewesen in schwefelwasserstoffhaltigen Süßwässern, aber auch im Meerwasser. Hier überziehen sie in der Form einer festen Decke Schlamm Massen, in denen eine Entwicklung von Schwefelwasserstoff infolge der Thätigkeit anderer Fermentorganismen vor sich geht. Derartige bakterielle Prozesse, welche den

1) J. MELTZER, Ueber die fundamentale Bedeutung der Erschütterung für die lebende Materie, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 464. Vergl. auch R. RAPP, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1896, No. 13, S. 1985.

2) F. COHN, Arch. f. mikrosk. Anat., Bd. 3, 1867, S. 54. AD. ENGLER, IV. Bericht der Kommission zur wissenschaftl. Untersuchung der Deutschen Meere, Berlin 1881. HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 438. S. WINOGRADSKY, Botan. Zeit., 1887, No. 31 und No. 37.

Schwefelbakterien zu Gute kommen, sind außer der Eiweißfäulnis auch die Cellulosegärung bei Gegenwart von Gyps, weil das hierbei entstehende Grubengas auf Calciumsulfat unter Bildung von Schwefelwasserstoff einwirkt ¹⁾: $\text{CH}_4 + \text{SO}_4 \text{ Ca} = \text{CO}_2 \text{ Ca} + \text{SH}_2 + \text{H}_2 \text{O}$. Bringt man die Sulfurarien in reines Brunnenwasser, wo ihnen kein Schwefelwasserstoff zur Verfügung steht, so leben sie nur so lange, als ihr Vorrat an abgelagerten Schwefelkörnchen reicht. Sobald diese verbraucht sind, gehen die Bakterien zu Grunde. Ebenso sterben sie ab, wenn ihnen der Sauerstoff entzogen wird, was erklärlich ist, da sie ohne denselben Schwefel nicht als Energiequelle verwerten können. Die Beggiatoen sind demnach ausgesprochene Aëroben.

Chemisch interessant sind ferner die bei manchen Fäulnisprozessen, aber auch im Meerwasser beobachteten phosphoreszierenden oder Photobakterien. Ihre Lichtwirkung beruht offenbar, wie diejenige der phosphoreszierenden Insekten ²⁾, auf der lebhaften Oxydation einer allerdings noch unbekannten Substanz. Dies geht ohne weiteres daraus hervor, daß diese Bakterien nicht mehr leuchten, wenn sie in einer Kohlensäureatmosphäre gehalten werden. Die Phosphoreszenz verschwindet auch beim schwachen Ansäuern der bakterienhaltigen Flüssigkeiten, um beim Zusatz von sehr verdünnten Alkalikarbonaten wieder aufzutreten. Alle protoplasmazerstörenden Agentien vernichten die Leuchtkraft definitiv, also starke Säuren und Alkalien, Alkohol, Chloroform sowie Hitze von 60° C ³⁾. Mit Hilfe dieser niederen Lebewesen läßt sich entscheiden, ob Spuren von Sauerstoff in einer Flüssigkeit vorhanden sind, welche sich mit chemischen Mitteln gar nicht mehr nachweisen lassen. Bringt man nämlich in eine Nährlösung der Photobakterien indigschwefelsaures Natron und reduziert dasselbe, etwa durch Schwefelnatrium, so wird die Flüssigkeit zuerst völlig entfärbt, und dann erst hört das Leuchten der Bakterien auf. Läßt man nunmehr Luft hinzutreten, so bemerkt man wieder die Leuchterscheinung, bevor noch die geringste Bläuung des Indigos nachweisbar ist ⁴⁾.

Einen eigentümlichen Stoffwechsel, welcher von dem aller höheren und niederen Pilze abweicht und vielmehr Beziehungen gewinnt zum Stoffwechsel der chlorophyllhaltigen Pflanzen, zeigen gewisse Mikroben, die ENGELMANN ⁵⁾ als Purpurbakterien beschrieben hat. Sie sind durch den Besitz eines roten Farbstoffs, des Bakteriopurpurins, ausgezeichnet. Es kann hier nicht auf die sehr bemerkenswerten Bewegungserscheinungen eingegangen werden, welche die Purpurbakterien erkennen lassen, je nachdem sie schwach, stark oder mit verschiedenartigen Strahlen belichtet werden. Chemisch interessant ist ihre Fähigkeit,

1) Vergl. HOPPE-SEYLER, a. a. O. S. 437.

2) Vergl. S. 14.

3) RAPHAEL DUBOIS, Untersuchungen über die tierische Phosphoreszenz, *Compt. rend. soc. biol.*, Bd. 41, 1889, S. 611 sowie Bd. 45, 1893, S. 160 und: *Les microbes lumineux*, Lyon 1889. A. GIARD und A. BILLET, *Compt. rend. soc. biol.*, Bd. 41, 1889, S. 593, und A. GIARD, Untersuchungen über die pathogenen Leuchtbakterien, *Compt. rend. soc. biol.*, Bd. 42, 1890, S. 188.

4) M. W. BEYERINCK, *Ref. i. Physiol. Centralbl.*, Bd. 3, 1889, S. 689.

5) Th. W. ENGELMANN, Die Purpurbakterien und ihre Beziehungen zum Licht, *Botan. Zeit.*, 1888, No. 42—45 und *Pflüger's Arch.*, Bd. 42, 1888, S. 183.

mit Hilfe des Bakteriopurpurins, welches ein echtes Chromophyll ist, im Lichte Kohlensäure zu assimilieren, um dagegen Sauerstoff zu entwickeln, worin sie also den chlorophyllhaltigen Pflanzen durchaus gleichen. Sie suchen daher in den Flüssigkeiten, in denen sie schwimmen, Orte mit niederer Sauerstoffspannung auf. Bringt man sie in ein enges, vertikal gestelltes Glasrohr, so entfärbt sich die oberste Schicht, wo die größte Sauerstoffspannung herrscht, sehr bald, weil die Bakterien in die unteren Wasserschichten wandern. Doch wird die oberste Schicht sogleich wieder rot, wenn man Wasserstoff über die Oberfläche der Flüssigkeit leitet, wodurch die Sauerstoffspannung hier sinkt. Die Purpurbakterien entwickeln sich nur im Lichte und werden im Dunkeln nach längerer Zeit farblos, gleichen also auch hierin den chlorophyllhaltigen Pflanzen.

In pathologischer Beziehung bedeutungsvoll sind endlich jene Fermentorganismen, welche bei ihrer Einwirkung auf Eiweißkörper giftige Stoffe, entweder organische Basen oder toxisch wirkende Proteinsubstanzen erzeugen. Derartige Fermentorganismen können auch in den Organismus der höheren Tiere einwandern und dort als Parasiten eine Reihe schwerer Infektionskrankheiten veranlassen. Diese Mikroben sollen bei der Besprechung der Fäulnisvorgänge im Darm berücksichtigt werden.

Vierter Abschnitt.

Die Verdauung.

Wir sahen in der Einleitung, daß die tierische Zelle nur dann zu ihren vitalen Leistungen befähigt ist, wenn ihr von außen her eine gewisse Summe von Spannkraft in der Form von organischer Nahrung zugeführt wird, welche sie in lebendige Kraft umsetzen kann. Diese Nährstoffe sind in Bezug auf ihre chemische Zusammensetzung besprochen worden.

Ferner haben wir in der Oxydation und der Spaltung die beiden Mittel kennen gelernt, durch welche eine Zersetzung von Nährstoffen in den Organismen möglich ist. Die Oxydationsprozesse verlegten wir, wenigstens bei den tierischen Organismen, in die protoplasmatischen Teile der Zellen, während sich die Spaltungsvorgänge nachweislich nicht nur in den Zellen abspielen, sondern auch außerhalb derselben durch die ungeformten Fermente vorbereitet werden können. Diese Veränderung der Nährstoffe durch die Enzyme ist nur eine spezielle Form von Vorgängen, die wir unter dem Begriff der Verdauung zusammenfassen.

Erstes Kapitel.

Begriff der Verdauung.

Unter Verdauung oder Digestion wird im weiteren Sinne die Gesamtheit aller derjenigen Prozesse verstanden, welche dazu dienen, den rohen Nährstoff in das für die Ernährung der Zelle geeignete Material überzuführen. Hierbei ist es gleichgiltig, ob sich diese Umwandlung des Nährmaterials an der Oberfläche der Organismen, im Darmkanal der Tiere oder erst nach der Resorption in deren Geweben vollzieht.

Nicht unter den Begriff der Verdauung fällt die Assimilation der chlorophyllhaltigen Pflanzenzelle, worunter man speziell die Fähigkeit derselben versteht, unter Lichteinwirkung das Kohlendioxyd zu reduzieren, um dessen Kohlenstoff mit Hilfe von Wasser unmittelbar zur synthetischen Erzeugung von Stärke zu benutzen.

Die Verdauung in diesem weiteren Sinne läßt sich nach CL. BERNARD¹⁾ in eine superfizielle und eine interstitielle Form scheiden.

1) CL. BERNARD, Leçons sur les phénomènes de la vie, T. II, Paris 1879.

Die superfizielle oder, wie KRUKENBERG¹⁾ sie richtiger nennt, die sekretive Verdauung verläuft an der Oberfläche der Organismen und ist mit der Verdauung im gewöhnlichen Sinne identisch, wenn wir die Darmwand zur Oberfläche der Tiere rechnen, was ja wohl zulässig ist. Sie kommt ausnahmslos dadurch zustande, daß enzymatisch wirkende Sekrete gegen die Oberfläche der Organismen abgesondert werden. Diese sekretive Verdauung ist bei den höheren Tieren allgemein verbreitet, bei den chlorophyllhaltigen Pflanzen dagegen zurücktretend, wiewohl sie auch dort, nämlich bei den Insectivoren, beobachtet wird. Vielleicht kommt diese Verdauungsform bei den höheren Pilzen in Frage, wenn man annimmt, daß der Aufnahme der Cellulose, welche diesen Pilzen den Kohlenstoff liefert, ein Lösungsprozeß dieses Kohlehydrates vorausgehen muß. Eine Rolle spielt endlich die sekretive Verdauung bei allen denjenigen Fermentorganismen, welche gegen ihre Nährlösungen Enzyme abgeben.

Die interstitielle, protoplasmatische oder, wie KRUKENBERG sie auch bezeichnet, zelluläre Verdauung ist offenbar eine allgemeine Funktion aller protoplasmahaltigen Zellen und kann in verschiedener Weise auftreten.

Bei einzelligen Tieren, wie den Amöben, nimmt die Zelle ohne weiteres die Nährstoffe auf, um sie ihren Bedürfnissen entsprechend umzugestalten. Bei mehrzelligen Tieren, wie den Hydromedusen, scheint sich diese Verdauungsform in mehreren Stadien abzuspielen, indem die oberflächlichen Zellschichten das Rohmaterial aufnehmen und vorläufig umgestalten, um es zur weiteren Verarbeitung und Deponierung an die tieferen Zellen abzugeben. Die oberflächlichen Zellschichten besitzen hier also noch die Funktion, welche bei den höheren Tieren den Verdauungssäften zufällt. Gesellt sich endlich bei den Tieren der zellulären Verdauung noch die sekretive hinzu, so ist erstere, die zelluläre, nicht an bestimmte Organe gebunden, sondern kann in jeder Zelle vor sich gehen. Es wird dann in den Zellen das durch vorausgegangene sekretive Verdauung der Säfte-masse einverleibte Nährmaterial, welches als Reservestoff in unlöslicher Form in den Organen deponiert wurde, durch Vorgänge in den Zellen selbst der Ernährung zugänglich gemacht, sobald die Nahrungszufuhr von der Oberfläche her nicht den augenblicklichen Bedürfnissen genügt.

Die zelluläre Verdauung ist, ebenso wie bei den Tieren, so auch im Pflanzenreich allgemein verbreitet. Die Ueberführung der in den Pflanzenzellen abgelagerten Stärke in Zucker bildet, ebenso wie die gleiche Umsetzung des Glykogens in den tierischen Zellen, ein bekanntes Beispiel dieser Verdauungsform.

Die zelluläre Verdauung scheint bei den Tieren lediglich durch protoplasmatische Einwirkung zustande zu kommen, Enzyme spielen hierbei keine Rolle. Wenigstens sind bisher niemals intrazellulär wirkende Verdauungsenzyme bei Tieren mit Sicherheit nachgewiesen.

Allerdings gelingt es, wie zuerst BRÜCKE und W. KÜHNE gezeigt haben, aus Organen, welche bei der Enzyymbildung für die sekretive Verdauung sicher nicht beteiligt sind, wie z. B. aus der Muskelsubstanz, den Lungen und dem Gehirn, Spuren von Verdauungs-

1) W. KRUKENBERG, Grundzüge einer vergleichenden Physiologie der Verdauung, Heidelberg 1882, S. 5.

enzymen, nämlich Pepsin¹⁾, Ptyalin²⁾ und invertierende Enzyme³⁾ zu gewinnen. Aber diese Fermente sind offenbar nicht in den Geweben enthalten, sondern in den Säften gelöst⁴⁾. Sie sind physiologisch bedeutungslos und offenbar auf dem Wege der Ausscheidung aus dem Organismus begriffen. Zu letzterer Auffassung gelangt man schon durch die Ueberlegung, daß Pepsin in den genannten Organen, welche keine freie Säure enthalten, gar nicht verdauend wirken kann. Weiter aber wird unsere Behauptung noch gestützt durch die Thatsache, daß auch im Harn ganz regelmäßig geringe Mengen, nicht nur von Pepsin und Ptyalin⁵⁾, sondern auch von Lab⁶⁾, dessen Bedeutung in den Zellen ganz unverständlich wäre, vorkommen.

Nach der Entdeckung dieser Enzyme im Urin nahm man an, daß sie durch Resorption aus dem Darmkanal in die Säftemasse gelangt seien. Da aber festgestellt ist, daß in die Blutbahn von Tieren gebrachte Verdauungsenzyme, besonders auch das Pepsin und Ptyalin,

1) BRÜCKE, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 43, 1861, II, S. 601. W. KÜHNE, Verbreitung einiger Enzyme im Tierkörper, Verhandl. d. Naturhistor.-med. Vereins zu Heidelberg, Bd. 2, 1876, No. 2, S. 3.

2) COHNHEIM, Zur Kenntniss der zuckerbildenden Fermente, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 250. Vergl. auch die älteren Angaben von MAGENDIE, Compt. rend., Bd. 23, 1846, S. 189, und CL. BERNARD, Leçons de physiologie, 1856, II, S. 736. Vergl. ferner: PIOTROWSKY, Kühne's Lehrbuch der physiol. Chem., 1868, S. 288. O. NASSE, Zur Anatomie und Physiologie der quergestreiften Muskelsubstanz, Leipzig 1882. HALLIBURTON, Lehrbuch der physiol. Chem., 1893, S. 431. H. BOBUTTAU, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 513.

3) TEBB, Ueber das Vorkommen von Invertin im Muskelfleisch, in der Milz und in den Lymphdrüsen, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1893, S. 421—423. Vergl. auch E. FISCHER und W. NIEBEL, Ueber das Verhalten der Polysaccharide gegen einige tierische Sekrete und Organe, Sitzungsber. d. Preuß. Akad. d. Wissensch., 1896, Heft 5, S. 73.

4) Vergl. MANFRED BIAL, Ueber das diastatische Ferment des Lymph- und Blutserums, Inaug.-Diss., Breslau 1892, wo sich auch die ältere Litteratur hierüber findet. Derselbe: Pflüger's Arch., Bd. 53, 1893, S. 156, Bd. 54, 1893, S. 72, Bd. 55, 1893, S. 434. Ferner: F. RÖHMANN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 25, 1892, S. 3654. E. CAVAZZANI, Arch. Ital. de biol., Bd. 20, 1894, S. 241. C. HAMBURGER, Pflüger's Arch., Bd. 60, 1896, S. 543.

5) BRÜCKE, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 43, 1861, S. 601. COHNHEIM, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 250. GRÜTZNER, Breslauer ärztl. Zeitschr., 1882, No. 17. BÉCHAMP und BALTUS, Compt. rend., Bd. 92, 1881, S. 1009. B. ROSENBERG, Ueber das diastatische Ferment im Harn, Inaug.-Diss., Tübingen 1890. J. BENDERSKY, Ueber die Ausscheidung der Verdauungsfermente aus dem Organismus, Virchow's Arch., Bd. 121, 1890, S. 554. Vergl. auch P. GRÜTZNER, Ueber Fermente im Harn, Deutsche med. Wochenschr., 1891, No. 1.

6) P. GRÜTZNER, Breslauer ärztl. Zeitschr., 1882, No. 17. E. HOLOVTSCHNER, Ueber Ptyalin und Labferment im menschlichen Harn, Virchow's Arch., Bd. 104, 1886, S. 42. HELWES, Ueber Labferment im menschlichen Harn, Pflüger's Arch., Bd. 43, 1888, S. 384. BOAS, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, 1888.

schon in sehr geringen Dosen stark giftig wirken¹⁾, ist man gezwungen, dem Auftreten der Verdauungsenzyme im Harn doch wohl eine andere Deutung zu geben. Dies ist um so notwendiger, als durch Beobachtungen von GRÜTZNER und anderen übereinstimmend festgestellt ist, daß gerade nach der Nahrungszufuhr, wo Enzyme in großer Menge in den Darmkanal ergossen werden, der Gehalt des Harns an Pepsin und Ptyalin auffallend sinkt, um im nüchternen Zustande bedeutend anzusteigen²⁾. So findet sich diese Ausscheidung der Enzyme im Morgenharn am reichlichsten, während sie ihr Minimum erreicht, wenn man durch Pilokarpininjektionen die Sekretion der Verdauungsdrüsen aufs kräftigste anregt. Da ferner durch GRÜTZNER und ROSENBERG³⁾ gezeigt worden ist, daß nach Unterbindung des Ductus pancreaticus bei Kaninchen nicht nur reichlich Ptyalin, sondern auch Trypsin und fettsplaltendes Ferment im Harn erscheint und ebenso Ptyalin nach der Ligatur des Ductus Stenonianus, so liegt eine andere Erklärung dieser Befunde nicht fern. Man gelangt nämlich notwendigerweise zur Vorstellung, daß nicht die Enzyme, sondern vielmehr deren digestiv unwirksame und nicht giftige Vorstufen, die sogenannten Zymogene, direkt aus den Drüsen zur Resorption gelangen, falls die Fermente für die Vorgänge im Darmkanal nicht genügend zur Verwendung kommen und sich daher ihre Zymogene im Drüsenlumen ansammeln⁴⁾. Bei dieser Auffassung wird es verständlich, daß während der Verdauung und namentlich nach Pilokarpininjektionen kaum Fermente im Harn zu finden sind, während deren Ausfuhr ihr Maximum erreicht, wenn man die Resorption ihrer Zymogene durch Unterbindung der Drüsenausführgänge erzwingt.

Die resorbierten Zymogene gelangen dann durch die Pfortader in den Blutstrom und werden beim Passieren der stets sauer reagierenden Nieren in die fertigen Enzyme umgewandelt, was dem Verhalten der Zymogene gegen saure Salze auch außerhalb des Körpers entspricht.

Das Auffinden von Verdauungsfermenten in den Geweben und in den Säften hat also keineswegs eine Mitwirkung von Enzymen bei der zellularen Verdauung der tierischen Organismen erweisen können, wenn man noch bemerkt, daß bei allen Versuchen, welche dahin zielen, Enzyme aus Organen zu extrahieren, ja schon durch

1) H. HILDEBRANDT, Zur Kenntnis der physiologischen Wirkung der hydrolytischen Fermente, Virchow's Arch., Bd. 121, 1890, No. 1.

2) GRÜTZNER, a. a. O. u. Deutsche med. Wochenschr., 1891, No. 1. W. SAHLI, Pflüger's Arch., Bd. 36, 1885, S. 209. HOLOVTSCHINER, a. a. O. GEHRIG, Pflüger's Arch., Bd. 38, 1886, S. 35 u. 85. HOFFMANN, ebendas., Bd. 41, 1887, S. 148. LEO, Ueber den Fermentgehalt des Urins unter pathologischen Verhältnissen, Verhandl. des VII. Kongr. f. innere Medizin, 1888, S. 368. B. ROSENBERG, a. a. O.

3) BENJ. ROSENBERG, Ueber das distatische Ferment im Harn und über experimentelle Fermenturie, Inaug.-Diss., Tübingen 1890. Vergl. auch H. HOFFMANN, Ueber das Schicksal einiger Fermente im Organismus, Pflüger's Arch., Bd. 41, 1887, S. 148.

4) Vergl. GEHRIG, a. a. O. SCHNAPPAUFF, Beiträge zur Physiologie des Pepsins, Inaug.-Diss., Rostock 1888. GRÜTZNER, Ueber Fermente im Harn, Deutsche med. Wochenschr., 1891, No. 1.

die Einwirkung der Luft auch die Zymogene mit größter Leichtigkeit in die fertigen Fermente umgewandelt werden.

Ein gleiches Schicksal, wie das Auffinden des Pepsins und Ptyalins in den Muskeln, hat die Entdeckung des sogenannten Histozyms erfahren, einer Substanz, welche seiner Zeit ebenfalls als intrazellulär wirkendes Enzym angesprochen wurde. Es gelang nämlich vor anderthalb Decennien SCHMIEDEBERG¹⁾, aus der Niere und dem Blute von Schweinen, sowie namentlich auch aus der Hundeleber ein Enzym zu extrahieren, welches er als Histozyum bezeichnete. Dieses ungeformte Ferment besitzt die Fähigkeit, Fette und andere ätherartige Verbindungen unter Hydratation zu spalten. Besonders war es SCHMIEDEBERG aufgefallen, daß die enzymhaltigen Extrakte bei Körpertemperatur auch mit Leichtigkeit Hippursäure in Benzoesäure und Glykokoll zersetzten, während diese beiden Paarlinge, mit Blut durch eine überlebende Niere geleitet, sich gerade umgekehrt verhielten, nämlich sich zu Hippursäure vereinigten²⁾. SCHMIEDEBERG schloß daraus, daß Synthesen und Spaltungen gleichzeitig und unabhängig voneinander in demselben Gewebe stattfinden könnten. Ob in der Niere mehr Hippursäure gebildet als gespalten werde, hänge einerseits von der Intensität ab, mit der die Synthese erfolge, und andererseits von der Menge des im Gewebe oder Blut enthaltenen Histozyms. Es ist hierbei sehr bemerkenswert, daß schon SCHMIEDEBERG nicht konstant in jeder Niere das Histozyum aufzufinden vermochte. Es ließ sich nur bisweilen bei späteren Untersuchungen wieder nachweisen. Auch in der Hundeleber, die unter Umständen sehr reichlich das Histozyum enthält, ist es zu anderer Zeit gänzlich vermißt worden³⁾.

Die neueren Untersuchungen über den Fermentgehalt des Harns haben auch die Angelegenheit des Histozyms aufgeklärt. Dasselbe ist nichts anderes, als das fettsplattende Enzym des Pankreassaftes, das sogenannte Steapsin.

Wir wissen, daß auch dieses Enzym, gleich allen übrigen Verdauungsfermenten, in der Form seines Zymogens zur Resorption gelangen kann. Es ist aber das in der Niere frei werdende Steapsin gegen die Harnsalze noch viel weniger resistent, als seine Schwester-substanz, das Trypsin, und wird daher sehr schnell in der Harnblase zerstört. Deshalb wird das fettsplattende Ferment, gleich dem Trypsin, im spontan entleerten Harn niemals nachweisbar und läßt sich, wie bereits ausgeführt wurde, nur aus dem Harn von Kaninchen gewinnen, welchen der Ductus pancreaticus unterbunden wurde, besonders wenn man noch die Vorsicht gebraucht, den frisch aus der Niere geflossenen Urin durch eine Blasenfistel dem Tiere zu entnehmen⁴⁾.

Die Fälle, bei denen es im Gegensatz zu anderen Versuchen nicht gelang, das Histozyum aus dem Blute, der Leber oder den Nieren zu gewinnen, erklären sich nunmehr dahin, daß man die Tiere, welche hierzu verwendet wurden, wahrscheinlich während der Verdauung

1) O. SCHMIEDEBERG, Ueber Spaltungen und Synthesen im Tierkörper, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 14, 1881, S. 379.

2) Vergl. S. 18.

3) O. MINKOWSKI, Ueber Spaltungen im Tierkörper, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 17, 1883, S. 445.

4) BENJ. ROSENBERG a. a. O.

tötete, wo so gut wie keine Zymogene resorbiert werden. Auf denselben Umstand sind auch Beobachtungen zurückzuführen, bei denen hippursäure Salze ins Blut von Tieren gespritzt wurden, ohne daß die Hippursäure im geringsten verändert im Harn erschien¹⁾, während in anderen derartigen Versuchen eine teilweise Spaltung der ausgeschiedenen Hippursäure festgestellt werden konnte²⁾.

In neuester Zeit hat endlich eine Untersuchung SALKOWSKI'S³⁾, die Anschauung, daß die zelluläre Verdauung bei den Tieren ohne Enzymwirkung zustande kommt, in Frage zu stellen versucht.

Schon wiederholt haben es verschiedene Forscher unternommen, Glycerin- oder Wasser-Extrakte aus frischen Lebern darzustellen, welche auf Nahrungsstoffe verdauend einwirkten. Abgesehen vom Histozytm, ist auch in der That ein eiweißspaltendes Enzym, nämlich Trypsin, aus der Lebersubstanz gewonnen worden⁴⁾, ebenso unzweifelhaft Invertin⁵⁾, während in betreff eines diastatisch wirkenden Enzyms die Befunde von einander abweichen. Bald sollte, entsprechend einer Angabe von CL. BERNARD, das sogenannte „Leberferment“, dessen Aufgabe es sei, das Leberglykogen in Zucker zu spalten, isoliert sein⁶⁾, bald wurde seine Existenz wohl mit Unrecht wieder völlig in Abrede gestellt⁷⁾.

SALKOWSKI⁸⁾ hat nun gezeigt, daß in der That beim Digerieren einer zerkleinerten, völlig frischen Kaninchenleber mit Chloroformwasser von etwa 40° während 70 Stunden das Leberglykogen vollständig als Zucker in Lösung geht. In einem Kontrollversuch dagegen, bei welchem ein Teil derselben Leber vorher aufgekocht, im übrigen aber genau wie die Hauptmasse behandelt wurde, fand keine Veränderung des Glykogens statt. Ferner ließen sich in Versuchen derselben Art mit Hundelebern und mit Hundemuskeln im Gegensatz zu Kontrollversuchen, zu denen Teile der vorher gekochten Organe verwendet wurden, bisweilen, aber nicht regelmäßig, etwas Tyrosin

1) VAN DE VELDE und STOKVIS, *Experim. Beiträge zur Frage der Hippursäurezerlegung im lebenden Organismus*, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 17, 1883, S. 189.

2) O. SCHMIEDEBERG und O. MINKOWSKI a. a. O.

3) E. SALKOWSKI, *Ueber Autodigestion der Organe*, Zeitschr. f. klin. Medic., Bd. 17, 1890, Suppl., S. 77.

4) H. HOFFMANN, *Ueber das Schicksal einiger Fermente im Organismus*, Pflüger's Arch., Bd. 41, 1887, S. 148.

5) A. DASTRE, *Untersuchungen über die Leberfermente*, Arch. de Physiol., Bd. 1, 1888, S. 69. Hier findet sich auch die ältere Literatur.

6) HENSEN, *Virchow's Arch.*, Bd. 11, 1857, S. 395, v. WITTICH, *Ueber das Leberferment*, Pflüger's Arch., Bd. 7, 1873, S. 28, SEEGEN u. KRATSCHEMER, *Pflüger's Arch.*, Bd. 14, 1877, S. 593, ABELES, *Beitrag zur Lehre von den saccharifizierenden Fermenten*, Med. Jahrbücher, 1876, FLORENCE EVES, *Journ. of Physiol.*, Bd. 5, 1884, S. 342, SEEGEN, *Die Zuckerbildung im Tierkörper*, Berlin 1890, S. 20, und namentlich M. ARTHUS und A. HUBER, *Ueber lösliche und geformte Fermente*, Arch. d. Physiol., 1892, S. 651. Vergl. auch M. BIAL, *Pflüger's Arch.*, Bd. 55, 1893, S. 445 ff.

7) A. DASTRE a. a. O.

8) a. a. O. Vergl. auch H. SCHWIENING, *Ueber fermentative Prozesse in den Organen*, Inaug.-Diss. Berlin 1893.

und Leucin nachweisen. Endlich ergab sich öfter eine geringe Fettsplaltung, und ebenso wurde festgestellt, daß das Hypoxanthin der Leber aus seiner esterartigen Verbindung mit anderen Stoffen abgespalten war, wonach es dann regelmäßig mittels ammoniakalischer Silberlösung fällbar ist.

Diese Veränderungen der Lebersubstanz bezieht SALKOWSKI mit Recht auf die Gegenwart von Verdauungsenzymen, welche bei der „Autodigestion“ der Organe, wie er diese Behandlung mit Chloroformwasser nennt, auf gewisse Leberbestandteile einwirken. SALKOWSKI hält es aber weiter für wahrscheinlich, „daß es sich bei diesen Versuchen um die Wirkung von Enzymen handelt, welche im Protoplasma der Zellen präformiert sind und nach der Abtötung desselben durch das Chloroform zur Aktion gelangen.“

Ich möchte mich dieser Auffassung von SALKOWSKI nicht anschließen. Die Resultate, welche bei der Autodigestion der Leber- und Muskelsubstanz erhalten wurden, bieten doch nichts wesentlich Neues. Es sind dieselben Befunde, welche BRÜCKE und KÜHNE über die Untersuchung der tierischen Organe auf Enzyme bereits vor Jahren mitgeteilt haben. Das diastatische Ferment, welches die Umwandlung des Leberglykogens bewirkte, stammt offenbar, wie das im Blut, in den Muskeln und im Harn aufgefundene, aus dem Pankreas oder aus den Speicheldrüsen und ist in der Form seines Zymogens zur Resorption gelangt, welches letzteres dann bei der Behandlung der Lebersubstanz mit Chloroformwasser das Enzym entstehen läßt. Auch die näheren Umstände des SALKOWSKI'schen Versuchs widersprechen nicht unserer Auffassung. Es handelt sich hierbei um ein Kaninchen, welches 17 Stunden vor dem Tode die letzte Nahrung, nämlich 10 g Rohrzucker erhalten hatte, also sich nicht im Stadium der Verdauung befand. Daß aber unter derartigen Umständen eine besonders reichliche Resorption von Ptyalinzymogen statthat, ist durch die Untersuchungen GRÜTZNER's und seiner Schüler bekannt. Uebrigens ist der Umfang der beobachteten Glykogenumsetzung keineswegs übermäßig. Es wurden 23 g Lebersubstanz verwendet, welche 1,1 g Zucker lieferten. Ein Minimum von Speichel würde im Verlauf von 70 Stunden dasselbe Resultat erzielt haben. Ob die Lebern und Muskeln bei den SALKOWSKI'schen Versuchen Pepsin enthielten, ist nicht festgestellt worden. In einzelnen Fällen scheint Steapsin vorhanden gewesen zu sein.

Das ferner mitgeteilte Auffinden von viel Tyrosin und Leucin in Kaninchenmuskeln, welche ca. 1 Jahr unter Chloroformwasser gestanden hatten¹⁾, berührt unsere Frage kaum. Es handelt sich hierbei um eine Macerationerscheinung, wie sie auch sonst bei langdauernder Einwirkung von Alkohol auf tierische Teile wahrgenommen wird.

Wir müssen demnach vorläufig daran festhalten, daß bei den Tieren ausnahmslos die zelluläre Verdauung ohne Enzyme, lediglich durch eine eigenartige Thätigkeit des lebenden Protoplasmas zustande kommt.

Für die Pflanzen gilt nur im allgemeinen dasselbe. Denn hier treten bei gewissen zellularen Verdauungsvorgängen in der That auch Enzyme in Thätigkeit.

Jedenfalls ist es sicher, daß die Umformung der Stärke in den

1) Vergl. H. SCHWIENING, a. a. O. S. 37 u. ff.

keimenden Samen, in den Knollen und Rhizomen lediglich mit Hilfe von Enzymen zustande kommt. Das betreffende, wahrscheinlich intrazellulär wirkende Enzym ist die Diastase, welche sich mit Leichtigkeit in jedem keimenden Samenkorn nachweisen läßt¹⁾. Auch die in vielen Samen vorhandenen Glykoside und Fette²⁾ scheinen behufs Weiterführung ihrer Bestandteile durch einen intrazellulär-enzymatischen Prozeß allmählich unter Zersetzung gelöst zu werden.

Ferner hat man in manchen Pflanzen reichliche Mengen von ungeformten Fermenten gefunden, welche vermuten lassen, daß vielleicht auch intrazelluläre Umsetzungen von Eiweißstoffen bei ihnen auf enzymatischem Wege zustande kommen.

Es giebt gewisse Pflanzen, bei welchen aus beigebrachten Einschnitten milchweiße oder gelblich gefärbte Säfte ausfließen. Zu diesen Pflanzen gehört auch die *Carica Papaya*, eine Tropenpflanze, von der es lange bekannt ist, daß der Saft ihrer Blätter, mit Fleisch zusammengebracht, das letztere mürbe macht. Die Untersuchung hat ergeben, daß in dem Saft ein peptonisierendes Enzym vorhanden ist, welches bei neutraler Reaktion, am besten in stark verdünnten Salzlösungen, aber auch in schwach sauren oder durch Soda alkalischen Flüssigkeiten Eiweißstoffe verdaut und, ähnlich dem Trypsin, die Peptone in Amidosäuren zu spalten vermag³⁾. Dennoch ist das Papayotin, wie man das Enzym genannt hat, mit dem Trypsin nicht identisch. — Die Zwischenprodukte, welche vor der Peptonisation entstehen, sind andere als beim Trypsin. Sie sind eigentümlicherweise dieselben, welche auch bei der Behandlung der betreffenden Eiweißstoffe mit gespannten Wasserdämpfen auftreten⁴⁾.

Besonders kräftig peptonisierend wirken auch die Milchsäfte des Feigenbaums⁵⁾, sowie der Ananas⁶⁾, deren eiweißlösende Enzyme die Eigenschaften des Pepsins und Trypsins vereinigen, indem sie sowohl in neutraler und schwach alkalischer Lösung, als auch bei Gegenwart verd. Salzsäure Eiweißstoffe gleich gut verdauen. Der Feigenbaumsaft, der Saft von *Ananassa sativa* sowie derjenige der *Carica Papaya* scheinen in Bezug auf fermentative Eiwirkung gegen Eiweißstoffe

1) Eine vollständige Zusammenstellung der umfangreichen Litteratur über „das diastatische Ferment der Pflanzen“ findet sich bei F. SCHLEICHERT in den *Nova Acta d. Ksl. Leopold. Ak. d. Naturforscher*, Bd. 62, No. 1, Halle 1893.

2) Vergl. S. 111 Anmerk. 4.

3) WITTMACK, *Botan. Zeitung* 1878 u. 1880 in mehreren Abhandlungen. WURTZ u. BOUCHUT, Ueber das verdauende Ferment der *Carica Papaya*, *Compt. rend.*, Bd. 89, 1879. WURTZ, ebendas., Bd. 90, 1880. S. MARTIN, *Journ. of Physiol.*, Bd. 5, 1884, S. 213 u. Bd. 6, 1885, S. 336. A. HANSEN, Ueber Fermente und Enzyme, *Arbeiten des Botanischen Instituts zu Würzburg*, Bd. 3, 1888, S. 275.

4) R. NEUMEISTER, *Zeitschr. f. Biol.*, N. F. Bd. 8, 1890, S. 81.

5) WITTMACK, *Tagebl. d. 52. Versamml. Deutsch. Naturf. u. Aerzte*, 1879, S. 222 sowie *Botan. Zeitg.*, 1879, S. 556. A. HANSEN, Ueber Fermente und Enzyme, *Arbeiten des Botan. Inst. zu Würzburg*, Bd. 3, 1888, S. 268.

6) R. H. CHITTENDEN, Ueber die eiweißverdauende Wirkung von Bromelin, dem Ferment vom Ananassaft, *Journ. of Physiol.*, Bd. 15, 1883, S. 249.

universelle Eigenschaften zu besitzen. Denn diese Säfte enthalten auch ein kräftig wirksames Labenzym ¹⁾. Setzt man nur einen Tropfen des Feigenbaumsaftes zu Kuhmilch, so gerinnt das Kasein genau wie bei der Einwirkung des Labenzyms aus Kalbsmagen, ohne Veränderung der Reaktion. Diese Thatsache war übrigens bereits den Alten bekannt, wie aus einer Stelle der Ilias zweifellos hervorgeht ²⁾.

Labenzyme kommen auch in anderen Pflanzen vor. Die Blüten mancher Compositen, wie der Artischoken (*Cynara*) und der Eberwurz (*Carlina acaulis*), enthalten Labfermente, welche in einzelnen Gegenden Italiens zur Käsebereitung verwendet werden. Auch einige Distelarten und das gelbe Labkraut (*Galium verum*) gehören hierher.

Daß endlich fettspaltende Enzyme in neuerer Zeit in vielen Samen, namentlich im Ricinus-, Raps-, Mohn-, Lein- und Maissamen, nachgewiesen sind, ist bereits erwähnt worden ³⁾.

Die Pflanzenphysiologen wissen mit diesen eiweiß- und fettspaltenden Enzymen wenig anzufangen. Man findet daher in den Lehrbüchern die Anschauung, daß die Enzyme der Milchsäfte für die betreffenden Pflanzen keinen Nutzen hätten. Sie werden, wie die Alkaloide, als bedeutungslose Ausscheidungsprodukte der Pflanzen hingestellt ⁴⁾.

Mir scheint diese Annahme wenig gerechtfertigt, wenn auch die Verwendung dieser energisch wirksamen Enzyme vorläufig nicht völlig begreiflich ist. Ihre eiweißverdauende Wirkung in der Pflanze würde die Thatsache beweisen, daß in den ausfließenden Milchsäften Peptone vorhanden sind. Leider sind die hierüber vorhandenen Angaben nur spärlich, wenn sie schon eine derartige Beschaffenheit der in Frage kommenden Milchsäfte behaupten ⁵⁾.

Daß übrigens in der That manche Pflanzen im Jugendzustande sich eines pepsinartigen Enzyms zur Lösung von Eiweißstoffen bedienen, scheint aus meinen Untersuchungen hervorzugehen ⁶⁾. Kräftig wirksame, eiweißverdauende Fermente von sehr verschiedenem Charakter finden sich endlich auch im Fruchtkörper vieler Hutpilze ⁷⁾.

Wir wenden uns nunmehr zur sekretiven Verdauung. Es wurde bereits früher angedeutet, daß diese Verdauungsform bei den Gärungspilzen und Bakterien weit verbreitet ist.

Die Absonderung des Invertins seitens der Hefezelle, die Abgabe von invertierenden, amylytischen, peptonisierenden und fettspaltenden Enzymen seitens vieler Bakterien an die Nährlösungen fällt unter den

1) Vergl. außer den genannten Autoren auch A. BAGINSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1882, S. 209.

2) Eine historische Zusammenstellung über die Verwendung labführender Pflanzen zur Milchgewinnung findet sich bei R. PETERS, Untersuchungen über das Lab und die labähnlichen Fermente, Preisschr. d. med. Fakultät zu Rostock 1894.

3) Vergl. S. 111.

4) Vergl. A. HANSEN, Pflanzenphysiologie, Stuttgart 1890, S. 126.

5) S. MARTIN, a. a. O. Auch R. H. CHITTENDEN (a. a. O.) fand im Ananassaft albumosenartige Stoffe.

6) R. NEUMKISTER, Ueber das Vorkommen und die Bedeutung eines eiweißlösenden Enzyms in jugendlichen Pflanzen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 447.

7) J. HJORT, Neue eiweißverdauende Enzyme, Centralbl. f. Physiol., Bd. 10, 1896, No. 7, S. 192.

Begriff der sekretiven Verdauung. Es wird ja hierdurch das rohe Nährmaterial in eine Form gebracht, welche für die direkte Einwirkung des Zellprotoplasmas geeignet ist.

Wir sahen allerdings, daß einige wenige Fermentorganismen keine Enzyme zur Absonderung bringen, nicht weil sie solcher entbehrten, sondern weil sie dieselben intrazellular wirken lassen. — Die Fermentorganismen, welche auf die Zersetzung des Harnstoffs, und diejenigen, welche auf die Spaltung des essig- oder ameisensauren Kalkes angewiesen sind, bilden derartige Beispiele, da sie im anderen Falle aus der Zerlegung ihres Gärmaterials keinen Nutzen ziehen würden.

Ob bei den höheren Pilzen eine sekretive Verdauung besteht, ist nicht bekannt und wohl kaum untersucht worden.

Um so mehr ist diese Erscheinung nachgewiesen und eingehend studiert bei jenen Pflanzen, welche schon 1765 von dem Amerikaner ELLIS als Insektivoren bezeichnet wurden. Dieser Name hat bekanntlich keineswegs eine systematische Bedeutung. Die Insektivoren, von denen es etwa 350 Arten giebt, gehören verschiedenen Pflanzenfamilien an.

Sie haben das Gemeinsame, daß ihre Ernährungsweise eine eigentümliche, von den übrigen chlorophyllhaltigen Pflanzen abweichende ist. Wiewohl sie genau ebenso, wie alle anderen chlorophyllhaltigen Pflanzen, durch die Assimilation und mit Hilfe ihrer völlig normalen Wurzeln durch die Aufnahme von Mineralsalzen existieren können, bedienen sie sich nebenbei, wie die chlorophyllfreien Pflanzen, organischer Nahrung.

Das Auffallende bei den Insektivoren ist demnach keineswegs die Art ihrer Ernährung, welche höchstens als eine luxuriöse und vielseitige erscheinen kann. Wunderbar sind nur die Mittel, durch welche die Insektivoren sich die organische Nahrung verschaffen ¹⁾.

Sie besitzen nämlich eigentümliche und oft sehr kompliziert gebaute Blattorgane, welche an hervorragenden Stellen süß schmeckende Nektartropfen als Lockmittel für die Insekten tragen und die sich infolge des Reizes schließen, sobald Insekten sich auf ihnen niederlassen. Ist das Tier auf diese Weise gefangen, so werden schnell peptonisierende Sekrete abgesondert, durch welche die festgehaltenen Insekten getötet und verdaut werden. Die gebildeten Verdauungsprodukte werden resorbiert, und nur das unverdauliche Chitinskelett des Insektenkörpers bleibt zurück. Der ganze Vorgang entspricht also durchaus den tierischen Verdauungsprozessen.

Von unseren einheimischen Insektivoren ist wohl am bekanntesten der Sonnentau (*Drosera rotundifolia*). Die stielförmigen Drüsen dieser Pflanzen, Tentakeln genannt, sondern ein schleimiges, klebriges Sekret ab, welches gewöhnlich völlig neutral reagiert.

Sobald aber die Reizung erfolgt und das Insekt festgehalten ist, wird das Sekret stark sauer.

Es ist bemerkenswert, daß ohne Gegenwart einer freien Säure das *Drosera*-ferment völlig unwirksam ist und sich demnach genau so verhält, wie das Pepsin, dem es anscheinend sehr ähnlich ist ²⁾. Das Enzym läßt sich auch mittels Glycerin aus den Blättern extrahieren

1) Vergl. A. HANSEN, Pflanzenphysiologie, Stuttgart 1890, S. 180.

2) Vergl. M. REES und H. WILL, Botan. Zeitg., 1876, No. 44.
A. HANSEN, Ueber Fermente und Enzyme, Arbeiten d. Botan. Instituts zu Würzburg, Bd. 3, 1888, S. 265.

und löst dann hinzugefügtes Fibrin bei Gegenwart verdünnter freier Salzsäure mit Leichtigkeit auf.

Nach den Untersuchungen DARWIN's ¹⁾ hat die chemische Natur der berührenden Substanz einen Einfluß auf das Funktionieren des Blattorgans. Weder ein heftiger Platzregen, noch Glas- oder Holzsplitter, noch auch stickstofffreie Nährstoffe, wie zerflossener Zucker oder Gummi, vermögen die Sekretion anzuregen. Höchstens erfolgt auf derartige Reizung eine schnell vorübergehende Einbiegung der Tentakeln.

Nur stickstoffhaltige, organische Nährstoffe oder auch Ammoniaksalze sind zur Auslösung des Sekretionsmechanismus geeignet. Hierdurch wird es wahrscheinlich, daß es sich bei dieser Einrichtung nur um die Gewinnung von gebundenem Stickstoff handelt. Auch ist es erwiesen, daß die Droseraarten bei Fütterung mit Fleischstückchen kräftiger werden, als wenn sie diesen Zuschuß nicht erhalten, wenn sie schon in Treibhäusern jahrelang ohne Insektennahrung kultiviert werden können.

Der Wert der Insektennahrung besteht also in einer Förderung und Sicherung der Existenz der Insektivoren, welche oft in stickstoffarmen Nährböden zu finden sind, ohne daß die Insektennahrung zu ihren Lebensbedingungen gehört.

Viel kunstvoller, als bei unseren einheimischen Droseraarten, sind die Fangeinrichtungen anderer Insektivoren, wie der nordamerikanischen *Dionaea muscipula* und namentlich der tropischen *Nepenthes*-arten. Letztere besitzen kannenförmige Blattorgane, welche einen Fuß hoch werden können, so daß keineswegs nur Insekten, sondern sehr häufig auch Vögel und andere Tiere in die Falle gelangen. Die Flüssigkeit, welche die Kanne stets enthält, besitzt schon das peptonisierende Enzym in Lösung, denn die Sekretionsdrüsen, welche etwa das untere Drittel der Urnenwand bedecken, scheiden das Sekret stetig ab, ohne daß es dazu eines Reizes bedürfte. Es fehlt aber dem neutralen Sekret noch die Fähigkeit, zu verdauen. Erst durch den Reiz, den ein in die Kanne gefallenes Tier ausübt, werden die Digestionsdrüsen veranlaßt, eine Säure abzuscheiden, durch deren Gegenwart das Ferment dann in Wirksamkeit tritt ²⁾.

Das *Nepenthes*ferment ist also, wie alle bisher untersuchten Enzyme der Insektivoren, gleich dem Pepsin, in neutraler Lösung unwirksam. Diese Enzyme stehen in einem Gegensatz zu den peptonisierenden Fermenten der Milchsäfte der *Carica Papaya*, des Feigenbaumes und der *Ananas*, welche in ihren Eigenschaften mehr dem Trypsin vergleichbar sind.

Wir mußten die Fähigkeit der sekretiven Verdauung bei den Insektivoren, als nicht zu ihren Lebensbedingungen gehörend, als eine Art Luxus bezeichnen, wie denn auch der Mehrzahl der chlorophyllhaltigen Pflanzen diese Verdauungsform abgeht.

1) CHARLES DARWIN, Insektenfressende Pflanzen, 1875 (deutsch von CARUS, Stuttgart 1876). Vergl. auch M. REES, Vegetationsversuche an *Drosera*, Bot. Zeitg., 1875 u. 1878. Die übrige Litteratur findet sich besprochen bei K. GOEBEL, Pflanzenbiologische Schilderungen, II. Teil, 1891, Abteilung 5 (Insektivoren), S. 53.

2) E. v. GORUP und H. WILL, Beobachtungen über peptonbildende Fermente im Pflanzenreiche, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 9, 1876, S. 673. A. HANSEN, a. a. O. S. 265.

Die sekretive Verdauung wird bei diesen Pflanzen vertreten durch die Assimilation, durch welche ein Nährstoff synthetisch geschaffen wird, der dann durch zelluläre Verdauung weitere Umformungen erfährt. Allenfalls könnte man die Absonderung des Kohlendioxyds und gewisser organischer Säuren seitens der Wurzelhaare in das Gebiet der sekretiven Verdauung aufnehmen, da ja durch diesen Vorgang der Pflanze nicht direkt zugängliche mineralische Nährstoffe in eine lösliche und daher assimilierbare Form gebracht werden.

Das eigentliche Gebiet der sekretiven Verdauung ist indessen die Tierwelt, wo diese Verdauungsform nur wenigen niedrigsten Tierklassen fehlt.

Bevor wie die Untersuchung der einzelnen digestiven Prozesse bei den höheren Tieren beginnen, dürfte es angezeigt sein, einen vergleichenden Ueberblick der Verdauungsvorgänge bei den niederen Tieren voranzuschicken ¹⁾).

Zweites Kapitel.

Uebersicht der Verdauungsvorgänge in der Tierwelt.

Es fragt sich zunächst, ob ohne Verdauung, sei sie nun sekretiver oder zellulärer Art, der Bestand des Lebens undenkbar ist.

Wir müssen bei dieser Frage absehen von den Organismen, welche ein sogenanntes latentes Leben ²⁾ führen, denen also auch alle anderen Kriterien des Lebens, namentlich die Atmung, fehlt.

Ein trockener pflanzlicher Same bildet ein solches Beispiel. Er zeigt keine Kohlensäureentwicklung, atmet also nicht und verhält sich demnach wie ein toter Körper ³⁾, obgleich das Leben in ihm latent ist und durch gewisse äußere Bedingungen, nämlich durch die einfache Zuführung von Wasser erweckt werden kann.

Wie die Atmung, so sind in einem trockenen Samen auch alle übrigen Funktionen des Lebens, speziell die digestiven Prozesse, sistiert. — Mit der ersten Regung des Lebens jedoch beginnen in ihm, zugleich mit der Atmung, auch zweifellos zelluläre Verdauungsvorgänge.

Analog den pflanzlichen Samen verhalten sich alle Fermentorganismen und vielleicht auch die Eier vieler Tierformen. Sie können austrocknen, soweit dies bei Lufttemperatur überhaupt möglich ist, ohne daß sie ihre Entwicklungsfähigkeit verlieren.

Es sind dies z. B. die Eier gewisser Crustaceen, nämlich der Apusarten (*Apus productivus*) und der Ostrakoden oder Muschelkrebse. Die gleiche Eigenschaft besitzen die Eier gewisser Rund-

1) Vergl. W. KRUKENBERG, Grundzüge einer vergleichenden Physiologie der Verdauung, Heidelberg 1882.

2) P. HARTING, Das schlummernde Leben, Leipzig 1856. CL. BERNARD, Leçons sur les phénomènes de la vie, 1878, Bd. 1, S. 65. W. PREYER, Ueber die allgemeinen Lebensbedingungen, Berlin 1880.

3) W. KOCHS, Kann die Kontinuität der Lebensvorgänge zeitweilig völlig unterbrochen werden? Biolog. Centralbl., Bd. 10, 1890, S. 673, No. 22 sowie „Ueber die Vorgänge beim Einfrieren und Austrocknen von Tieren und Pflanzensamen“, ebendas., Bd. 12, 1892, No. 11 u. 12. C. DE CANDOLLE, Ueber das latente Leben der Samen, Ref. im Centralbl. f. Physiol., Bd. 9, 1895, S. 652.

würmer, namentlich der *Anguillula tritici*, des Weizenälchens. Selbst ausgebildete Tiere können anscheinend ein latentes Leben führen und gänzlich austrocknen, wenn auch hierüber völlig exakte Untersuchungen nicht vorliegen. Die bekanntesten Beispiele bilden hierfür die Tardigraden, kleine milbenartige Arachniden, welche häufig zwischen Moosen und Algen in Dachrinnen angetroffen werden. Ebenso verhalten sich gewisse Süßwasser bewohnende Würmer, namentlich die Rotiferen. Nach dem Anfeuchten scheinen die ausgetrockneten Tiere an ihrer Lebensfähigkeit nicht den geringsten Schaden gelitten zu haben.

Läßt man diese Organismen, bei denen wenigstens vorläufig kein Stoffwechsel nachgewiesen ist, außer Betracht, so ist die Verdauung eine nie sistierende Allgemeinerscheinung des Lebens.

Es sind allerdings viele Tiere bekannt, welche lange Zeit keine Nahrung zu sich nehmen, wie z. B. die Winterschläfer. Bei diesen ist aber das Leben keineswegs erloschen, sondern der Stoffwechsel nur auf ein sehr geringes Maß eingeschränkt¹⁾, welches den geringen vitalen Leistungen des Winterschläfers, seiner geringen Wärmeproduktion und minimalen kardiopneumatischen Muskelarbeit entspricht.

Die sekretive Verdauung ist während des Schlafes bei diesen Tieren natürlich nicht vorhanden, die zelluläre Verdauung dagegen nimmt ihren Fortgang und zwar auf Kosten von aufgespeichertem Reservematerial²⁾, sie verläuft dementsprechend viel träger als in der Norm und kann denkbar unbedeutend werden.

Die Möglichkeit des Lebens und somit der zellulären Verdauung auf Kosten von Reservematerial findet sich noch bei einigen anderen Tierformen:

Besonders den Gastropoden scheint diese Fähigkeit eigen. So fand WOLLASTON³⁾ *Helix papilio* und *Helix tectiformis*, die am 1. Mai 1848 auf der Insel Porto Santo in Schächtelchen gepackt waren, beim Oeffnen am 19. Oktober 1850, also etwa nach 2 1/2 Jahren, noch lebend. Ferner macht SEMPER⁴⁾ eine Angabe, nach welcher im Britischen Museum zu London Schnecken, die mit ihren Gehäusen aufgeleimt jahrelang in der Sammlung gestanden hatten, plötzlich zum Davonkriechen veranlaßt wurden.

Ein anderes Beispiel des Lebens auf Kosten von Reservematerial bieten viele Milben (Akarinen). Bei diesen Geschöpfen sorgt das Muttertier für lebenslängliche Ernährung seiner männlichen Nachkommenschaft. Es sind dies namentlich blutsaugende Milben der afrikanischen Gattung *Ixodes* und gewisse Käsemilben der Gattung *Hypopus*. Aus den Larven dieser Tiere gehen Weibchen und Männchen

1) REGNAULT und REISET, *Recherches chimiques sur la respiration des animaux des diverses classes*, Paris 1849, S. 139. Vergl. auch *Ann. de Chim. et de Phys.*, Bd. 26, 1849.

2) Ueber den Glykogengehalt der Leber bei Winterschläfern s. VALENTIN, Moleschott's Untersuchungen zur Naturlehre, Bd. 3, 1857, S. 223, AEBY, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 3, 1875, S. 184, VOIT, *Zeitschr. f. Biol.*, Bd. 14, 1878, S. 118, und besonders v. WITTICH, in Hermann's Handb. der Physiol., 1881, Bd. 5, T. 2, S. 360 u. 361.

3) WOLLASTON, *Ann. of Nat. Hist.*, Bd. 6, 1850, S. 489.

4) C. SEMPER, *Die natürlichen Existenzbedingungen der Tiere*, Leipzig 1880, T. I, S. 250.

hervor. Während die Weibchen bald Nahrung suchen, leben die Männchen in völliger Inanition. Erst nach der Begattung gehen sie zu Grunde, ohne jemals eine Spur von Nahrung aufgenommen zu haben, was ihnen schon aus dem Grunde versagt ist, daß sie keine zur Nahrungsaufnahme taugliche Mundwerkzeuge besitzen¹⁾. Daß bei den männlichen Akarinen trotzdem zelluläre Verdauungsvorgänge sich abspielen, durch welche die bei der Zeugung empfangenen Reservestoffe allmählich verbraucht werden, ist mit Sicherheit anzunehmen.

Eine sekretive Verdauung fehlt ferner allen parasitisch lebenden Tieren, was namentlich bei denen verständlich ist, welche im Darmtrakt ihrer Wirte leben und daher beständig von sekretiv verdauter Nahrung umgeben sind.

Von letzteren kommen von Protozoen die Gregarinen, von Infusorien die Opalinen und von den Würmern die Cestoden, Askariden und Acanthocephalen (Kratzer) in Betracht, von welchen sich die Opalinen und Cestoden von dem Chymus ihres Wirtes mittels ihrer äußeren Haut ernähren, da ihnen ein Darmkanal völlig fehlt. Daß diesen Parasiten aber die zelluläre Verdauung nicht mangelt, geht schon allein daraus hervor, daß ein typischer Reservestoff, wie das Glykogen, den sie höchst wahrscheinlich selbst aus Traubenzucker produzieren, regelmäßig in ihnen aufzufinden ist²⁾. Das Glykogen ist übrigens nicht bloß bei den Cestoden und Askariden, sondern auch bei den Gregarinen und Infusorien mit Sicherheit nachgewiesen³⁾.

Einigermaßen könnte man zweifelhaft werden, ob bei jenen seltenen parasitischen Tieren, welche, selbst ohne Darm, nicht aus dem Chymus ihres Wirtes, sondern direkt aus den Säften desselben ihre Nahrung schöpfen, überhaupt eine Verdauung notwendig sei.

An der ventralen Fläche einer sog. Bogenkrabbe, des *Carcinus maenas*, findet man nicht selten eine gelbliche Blase, welche sich als der Genitalsack eines Wurzelkrebsses, der *Sacculina carcini*, ausweist, bei der fast alle übrigen Organe völlig degeneriert sind. Dieser sackförmige Körper besitzt nur eine einzige Oeffnung am hinteren Pole, während der vordere Pol wurzelförmige Ausläufer entsendet, feine Röhren, welche, mit milchiger Materie gefüllt, die Gewebe des Wirtes durchsetzen. Sie lagern sich besonders um dessen Verdauungstrakt, dringen in die Leber, in die Muskulatur bis in die Füße. Frei von diesen Ausläufern des Parasiten bleiben nur das Herz, die Kiemen und das centrale Nervensystem, so daß der *Carcinus* scheinbar gesund bleibt, auch wenn er mehrere derartiger Parasiten zu versorgen hat⁴⁾. Will man nicht die Annahme machen, daß die Gewebszusammensetzung der *Sacculina* mit der ihres Wirtes völlig übereinstimmt, so muß man ersichtlich auch diesem Parasiten die Fähigkeit der zellulären Verdauung zusprechen.

1) MEGNIN, Compt. rend., Bd. 83, 1876, S. 993.

2) RINDFLEISCH, Arch. f. mikrosk. Anat., Bd. 1, 1865, S. 142. CL. BERNARD, Leçons sur les phénomènes de la vie, 1878, Bd. 2, S. 116. M. FOSTER, Journ. of Anatom. and Physiol., Bd. 1, 1867, S. 162.

3) O. BÜRSCHLI, Bemerkungen über einen dem Glykogen verwandten Körper in den Gregarinen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 603. E. MAUPAS, Compt. rend., Bd. 102, 1886, S. 120. Vergl. auch A. CERTES, Sur la glycogénèse chez les Infusoires, Compt. rend., Bd. 90, 1880, S. 70.

4) S. JOURDAIN, Compt. rend., Bd. 92, 1881, S. 1352.

Nun sind aber eine Reihe von Thatsachen bekannt, welche andeuten, daß jede Tierspecies eine eigenartige, unglaublich konstante Zusammensetzung der Säftemasse besitzt. Wir ersehen dies namentlich aus der Erfahrung, daß die Zellen einer Species in der Säftemasse einer anderen ihre Lebensbedingungen nicht zu finden vermögen.

Wiewohl die Säugetiere einen Chymus von annähernd gleicher Beschaffenheit resorbieren, haben Bluttransfusionen gelehrt, daß die Blutkörperchen der einen Species im Plasma der anderen nicht zu existieren vermögen. Man beobachtet einen baldigen Zerfall der fremden Blutzellen. Aber auch die Säftemasse des Versuchstieres kann, wenigstens bei umfangreichen und schnell verlaufenden Transfusionen, durch das fremde Plasma derart verändert werden, daß seine eigenen Blutkörperchen zum Zerfall kommen. Hierauf beruht die Hauptgefahr aller Transfusionen mit dem Blute einer anderer Species¹⁾.

Daß nicht nur die Zellen der höheren Tiere, sondern selbst die der niedrigst stehenden Lebewesen gegen eine minimale Veränderung der Säftemasse sehr empfindlich sind, zeigen die variablen Resultate, welche man erhält bei dem Versuch, gewisse Infektionskrankheiten

1) Siehe P. PANUM, Experimentelle Untersuchungen über die Transfusion, Virchow's Arch., Bd. 27, 1863, S. 240 u. 433. Hier findet sich ein historischer Ueberblick. LANDOIS, Lehrbuch der Physiologie des Menschen, Art. Transfusion und: Die Transfusion des Blutes, 1875. Vergl. auch E. v. BERGMANN, Die Schicksale der Transfusion im letzten Decennium, Berlin 1883, und A. LANDERER, Ueber Transfusion und Infusion, Virchow's Arch., Bd. 105, 1886, S. 351. J. MARSHALL, Ein Beitrag zur Kenntnis der Transfusion etc., Zeitschr. f. Physiol., Bd. 15, 1891, S. 62. Für den Zerfall der Blutkörperchen in einer fremden Blutart werden in neuerer Zeit gewisse hypothetische Bestandteile des Blutserums verantwortlich gemacht, welche nicht nur fremde Blutkörperchen, sondern auch in die Säftemasse gedrungene Bakterien zu vernichten streben. Diese Stoffe, vermutlich eiweißartiger Natur, welche als „Alexine“ bezeichnet werden, sollen für die Serumarten der verschiedenen Tierspecies spezifische sein, so daß auch jede Blutart wie nur ganz bestimmte Bakterienarten, so auch nur die Zellen gewisser Tierspecies zu schädigen geeignet ist. Vergl. DAREMBERG, Compt. rend., Bd. 103, 1891, S. 508, sowie H. BUCHNER, Zur Physiologie des Blutserums und der Blutzellen, Centralbl. f. Physiol., Bd. 6, 1892, S. 97 und Bd. 7, 1893, S. 193. Ferner: „Beruht die Wirkung des BEHRING'schen Heilserums auf Giftwirkung?“, Berliner klin. Wochenschr., 1894, S. 73. Die „Alexine“ spielen offenbar eine wichtige Rolle in dem Problem der „Immunität“, über welches in neuester Zeit eine umfangreiche Litteratur entstanden ist. Eine zusammenfassende Uebersicht giebt über diese Frage: LUBARSCHE, Ueber Immunität und Schutzimpfung, Leipzig 1892. (Tiermedizinische Vorträge, Heft 11.) Vergl. auch BEHRING, Die praktischen Ziele der Blutserumtherapie und die Immunisierungsmethoden, sowie: Das Tetanusheilverfahren, Leipzig 1892. Die Existenz der „Alexine“ wird übrigens von manchen Autoren bestritten, welche die vorliegenden Thatsachen in anderer Weise zu erklären suchen. Vergl. besonders P. JETTER, Untersuchungen über die „baktericide“ Eigenschaft des Blutserums, Arbeiten aus dem Pathologisch-anatomischen Institut zu Tübingen, Bd. 1, 1892, Heft 3 sowie „Ueber Buchner's „Alexine“ und ihre Bedeutung für die Erklärung der Immunität“, Centralbl. f. Bakteriologie u. Parasitenk., Bd. 14, 1893, No. 22, S. 724.

von einer Species auf eine andere zu übertragen. So haftet z. B. die Septikämie der Hausmäuse nicht bei anderen Mäuserassen¹⁾, woraus zugleich hervorgeht, daß diese sich so nahe stehenden Varietäten doch nicht völlig übereinstimmen in Bezug auf die Zusammensetzung ihrer Säfte. Selbst verschiedene Individuen derselben Species scheinen durch pathologische Verhältnisse leicht eine Differenz in der Zusammensetzung ihrer Gewebsflüssigkeiten zu erlangen, welche groß genug ist, um die Entwicklung maligner Geschwülste, welche man von kranken Individuen einem gesunden transplantiert, zu verhindern. Hierher gehört auch die Thatsache, daß junge Hunde leicht mit Milzbrand zu infizieren sind, alte dagegen nicht.

Wir müssen daher annehmen, daß auch die Zellen der Sacculina andere Säfte verlangen, als sie diesem Parasiten als Nahrung zu Gebote stehen. Es bleibt ihm offenbar eine Umwandlung der Säfte seines Wirtes durch zelluläre Verdauung nicht erspart.

Von den nicht parasitisch lebenden Tieren fehlt nur den niedrigsten Formen die sekretive Verdauung, also namentlich den Protozoen, den Infusorien, den Aktinien (Seeanemonen) und den Hydromedusen.

Bei den Protozoen übernimmt das Protoplasma mit den Funktionen der Empfindung und Bewegung auch diejenige der Verdauung. Von diesen umfließen die frei lebenden Amöben und die in Kammern sitzenden Rhizopoden die feste Nahrung mit ihren Pseudopodien, lösen das Verwendbare auf und stoßen das Unverdauliche wieder aus²⁾. Die mit äußeren Membranen versehenen Infusorien dagegen befördern bereits die feste Nahrung durch strudelnde Cilien nach der membranlosen Mundstelle und von dort in das Innere des Körpers, wo die Verdauung stattfindet.

In ähnlicher Weise scheint sich der Verdauungsmodus der Hydromedusen zu gestalten. Die Prüfung der schleimigen Sekrete, welche den Medusenkörper gewöhnlich umhüllen, und besonders derjenigen Flüssigkeiten, welche sich in dem cölenterischen Raume finden, auf eine enzymatische Wirkung hat stets ein negatives Resultat zur Folge gehabt, selbst wenn die Verdauungsversuche bei den hierzu

1) R. KOCH, Die Aetiologie der Wundinfektionskrankheiten, Leipzig 1878, S. 46.

2) Mikroskopische Beobachtungen der Verdauungsvorgänge bei den Protozoen liegen vor von GREENWOOD (Ueber den Verdauungsprozeß bei den Rhizopoden, Journ. of Physiol., Bd. 7, 1886, S. 253), M. MEISSNER (Beiträge zur Ernährungsphysiologie der Protozoen, Zeitschr. f. wissenschaft. Zoologie, Bd. 46, 1888, S. 498), FABRE-DOMERGUE (Annal. des sciences nat., Zool., 1888, S. 140) sowie M. GREENWOOD u. E. SAUNDERS (Journ. of Physiol., Bd. 16, 1895, S. 441). Aus den angeführten Untersuchungen scheint mit Sicherheit nur hervorzugehen, daß die Flüssigkeitsvakuolen des Protoplasmas oft eine Säure enthalten, welche vielleicht für die Auflösung mancher Nahrungsmittel, speziell von Nährsalzen von Bedeutung ist. Diese saure Reaktion hat übrigens schon ENGELMANN festgestellt. (Vergl. ENGELMANN in Hermann's Handbuch der Physiologie, Bd. 1, 1879, S. 349). Ueber das Verhalten verfütterter Nährstoffe, namentlich mit Alkana gefärbter Fetttropfen gehen die Angaben auseinander, indem die Fettkugeln bald nur in den Vakuolen, bald lediglich im Protoplasma gesehen wurden.

günstigsten Temperaturen von 38—40° C vorgenommen wurden¹⁾. Ob bei den Medusen nicht nur das Innere, sondern auch die äußere Oberfläche mit einem zellularen Verdauungsvermögen ausgestattet ist, scheint nicht festzustehen²⁾. Nach KRUKENBERG werden durch Medusen hindurchgezogene Fibrinfäden verdaut und resorbiert.

Mehr als bei den Medusen sind die Verdauungsvorgänge bei den Aktinien lokalisiert. Hier scheinen es nach KRUKENBERG besonders die Mesenterialfilamente zu sein, welche dem Verdauungsgeschäft obliegen. Das stark ätzende Sekret der Nesselkapseln an der Außenseite der Tentakeln wirkt nicht eiweißverdauend, es ist wahrscheinlich vorwiegend ein Schutzmittel und kann wohl auch die Auflösung der Kalkskelette von Seetieren, welche den Aktinien als Nahrung dienen, bewirken. Als KRUKENBERG eine mit rohem Fibrin gefüllte Federspule in den Gastrovaskularraum von Aktinien brachte, erfolgte eine Verflüssigung des Fibrins nur an den Stellen, wo ein unmittelbarer, inniger Kontakt zwischen den Mesenterialfilamenten und dem Fibrin zustande kommen konnte, während alle anderen Partien des Fibrins völlig unverändert blieben. Dieser Versuch spricht dafür, daß die Verdauung des Fibrins nicht mit Hilfe von abgesonderten Sekreten, sondern auf zellularem Wege erfolgte. Uebrigens hat KRUKENBERG auch hier die schleimigen Sekrete der äußeren Hülle, sowie diejenigen des Gastrovaskularraumes mit negativem Erfolge auf enzymatische Wirkungen untersucht.

Bei den Spongien scheinen nach neueren Untersuchungen von LENDENFELD lediglich die sogenannten Kragengeißelzellen die Aufnahme und die erste Umwandlung der Nahrung zu besorgen. Letztere soll dann weiterhin amöboïden Wanderzellen übergeben werden, welche die Nährstoffe durch den ganzen Schwamm verbreiten³⁾.

In der Tierreihe aufwärts steigend, sind wir nunmehr an einen Punkt gelangt, wo sich der direkten zellularen Verdauung wohl die sekretive hinzugesellt, wo sie aber noch von untergeordneter Bedeutung erscheint, indem Geschöpfe, wie die Turbellarien⁴⁾ und gewisse Species der Tunikaten⁵⁾, wohl mit Hilfe ihrer oberflächlichen Zellen resorbieren und demnach direkt zellular verdauen, aber auch gegen ihr Darmlumen verdauende Sekrete absondern. Es braucht also

1) W. KRUKENBERG, a. a. O. S. 54.

2) W. KRUKENBERG, a. a. O. S. 76, Anmerk. 40. Vergl. hiergegen C. ISCHIKAWA, Zeitschr. f. wissensch. Zoologie, Bd. 49, 1890, S. 433, und M. NUSSBAUM, Die Umstülpung der Polypen, Arch. f. mikrosk. Anat., Bd. 35, 1891, S. 111.

3) Vergl. R. von LENDENFELD, Experimentaluntersuchungen über die Physiologie der Spongien, Zeitschrift f. wissensch. Zoologie, Bd. 48, 1889, S. 406. Aeltere Untersuchungen stammen von METSCHNIKOFF, Spongiologische Studien, Zeitschr. f. wissensch. Zoologie, Bd. 32, 1879, S. 371 und von KRUKENBERG, Vergleich. Physiologie der Verdauung, 1882, S. 51.

4) E. METSCHNIKOFF, Ueber die Verdauungsorgane einiger Süßwasserturbellarien, Zool. Anz., I, 1878, S. 387. Derselbe, Untersuchungen über die intrazelluläre Verdauung bei wirbellosen Tieren, Arbeiten des Zoologischen Instituts in Wien, Bd. 5, 1884, Heft 2, S. 141.

5) W. KRUKENBERG, a. a. O. S. 56 und Untersuchungen aus dem Physiol. Institut der Univ. Heidelberg, Bd. 2, 1878, S. 360. Ferner: Vergl. physiol. Studien, I. Reihe, 5. Abteil., 1881, S. 62.

bei ihnen der zellularen Verdauung nicht notwendig die sekretive vorauszu gehen.

Bei allen übrigen Tieren dagegen, also namentlich bei den Echinodermen, Anneliden, Arthropoden und Mollusken, abgesehen von gewissen parasitischen Formen, sowie bei allen Wirbeltieren tritt nur die sekretive Verdauung äußerlich hervor.

Bei allen diesen Tieren mit ausgebildeter sekretiver Verdauung werden die Verdauungssekrete geliefert durch drüsenförmig vereinigte Zellen, welche entweder dem Darm entlang flächenförmig ausgebreitet sind oder besondere Drüsenlager bilden. Bald besorgt eine einzige Drüsenmasse die Produktion sämtlicher zur Verdauung erforderlichen Enzyme, bald entstehen diastatisch wirkende und peptonisierende Enzyme in verschiedenen Organen, bald wieder liefern verschiedene Drüsenkörper verschiedenartige eiweißverdauende Enzyme, kurz alle Möglichkeiten dieser Art sind in der Tierreihe zu finden, wobei es scheint, daß mit der höheren Entwicklung auch die Produktion der verschiedenartigen Fermente in besonderen Drüsen erfolgt.

Bekanntlich ist bei den Seesternen der kurze Darmkanal mit blindgeschlossenen verzweigten Anhängen besetzt, welche zum Teil weit in die Arme der Tiere hineingreifen. Die Wandungen dieser Divertikel sondern eine Flüssigkeit ab, welche dem pankreatischen Saft der Wirbeltiere zu vergleichen ist, denn sie spaltet Eiweißstoffe bei neutraler Reaktion bis zu den Amidosäuren, saccharifiziert Stärkekleister, emulgiert und spaltet Fette¹⁾.

Ganz ebenso verhält sich das Sekret der sogenannten Leberschläuche, welche sich vielfach verästelt in den Darmkanal der Spinnen ergießen²⁾.

Universelle digestive Funktion besitzt bei den Mollusken jenes Drüsenorgan, welches in der Regel als Leber bezeichnet wird, wiewohl es gerade diesen Namen am wenigsten verdient. Auch die Bezeichnung „Hepatopankreas“ ist weder ausreichend noch zutreffend und hat deshalb in neuerer Zeit der passenden Bezeichnung „Mitteldarmdrüse“ Platz gemacht.

Nach den Untersuchungen KRUKENBERG's wird von diesem Organ ein fettspaltendes, ein diastatisches, ein peptisches und meist auch ein tryptisches Enzym geliefert. Funktionell ist es also ein Komplex von Speichel-, Magen- und Pankreasdrüsen. Im übrigen wird die Reaktion des Chymus der Mollusken nicht, wie bei den höheren Tieren, in der Art geregelt, daß dem Speisebrei an bestimmten Regionen des Darmtraktes eine konstante Reaktion zukommt. Hieraus kann jedoch dem Organismus kein Schaden erwachsen, da die Eiweißverdauung auf jeden Fall, sowohl bei saurer, als auch bei alkalischer oder neutraler Reaktion vor sich geht. Fehlt jedoch einer Molluskenspecies das peptische Ferment, so soll mit diesem Mangel zugleich auch stets die Säurebildung vermißt werden³⁾. Andererseits giebt es auch

1) A. B. GRIFFITHS u. A. JOHNSTONE, Untersuchungen über die „Leberzellen“ der Araneen und über die Divertikel der Asterideen, Proc. Roy. Soc. Edinburgh, Bd. 15, 1891, S. 111.

2) A. B. GRIFFITHS u. A. JOHNSTONE, a. a. O.

3) W. KRUKENBERG, a. a. O. S. 59 u. 61 sowie Untersuch. aus dem Physiol. Institut der Universität Heidelberg, Bd. 2, 1878, S. 36. F. PLATEAU, Extr. d. Bull. de l'Acad. R. de Belgique, N. F. Bd. 44, 1877.

Mollusken, wie *Helix pomatia*, welche die Eiweißstoffe nur bei saurer Reaktion des Darminhaltes, also peptisch verdauen, ihnen fehlt das Trypsin gänzlich¹⁾.

Die Auffassung der Mitteldarmdrüse als Leber der Mollusken wird ferner unhaltbar gemacht durch die Thatsache, daß sich weder Glykogen in wesentlichen Mengen, noch spezifische Gallenbestandteile darin nachweisen lassen²⁾. LEVY vermochte allerdings bei *Helix pomatia* ein wenig Glykogen aus 100 darauf verarbeiteten Mitteldarmdrüsen zu isolieren, aber relativ weniger, als die übrigen Organe dieser Tiere zu enthalten pflegen. Neben den sehr geringen Glykogenmengen erhielt LEVY, ebenfalls in unbedeutender Menge, noch ein zweites kolloides Kohlehydrat, das „Sinistrin“, welches in der Weinbergschnecke zuerst von HAMMARSTEN³⁾ durch Zersetzung des Glykoproteides ihrer Eiweißdrüse mittels Kalilauge, aber auch im Pflanzenreich von SCHMIEDEBERG⁴⁾ aufgefunden wurde. Das Sinistrin ist im Gegensatz zum Glykogen gegen Ptyalin völlig resistent und liefert erst beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren Lävulose, ist also dem Inulin sehr ähnlich, aber nicht mit ihm identisch.

Wird bei den Mollusken überhaupt eine Säure produziert, so geschieht dies nicht in der Mitteldarmdrüse, sondern in speziellen acidogenen Drüsenkomplexen, welche ihre Flüssigkeit in das Darmrohr ergießen. Eine geringe Säureproduktion, und zwar auffallenderweise von Schwefelsäure, ist bei den Murexarten nachgewiesen, während bei den Prosobranchiern die Säurebildung eine bedeutende ist und bei einzelnen Species geradezu enorm genannt werden muß.

Seit den Untersuchungen TROSCHEL's⁵⁾ vom Jahre 1854 weiß man, daß *Dolium galea* eine stark saure Flüssigkeit gegen ihre Mundhöhle absondert, welche in zwei großen Drüsenmassen erzeugt wird, die symmetrisch zu beiden Seiten des Magens liegen und mit langen Ausführungsgängen zu den Seiten der Speiseröhre emporsteigen, um rechts und links neben der chitinüberzogenen und mit Zahnreihen besetzten Zunge, der sogenannten Radula, zu endigen. Die Konzentration des Sekretes scheint Schwankungen zu unterliegen, 2,18 ist als geringster, 4,25 als höchster Prozentgehalt an freier Schwefelsäure des frisch untersuchten Sekretes gefunden worden. Außerdem aber wurde freie

1) D. BARFURTH, Ueber den Bau und die Thätigkeit der Gastropodenleber, Bonn 1882. MAX LEVY, Zoochemische Untersuchung der Mitteldarmdrüse von *Helix pomatia*, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 410.

2) A. B. GRIFFITHS, Chemisch-physiologische Untersuchungen über die Cephalopodenleber und ihre Identität mit einem wahren Pankreas, Chem. News, Bd. 51, S. 160 und Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 18, 1885, Ref. S. 294. MAX LEVY, a. a. O. S. 413.

3) O. HAMMARSTEN, Pflüger's Arch., Bd. 36, 1885, S. 440—443.

4) O. SCHMIEDEBERG, Ueber ein neues Kohlehydrat, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 112. Vergl. ferner auch WEYHER v. REIDEMEISTER, Inaug.-Diss., Dorpat 1880 (Ref. i. Chem. Centralbl., 1880, S. 808).

5) TROSCHEL, Poggendorff's Annalen, Bd. 93, 1854, S. 614 und Journ. f. prakt. Chem., Bd. 63, 1854, S. 170. Vergl. auch DE LUCA und PANCERI, Compt. rend., Bd. 65, 1867, S. 577 u. 712 sowie ferner R. MALY, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 81, 1880, S. 376.

Salzsäure in einer Menge von 0,4—0,6 Proz. nachgewiesen. Da die saure Flüssigkeit, zum Teil wenigstens, mit der Nahrung verschluckt wird und dem Speisebrei dadurch eine saure Reaktion verleiht, und da ferner KRUKENBERG ¹⁾ bei diesen Tieren neutralen, aber pepsinhalten Verdauungssaft nachgewiesen hat, kann dem sauren Sekret eine digestive Bedeutung nicht abgesprochen werden. Indessen deutet der abnorm hohe Säuregehalt zweifellos darauf hin, daß dieses Sekret außer der digestiven noch eine andere Bedeutung haben muß. SEMON ²⁾ hat darauf aufmerksam gemacht, daß die saure Flüssigkeit namentlich auch beim Kauprozeß wirksam wird, indem sie den kohlensauren Kalk zerstören hilft, der in den Geweben der meisten Tiere eingelagert ist, welche die Lieblingsnahrung jener Schnecken bilden. Eine Auflösung des kohlensauren Kalks kann durch die Schwefelsäure allerdings nicht erfolgen, aber dennoch eine Zerstörung der Kalkskelette. Denn bringt man zum Versuch einen Seestern in wenig schwefelsäurehaltiges Wasser, so erfolgt zwar keine Auflösung des Skeletts, aber dasselbe läßt sich jetzt zwischen den Fingern mit Leichtigkeit durch gelindes Reiben in ein feines Pulver zerbröckeln, was vorher vollkommen unmöglich gewesen wäre. Endlich erscheint es nach Beobachtungen von TROSCHEL und PANCERI sicher, daß unter Umständen das saure Sekret von diesen Tieren auch zur Verteidigung benutzt wird.

Im schwach sauer reagierenden Magen des Flußkrebsses fand HOPPE-SEYLER ³⁾ ein eiweißverdauendes Enzym, welches aber besonders energisch auch bei neutraler Reaktion seine Wirkung ausübt. Ferner enthielt der Magensaft ein amylytisches und fettspaltendes Ferment. Es ließ sich ferner nachweisen, daß auch dieser verdauende Saft des Krebses in der Mitteldarmdrüse produziert wird.

Von den Verdauungseinrichtungen der Evertabraten ist endlich erwähnenswert, daß im allgemeinen zuerst bei den Insekten spezifische echte Speicheldrüsen auftreten ⁴⁾, welche bei neutraler Reaktion des Sekretes ein diastatisches Enzym bilden, während bei diesen Tieren die Mitteldarmdrüse, welche bei einzelnen Formen multipel vorhanden ist, noch ihren universellen digestiven Charakter bewahrt hat.

Die verschiedenen Klassen der Wirbeltiere zeigen untereinander in Bezug auf die Verdauungsvorgänge kaum abweichende Verhältnisse, nur die Fische machen eine Ausnahme, indem sie sich in mancher Beziehung noch den höheren Wirbellosen nähern.

Es ist bekannt, daß nicht nur den Fischen, sondern auch den im Wasser lebenden Säugetieren, den Cetaceen und den Pinnipediern, die Speicheldrüsen entweder vollkommen fehlen oder doch nur rudimentär entwickelt sind. Man nimmt daher meist ohne weiteres an,

1) W. KRUKENBERG, Untersuch. aus dem Physiol. Institut der Univ. Heidelberg, Bd. 2, 1878, S. 402.

2) R. SEMON, Ueber den Zweck der Ausscheidung der freien Schwefelsäure bei Meeresschnecken, Biol. Centralbl., Bd. 9, 1889, S. 80. Vergl. auch H. SIMROTH, ebendas., S. 287.

3) F. HOPPE-SEYLER, Unterschiede im chemischen Bau und der Verdauung höherer und niederer Tiere, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 397.

4) Nach GRIFFITHS besitzen auch *Sepia officinalis* sowie *Patella vulgata* echte Speicheldrüsen, Proc. Roy. Soc., Bd. 44, 1890, S. 325.

daß bei diesen Tieren Speichel nicht zu finden sei. Dem entgegen macht KRUKENBERG eine Angabe, nach welcher die Mundschleimhaut des Karpfens und des *Lophius piscatorius* eine Feuchtigkeit absondert, welche auf Stärke gut diastatisch einwirkt¹⁾.

Für die Gegenwart der verschiedenen Verdauungsenzyme ist bei allen Fischen reichlich gesorgt, aber die Drüsenkomplexe, welche die Fermente liefern, verhalten sich bei den mannigfachen Gattungen und Species sehr abweichend.

Ein Magen mit stark saurem, eiweißverdauendem Sekret ist bei den meisten Fischen zu finden²⁾. Andere dagegen sollen die Pepsin-Salzsäureverdauung vermissen lassen³⁾. Deren Wirkung wird dann durch ein trypsinartiges Ferment ersetzt. Man hat behauptet, das Pepsin im Fischmagen sei ein anderes, als das Pepsin der Warmblüter, weil es auch bei 0° seine digestive Funktion erfülle⁴⁾. Hiergegen wendet KRUKENBERG⁵⁾ ein, daß diese Versuche nicht gelten können, weil der Magensaft der Fische unvergleichlich reicher an Pepsin sei, als derjenige der Säuger, und ersterer lediglich aus diesem Grunde auch bei 0° einwirke. Diese Behauptung KRUKENBERG's verdient insofern Beachtung, als man sich nach meinen Erfahrungen in der That überzeugen kann, daß ein künstlicher sehr pepsinreicher Magensaft, auch wenn das Pepsin aus der Magenschleimhaut eines Säugetiers stammt, im Verlaufe einiger Stunden selbst bei 0° Fibrinflocken aufzulösen vermag⁶⁾.

Eine Drüse, welche dem Pankreas der höheren Wirbeltiere entspricht, findet man nur bei wenigen Fischarten. Einige Gattungen besitzen eine Verdauungsdrüse, welche der Mitteldarmdrüse der höheren Wirbellosen nahe kommt, jedoch Galle produziert und somit wirkliche Leberzellen enthalten muß. Aber es sind auch viele Fische

1) KRUKENBERG, Grundzüge einer vergleich. Physiologie der Verdauung, 1882, S. 67.

2) Vergl. HOMBURGER, Zur Verdauung der Fische, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1877, No. 31, S. 561. SUCHAU, Ueber die Magen- und Darmverdauung bei einigen Fischen, Inaug.-Diss. Königsberg 1878. W. KRUKENBERG, Versuche zur vergleichenden Physiologie der Verdauung, mit besonderer Berücksichtigung der Verhältnisse bei den Fischen, Unters. a. d. Physiol. Instit. d. Universität Heidelberg, Bd. 1, 1877—1878, S. 327. CH. RICHET u. MOURBUT, Ueber einige auf die Verdauung bei den Fischen bezügliche Thatsachen, Compt. rend., Bd. 90, 1880, S. 879. CH. RICHET, Arch. de Physiol., Bd. 10, 1882, S. 536. Vergl. auch FR. DECKER, Zur Physiologie des Fischdarms, Festschr. f. Kölliker, Leipzig 1887, S. 387.

3) Vergl. W. KRUKENBERG, Zur Verdauung bei den Fischen, Unters. a. d. Physiol. Instit. d. Universität Heidelberg, Bd. 2, 1878, S. 385.

4) A. FICK u. MURISIER, Verhandlungen der Physik.-med. Gesellsch. zu Würzburg, N. F. Bd. 4, 1873, S. 120. HOPPE-SEYLER, Ueber Unterschiede im chemischen Bau und der Verdauung höherer und niederer Tiere, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 395.

5) W. KRUKENBERG, Vergleich. physiol. Studien, I. Reihe, 4. Abt., 1881, S. 37.

6) Dieselbe Beobachtung machte in neuerer Zeit M. FLAUM, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 433.

bekannt, denen sowohl ein echtes Pankreas, als auch eine Mitteldarmdrüse abgeht. In diesem Falle werden direkt aus der Schleimhaut des Mitteldarms Verdauungssekrete entleert¹⁾. Die Schleimhaut zeigt dann behufs Vergrößerung der Fläche ausgedehnte Längsfalten und Wülste. Auch die sackförmigen Anhänge des Mitteldarms, die sogenannten Appendices pyloricae, werden von CLAUS²⁾ als eine Vergrößerung der sezernierenden Oberfläche gedeutet. Ihr Saft wirkt in der That gut diastatisch und tryptisch³⁾.

Gerade diese Verhältnisse der Mitteldarmschleimhaut zeigen nahe Beziehungen der Fische zu gewissen Wirbellosen. Denn auch den Holothurien, was nachträglich erwähnt werden mag, fehlt jede makroskopische Verdauungsdrüse, und dennoch wird von ihrer Darmschleimhaut, genau wie bei jenen Fischen, sowohl ein peptisches und ein tryptisches, als auch ein diastatisches und ein fettspaltendes Enzym abgesondert.

Im übrigen sind prinzipielle Unterschiede im Verdauungsmodus der verschiedenen Wirbeltiere nicht festzustellen. Selbst zwischen den Herbivoren und Karnivoren läßt sich eine Differenz in Bezug auf das Wesen der Verdauungsprozesse nicht auffinden, wiewohl im allgemeinen die Länge des Verdauungskanals der Herbivoren diejenige der Karnivoren ganz bedeutend übertrifft. Während die Länge des Verdauungsschlauches zur Körperlänge beim Schafe sich verhält wie 28 : 1, bei den Wiederkäuern wie 20—15 : 1 und beim Hund wie 4 : 1, steht der Mensch mit 6 : 1 in der Mitte, wobei man allerdings die Körperlänge des Menschen von den Hacken bis zum Wirbel, bei den Tieren dagegen vom letzten Kreuzbeinwirbel bis zur Kopfhöhe zu messen pflegt⁴⁾.

Die Veränderungen der Nahrungsstoffe im Darmkanal sind nicht lediglich chemischer, sondern auch mechanischer Natur. Denn die Nahrungsstoffe werden der chemischen Einwirkung der Verdauungssäfte erst zugänglich, nachdem ihre Gemische, die Nahrungsmittel, durch die Arbeit des Kauens und der Darmbewegung zerkleinert und zermalmst worden sind.

Die digestive Umformung, welche die verschiedenen Nahrungsstoffe erfahren müssen, um zur Resorption in die Säftemasse geeignet zu werden, ist verschieden eingreifend. Fette brauchen nicht einmal gelöst, sondern in der Darmflüssigkeit nur fein verteilt zu werden. Alle übrigen Nahrungsstoffe dagegen bedürfen der Lösung, während außerdem gewisse Proteinsubstanzen und die höheren Kohlehydrate einer hydrolytischen Spaltung unterliegen müssen. Die zur Verdauung und Resorption ungeeigneten, sowie im Uebermaß aufgenommenen Stoffe bleiben im Darm zurück und werden als Faeces entleert.

1) LEGONIS, Ann. des sciences nat., 1873. LAGUESSE, Die Struktur des Pankreas bei den Fischen, Compt. rend., Bd. 112, 1891, S. 440.

2) CLAUS, Kleines Lehrbuch der Zoologie, 1880, S. 691.

3) RAPH. BLANCHARD, Ueber die Funktionen des Appendices pyloricae, Compt. rend., Bd. 96, 1883, S. 1241.

4) Vergl. C. A. EWALD, Klinik der Verdauungskrankheiten, Bd. 1, 1890, S. 36.

Drittes Kapitel.

Die Verdauungssäfte.

Die Verdauungssäfte werden bei den Wirbeltieren eingeteilt nach ihrer Bildungsstätte, welche im allgemeinen auch mit einer spezifischen digestiven Wirksamkeit verbunden ist.

Es bilden den **Mundspeichel**: die Sekrete der großen Speicheldrüsen, welche sich in die Mundhöhle ergießen (*Glandula parotis*, *submaxillaris* und *sublingualis*), zu welchen sich die Absonderungen der vielen kleinen Drüsen der Mundhöhle (*Glandulae buccales* und *labiales*) gesellen.

Der **Magensaft** besteht aus den Absonderungen der Drüsen und des Epithels der Magenschleimhaut.

Der **Darmsaft** (*Succus entericus*) begreift die Sekrete der **LIEBERKÜHN'schen** Drüsen.

Hierzu kommen der **Pankreassaft** und endlich das Sekret der Leber, die Galle.

Daß die wesentlichen und charakteristischen Substanzen aller dieser Verdauungssäfte von den Drüsen, aus welchen sie stammen, selbst gebildet und nicht etwa dorthin eingeschwemmt werden, kann keinem Zweifel unterliegen.

Der Mundspeichel.

Das Gemenge des Mundspeichels enthält regelmäßig suspendiert abgestoßene Epithelien der Schleimhaut und ferner die durch lebhaftes Molekularbewegung ausgezeichneten Speichelkörperchen, Leukocyten, welche aus den Zungenbalgdrüsen und den Tonsillen in die Mundflüssigkeit wandern.

Abgesehen von diesen Beimengungen bildet der frische Speichel eine klare Flüssigkeit, welche beim Stehen allmählich Kohlendioxyd entwickelt und sich trübt, unter Abscheidung von Calciumkarbonat¹⁾.

Auf eine derartige Ausscheidung ist die Bildung des Zahnsteins und der sog. Speichelsteine in den Ausführungsgängen der Speicheldrüsen zurückzuführen. Sie enthalten neben dem Calciumkarbonat auch wohl regelmäßig etwas Calciumphosphat, ferner organische Stoffe, namentlich Mucin, Eiweiß und Pilze beigemischt.

Die Reaktion des reinen Speichels ist äußerst schwach alkalisch, er enthält beim Menschen im Mittel 0,08 Proz. Natriumkarbonat²⁾. Indessen wird der Speichel auch unter physiologischen Verhältnissen häufig neutral oder selbst sauer befunden, und zwar durch organische Säuren, welche als Produkte bakterieller Einwirkung auf Speisereste zu betrachten sind. Im Fieber und namentlich beim Diabetes findet man sehr häufig den Speichel sauer reagierend. Daß auch in diesen Fällen lediglich Bakterien die Ursache sind, ist sehr wahrscheinlich.

1) **ELLENBERGER** und **HOFMEISTER**, Ueber die Trübung des Parotidenspeichels des Pferdes beim Stehen an der Luft, *Arch. f. wissensch. und prakt. Tierheilk.*, Bd. 8, 1882, Heft 4 u. 5.

2) **CHITTENDEN** und **ELY**, *Amerik. chem. Journ.*, 1883, S. 329 sowie *Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch.*, Bd. 16, 1883, Ref. S. 974. Vergl. auch **MORITZ WERTHER**, *Pfütter's Arch.*, Bd. 38, 1886, S. 293.

Die Menge des Speichels ist schwankend, da die Absonderung durch jeden Reiz der Mundschleimhaut, namentlich also beim Kauen der Nahrung erfolgt. Im Mittel sollen in 24 Stunden ca. 1500 g Speichel abgesondert werden¹⁾, welche größtenteils im Darmtrakt wieder zur Resorption gelangen, also einen intermediären Kreislauf beschreiben.

Auch die Zusammensetzung des Speichels kann wechseln, je nachdem die eine oder die andere der Drüsen, welche das Mundhöhlensekret liefern, sich in erhöhter Thätigkeit befindet. Der menschliche Speichel enthält nach den Untersuchungen von HAMMERBACHER²⁾ etwa $5\frac{1}{2}$ pro Mille fester Stoffe, wovon die Hälfte anorganisch ist. Es finden sich im Speichel zunächst in sehr geringer Menge die Eiweißkörper des Serums und ferner dessen Salze. Von letzteren ist das lösliche Calciumbikarbonat besonders reichlich vorhanden. Weiter findet sich im Speichel Mucin und auffallenderweise eine Spur Kaliumrhodanid, welches sich nach dem Ansäuern des Speichels mit sehr wenig verdünnter Salzsäure durch stark verdünntes Eisenchlorid nachweisen läßt³⁾. Es soll speziell das Rhodankalium aus der Parotis stammen.

Bei den Tieren wird diese Substanz meist vermißt, wenigstens konnten sie ELLENBERGER und HOFMEISTER⁴⁾ beim Pferd, Rind, Schaf, Ziege und Schwein nicht nachweisen. Beim Hunde soll Rhodankalium nur zuweilen vorkommen.

Giebt man zu Speichel mit Schwefelsäure angesäuerten Jodkalium-Stärkekleister, so entsteht sehr häufig blaue Jodstärke. Aus dieser Reaktion scheint hervorzugehen, daß im Mundhöhlensekret oft salpetrige Säure vorhanden ist⁵⁾. Sie stammt nach RÖHMANN lediglich aus den mit der pflanzlichen Nahrung in den Körper gelangenden Nitraten⁶⁾.

Der geringe Eiweißgehalt des Speichels veranlaßt im Verein mit seinem Mucingehalt das Eintreten der Farbenreaktionen der Eiweißstoffe. Der Speichel giebt eine schwache Biuretteaktion und ebenso die MILLON'sche und die Xanthoproteinfärbung. Außerdem bedingt der Mucingehalt eine Fällung, wenn man Speichel in essigsäurehaltiges Wasser gießt.

Von digestiv wirksamen Bestandteilen enthält der menschliche Mundspeichel namentlich Ptyalin. Dasselbe findet sich auch im

1) BIDDER und SCHMIDT, Die Verdauungssäfte und der Stoffwechsel, 1852. Vergl. auch TUCZEK, Ueber die vom Menschen während des Kauens abgesonderten Speichelmengen, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 534.

2) F. HAMMERBACHER, Quantitative Verhältnisse der organischen und unorganischen Bestandteile des menschlichen gemischten Speichels, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 302.

3) TREVIRANUS, Biologie, Bd. 4, 1814, S. 332. TIEDEMANN und GMELIN, Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 1, S. 9.

4) ELLENBERGER, Vergl. Physiologie der Haussäugetiere, Berlin 1890, S. 495. J. MUNK, Pflüger's Arch., Bd. 61, 1895, S. 620.

5) SCHÖNBEIN, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 86, 1862, S. 151. SCHAER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 6, 1870, S. 467. P. GRIESS, Jahresber. f. Tierchemie, Bd. 8, 1878, S. 72.

6) F. RÖHMANN, Ueber die Ausscheidung von Salpetersäure und salpetriger Säure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 238.

Speichel aller Herbivoren, während es den typischen Karnivoren fehlt. Annähernd rein läßt sich das Ptyalin nach der Methode von COHNHEIM¹⁾ gewinnen, indem man zum Speichel, der mit wenig Phosphorsäure versetzt ist, bis zur ganz schwach alkalischen Reaktion Kalkwasser giebt. Das entstehende Calciumphosphat reißt das Ptyalin mit nieder, und aus dieser Fällung läßt sich hiernach das Ptyalin durch Wasser in der auf S. 108 geschilderten Weise wieder auswaschen.

Außer dem Ptyalin scheint wenigstens im menschlichen Speichel regelmäßig auch etwas Maltase (vergl. S. 111) vorzukommen²⁾.

Man nimmt jetzt allgemein an, daß nicht nur die spezifischen organischen Bestandteile des Speichels, sondern aller Verdauungsssekrete überhaupt, in den Zellen der absondernden Drüsen keineswegs bereits vorgebildet und gelöst sind. Es scheint vielmehr, daß die definitiven Sekretbestandteile erst während der Sekretion produziert werden durch eine Umbildung des während der Ruhe aufgespeicherten Zellinhaltes. So enthalten die betreffenden Drüsenzellen nicht Mucin und Ptyalin, sondern Mucinogen und das sogenannte Zymogen des Ptyalins.

Unter gewissen Umständen gelingt es in der That, das digestiv völlig unwirksame Zymogen des Ptyalins zu gewinnen und künstlich in Ptyalin überzuführen.

Bei Pferden wird nämlich das Zymogen nicht schon während der Drüsensekretion, sondern erst nachträglich durch unbekannte Einflüsse, welche beim Kauen der Speisen sicher eintreten, zersetzt, wobei das wirksame Ptyalin entsteht.

Dies geht aus Versuchen hervor, welche HARALD GOLDSCHMIDT³⁾ ausführte.

Es wurde in den Ductus Stenonianus eines Pferdes unter aseptischen Kautelen eine Kanüle eingebunden und der ausfließende Speichel in ein sorgfältig gereinigtes und sterilisiertes Cylinderglas aufgesammelt, zu welchem die Luft nur durch ein enges, mit Wattestopfen versehenes Glasröhrchen Zutritt hatte. Die in dem Gefäße vorhandene Luft war ebenfalls sterilisiert, und die durch den Wattestopfen zuströmende Luft war keimfrei. Da nun der Speichel direkt aus dem Speichelgange in das Gefäß einfloß, so gelangte er nicht in Berührung mit Luftkeimen. Ebenso wurde aus derselben Fistel auch Speichel in einem offenen Gefäß bei Luftzutritt aufgefangen.

Ließ man den keimfreien Speichel in dieser Weise zu sterilisierter Stärkelösung fließen, so war selbst nach 14-tägigem Stehen im Brüt-ofen keine Zuckerbildung eingetreten. Der Speichel war völlig unwirksam, im Gegensatz zu der Probe, welche bei Luftzutritt gewonnen war und ebenfalls auf sterilisierte Stärke einwirkte.

1) J. COHNHEIM, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 242.

2) Vergl. E. KÜLZ u. J. VOGEL, Welche Zuckerarten entstehen bei dem durch tierische Fermente bewirkten Abbau der Stärke etc., Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 113—115, sowie C. HAMBURGER, Vergleichende Untersuchung über die Einwirkung des Speichels, des Pankreas- und Darmsaftes, sowie des Blutes auf Stärkekleister, Pflüger's Arch., Bd. 60, 1896, S. 543.

3) HARALD GOLDSCHMIDT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 273. Vergl. auch C. LATIMER u. J. WARREN, Centralbl. f. Physiol., Bd. 8, 1894, S. 211.

Der unwirksame Speichel geht aber schnell in die wirksame Form über, wenn man die Wattestopfen abnimmt und ihn mit Luft schüttelt. Ebenso erhält man ein wirksames Ferment, wenn man den Speichel mit Alkohol fällt, den Niederschlag auf ein Filter bringt und nach Entfernung des Alkohols wieder in Wasser auflöst.

Durch welches Agens das Zymogen im Maule des Pferdes zerlegt wird, ist nicht ganz klar, da reine Luft und, nach weiteren Versuchen, auch reiner Sauerstoff es nicht vermag. Auch keimfreie Kohlensäure, durch den sterilisierten Speichel geleitet, vermochte ihn nicht wirksam zu machen.

Mit Berücksichtigung dieser Beobachtungen kommt man zu dem Schluß, daß Bakterien, auch wenn sie in sehr geringer Menge vorhanden sind, den Anstoß zur Zersetzung oder Umformung des Zymogens geben. Dasselbe vermögen aber bei künstlichen Versuchen auch chemische Mittel, wie dies die Einwirkung des Alkohols beweist.

Es ist bemerkenswert, daß Invertin im Speichel nicht vorkommt, letzterer vermag unter aseptischen Kautelen bei beliebig langer Einwirkung keinen Rohrzucker, wohl aber Maltose¹⁾ zu verändern (vergl. S. 155).

Außer den festen Stoffen enthält die Speichelflüssigkeit Gase, und zwar freien Sauerstoff²⁾, Stickstoff sowie ferner bedeutende Mengen nicht nur sauer gebundener, sondern auch freier Kohlensäure. Daß der Gehalt des Speichels an freiem Sauerstoff höher ist als derjenige des Blutserums, ist von PFLÜGER sowie von R. KÜLZ (vergl. S. 15) festgestellt worden.

Bei der Analyse der Gasverhältnisse im Speichel wurde zugleich die Frage entschieden, ob die Reaktion des Speichels zur Absonderung des Magensaftes in einer Beziehung steht.

Es ist nämlich bekannt, daß der Harn während der Verdauung größerer Mengen von Eiweißstoffen weniger sauer ist und selbst alkalisch werden kann. Ebenso steht es fest, daß umgekehrt der Urin stärker sauer wird, wenn infolge der Nahrungsentziehung keine Magensäure zur Absonderung gelangt³⁾.

Eine diesen Verhältnissen beim Harn entsprechende Verarmung an Alkali müßte sich ersichtlich beim Speichel in einer Abnahme seiner neutral gebundenen Kohlensäure äußern. Eine solche Verminderung hat sich indessen auch bei reichlichster Anregung der Magensekretion durch Nahrungsaufnahme nicht ergeben. Es steht daher fest, daß die geschilderten Beziehungen des Harns zum Magensaft, für den Speichel in gleicher Weise nicht zutreffen.

Dieses Resultat war im voraus zu erwarten, denn der Speichel dient, wie die Sekrete aller Verdauungsdrüsen, einem bestimmten physiologischen Zweck. Der Anstoß zu einer etwaigen Veränderung

1) Dies wird allerdings von E. BOURQUELOT (Compt. rend., Bd. 97, 1883, S. 1000) bestritten.

2) Vergl. auch F. HOPPE-SEYLER, Ueber den Nachweis von absorbiertem Sauerstoff in den Sekreten mittels Hämoglobin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 136.

3) G. STICKER und C. HÜBNER, Ueber Wechselbeziehungen zwischen Sekreten und Exkreten des Organismus; ein Beitrag zur Physiologie und Pathologie der Verdauung, Zeitschr. f. klin. Mediz., Bd. 12, 1887, S. 114 und Berliner klin. Wochenschr., 1887, No. 41.

des in den Drüsenzellen sich abspielenden Chemismus, oder zu einer vermehrten Zellthätigkeit wird somit nur durch Nerveneinfluß von der Mundhöhle aus, wo der Speichel zur Wirkung kommt, ausgehen dürfen.

Ganz anders liegen die Verhältnisse beim Harn, einem Exkret des Organismus. Der Anstoß zu einer veränderten Thätigkeit der Nierenepithelien ist erwiesenermaßen in Bezug auf die Qualität des Harns vom Nervensystem unabhängig und geht aus von den abnormen, über die Norm vermehrten oder unter die Norm zu sinken drohenden Bestandteilen des Blutes, dessen konstante Zusammensetzung die Nieren überwachen. Die Sekretion der freien Salzsäure gegen das Lumen des Magens muß sich demnach in einer verminderten Acidität des Harns geltend machen¹⁾.

Die Sekrete der verschiedenen Drüsen, welche das Gemenge des Mundspeichels bilden, sind nicht gleichartig.

Die Parotis sondert beim Menschen kein Mucin ab, sondern nur ein schwach eiweißhaltiges, seröses Sekret. Es läßt sich durch Einbringen einer feinen Kanüle in den Ductus Stenonianus völlig rein, ohne Vermischung mit den übrigen Speichelflüssigkeiten, gewinnen. Beim Diabetiker hat man in diesem so gewonnenen Sekret bisweilen Zucker gefunden, selbst in bedeutender Menge²⁾.

Die Gl. sublingualis und die meisten kleineren Drüsen der Mundhöhle liefern dagegen Mucin.

Die Gl. submaxillaris endlich bildet sowohl Mucin, als auch Eiweiß.

Das Ptyalin findet sich beim Menschen sowohl im Parotiden-speichel, als auch in dem Sekret der Submaxillaris und zwar in letzterem sehr reichlich³⁾. Der Submaxillarspeichel vom Schwein und Kaninchen dagegen enthält nach der Angabe von GRÜTZNER kein Ptyalin. Ueberhaupt ist bei den Tieren die chemische Zusammensetzung der verschiedenen Speichelsekrete nicht den Verhältnissen beim Menschen völlig entsprechend, vielmehr zahlreichen Abweichungen unterworfen⁴⁾.

Aus den berühmten CARL LUDWIG-⁵⁾ CL. BERNARD-schen⁶⁾ Speichelversuchen, welche an Hunden gemacht worden sind, hat sich weiterhin die wichtige Thatsache ergeben⁷⁾, daß die chemische

1) Vergl. BUNGE, Lehrbuch der physiol. Chem., 1889, S. 312.

2) Vergl. C. A. EWALD, Klinik der Verdauungskrankheiten, 1890, Bd. 1, S. 53. Vergl. hierüber auch J. WEINERT, Der Uebergang des Blutzuckers in verschiedene Körpersäfte, Du Bois Arch., 1891, S. 187. K. MIURA, Beiträge zur alimentären Glykosurie, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 286, 295 u. 300.

3) GRÜTZNER, Notizen über einige ungeformte Fermente im Säugetierorganismus, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 287.

4) Vergl. hierüber ELLENBERGER u. HOFMEISTER, Die Verdauung der Haussäugetiere, Landwirtschaftl. Jahrbücher, Bd. 16, 1887, S. 216—221 u. 238—241.

5) C. LUDWIG, Zeitschr. f. rat. Medizin, 1851.

6) CL. BERNARD in einer Reihe von Abhandlungen, Paris 1857 u. 1858.

7) ECKHARD, Beiträge zur Anatomie und Physiologie, 1860, sowie namentlich R. HEIDENHAIN, Pflüger's Arch., Bd. 17, 1878, S. 37.

Zusammensetzung der mucinhaltigen Speicheldrüsen-sekrete durch Reizung verschiedener Nerven künstlich beeinflusst werden kann. Es wird beobachtet, daß durch Reizung des Sympathicus die Gl. submaxillaris ein besonders mucinreiches Sekret entleert, während auf Reizung der Chorda ein sehr dünnflüssiges, mucinarmes, aber salzreiches¹⁾ Sekret ergossen wird. Man unterscheidet daher Sympathicus- und Chordaspeichel. Entsprechende Verhältnisse sind von HEIDENHAIN²⁾ auch für die Parotis des Hundes festgestellt worden. Diese Drüse liefert auf Reizung des N. glossopharyngeus nur ein dünnflüssiges Sekret, welches aber sogleich dickflüssig wird, sobald eine gleichzeitige Reizung des N. sympathicus erfolgt.

Infolgedessen scheint es sicher, daß zu allen Speicheldrüsen zwei Arten von Nervenfasern führen, welche deren Thätigkeit regulieren: sekretorische und trophische. Die sekretorischen beeinflussen den Cirkulationsapparat der Drüse und bewirken die Absonderung des Wassers, der Salze und kleiner Mengen von Eiweiß. Die trophischen Nervenfasern dagegen bedingen die Absonderung der eigentlichen organischen Sekretbestandteile: größerer Eiweißquantitäten, Mucin und Ptyalin.

Nach mikroskopischen Befunden³⁾ entsteht das Mucinogen in den Drüsenzellen durch irgend eine Umformung aus eiweißartigem Material.

Denn in der ausgeruhten Submaxillarisdrüse des Hundes finden sich regelmäßig, dem Ausführungsgang des Acinus zu gelegen, große, pralle, fast homogen erscheinende, stark lichtbrechende Zellen, welche kein Protoplasma oder echte Eiweißstoffe, sondern offenbar Mucinogen enthalten, da sie bei der Behandlung der Drüse mit Karminlösung bis auf ihren Kern ungefärbt bleiben. Dagegen nehmen die kleinen, wandständigen, granuliert erscheinenden „Randzellen (GIANUZZI's Halbmonde)“ den Farbstoff begierig auf und sind demnach mit Protoplasma erfüllt.

Setzt man nun die Drüse durch Reizung ihrer Nerven in Thätigkeit, so verschwinden allmählich die Mucinogenzellen. Sie zerfallen und werden als Sekret eliminiert, während gleichzeitig die Randzellen nach dem Drüsenlumen zu wachsen, so daß schließlich nur noch protoplasmahaltige, sich mit Karmin färbende Zellen sichtbar sind. Von diesen wandeln sich aber in der Ruhe die zentral gelegenen allmählich wieder in Mucinogenzellen um.

Hieraus ergibt sich, daß beide Arten von Zellen offenbar nur verschiedene Entwicklungsstadien ein und desselben Gebildes sind, welches sein Protoplasma in Mucinogen umformt.

Der Magensaft.

Im Magen findet sich eine fast klare Flüssigkeit von stark saurer Reaktion, welche besonders auf Reizung der Magenschleimhaut, in der

1) Vergl. M. WERTHER, Pflüger's Arch., Bd. 38, 1886, S. 293, sowie LANGLEY und FLETCHER, Proc. Roy. Soc. London, Bd. 45, 1889, S. 16.

2) R. HEIDENHAIN, a. a. O. S. 28.

3) Vergl. R. HEIDENHAIN in Hermann's Handb. d. Physiol., Bd. 5, I, 1883, S. 64 u. ff.

Norm also durch deren Berührung mit der Nahrung, secerniert wird. Außerdem aber scheinen auch centralnervöse Erregungen, welche auf der Bahn des N. vagus durch besondere sekretorische Fasern vermittelt werden, die Magensaftabsonderung zu bewirken¹⁾, so daß dieselbe schon durch den Anblick der Nahrung sowie durch Reizung der Mundschleimhaut erfolgen kann.

Menschlicher Magensaft läßt sich nach EWALD's²⁾ Angabe leicht durch Einführung eines weichen Schlauches in den Magen gewinnen, wobei durch die Wirkung der Bauchpresse der Saft spontan entleert wird.

Von Hunden mit künstlichen permanenten Magen fisteln, in welche nach dem Vorschlage von CL. BERNARD eine durch Kork verschließbare Metallkanüle eingeführt wird, kann man sich jederzeit Magensaft verschaffen.

Künstliche Magen fisteln bei Tieren wurden zuerst im Jahre 1842 von dem Russen BASSOW und 1843 von dem Franzosen BLONDLOT angelegt, nachdem der Amerikaner BEAUMONT schon 1834 an einem Menschen eine permanente traumatische Magen fistel beobachtet hatte.

Völlig speichelfreien Magensaft vom Menschen zu erhalten, ist wohl noch nicht gelungen, nur annähernd ist dies Ziel zu erreichen.

Vom Hunde dagegen gewannen BIDDER und SCHMIDT reinen Magensaft aus Fisteln³⁾, indem sie gleichzeitig die Ausführungsgänge aller Speicheldrüsen unterbanden, um das Verschlucken des Speichels zu verhindern.

Die saure Reaktion des Magensaftes wurde bereits 1824 von dem Engländer PROUT auf freie Salzsäure bezogen. Bald darauf aber begnügte dieser Befund vielseitigem Zweifel, man glaubte, Milchsäure gefunden zu haben, bis dieser Streit endlich definitiv durch die quantitativen Untersuchungen von BIDDER und SCHMIDT erledigt wurde⁴⁾.

Diese bestimmten in einer abgewogenen Menge Magensaftes vom Hunde sämtliches Chlor, sowie sämtliche Basen, und berechneten das Aequivalent des gefundenen Chlors auf die Aequivalente sämtlicher gefundenen Metalle. Es blieb stets ein Rest an Chlor, welcher nur auf freie Salzsäure bezogen werden konnte. Während dieselbe beim Hunde im Mittel von 9 Analysen 0,3 Proz. betrug, hat sich aus vielfachen neueren Bestimmungen für den menschlichen Magensaft ein Salzsäuregehalt von 1—2 pro Mille ergeben, was individuell sowie mit der Ernährungsweise zu schwanken scheint⁵⁾.

Daneben finden sich wahrscheinlich bei allen Tieren im speichelfreien

1) Vergl. besonders J. PAWLOW u. E. SCHUMOWA-SIMANOWSKAJA, Die Innervation der Magendrüsen beim Hunde, Du Bois Arch., 1895, S. 53. Hier findet sich die ältere Litteratur.

2) C. A. EWALD, Klinik der Verdauungskrankheiten, 1890, Bd. 1, S. 87.

3) Vergl. hierüber auch A. HERZEN u. FRÉMONT, Verhandl. d. 3. international. Physiologen-Kongresses zu Bern, 1895. Ferner: J. PAWLOW u. E. SCHUMOWA-SIMANOWSKAJA, Du Bois Arch., 1895, S. 57.

4) BIDDER und SCHMIDT, Die Verdauungssäfte und der Stoffwechsel, 1852. Vergl. auch HEIDENHAIN, Pflüger's Arch., Bd. 19, 1879, S. 153.

5) DIONYS SZABÓ, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 155. Von neueren Untersuchungen vergl. unter anderen A. SCHÜLE, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 28 und Bd. 29, 1896.

Magensaft minimale Quantitäten von Rhodanwasserstoff, dessen Menge NENCKI¹⁾ beim Hunde auf 5 Milligramm pro Mille bestimmt hat.

Der menschliche Magensaft enthält ferner im Mittel 5 pro Mille Trockensubstanz, welche im wesentlichen aus den Salzen des Serums und etwas Mucin²⁾ besteht. Ferner finden sich in ihr zwei Enzyme, das proteolytische Pepsin³⁾ und das Lab⁴⁾ oder Chymosin, welches die Gerinnung des Kaseins bewirkt.

Invertin, wie man früher glaubte, findet sich im Magensaft nicht. WORM-MÜLLER⁵⁾ hat diese Frage definitiv entschieden. Er gab zu normalem menschlichen Magensaft, welcher aus einer Fistel stammte, 2 Proz. reinen Rohrzucker. Derselbe zeigte sich selbst nach 16-stündiger Digestion im Brütöfen völlig unverändert.

Dagegen findet man im normalen Mageninhalt sehr häufig Milchsäure⁶⁾. Aber dieselbe ist kein Produkt der Drüsensekretion, sondern entstanden durch bakterielle Gärung genossener Kohlehydrate⁷⁾.

EWALD und BOAS⁸⁾ haben gezeigt, daß im Anfang der Verdauung von Kohlehydraten im Magen ganz gesunder Menschen stets Milchsäure vorhanden ist. Sie läßt sich mit aller Sicherheit während der ersten 10–30 Minuten nach der Einverleibung von Kohlehydratkost nachweisen und verschwindet bis auf Spuren, sobald die Menge der freien Salzsäure eine beträchtlichere geworden ist. Giebt man aber eine Nahrung, welche keine Milchsäurebildner enthält, so findet man auch im Mageninhalt stets nur freie Salzsäure. Das Auftreten anderer Säuren, wie z. B. der Buttersäure, ist stets pathologisch.

1) M. NENCKI u. E. SCHUMOW-SIMANOWSKY, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 34, 1894, S. 332, sowie besonders M. NENCKI, Ueber das Vorkommen von Sulfocyanssäure im Magensaft, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 10, S. 1318.

2) Die im Schweinsmagen vorhandene schleimige Substanz ist ein eigentümlicher, äußerst resistenter Körper. Es gelingt nicht, ihn durch Kochen mit 3-proz. Schwefelsäure völlig in Lösung zu bringen. Vergl. M. MATTHES, Centralbl. f. innere Medizin, 1894, No. 1.

3) EBERLE, Physiologie der Verdauung, Würzburg 1834, sowie TH. SCHWANN, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1836, S. 90.

4) O. HAMMARSTEN, Ueber die Milchgerinnung und die dabei wirkenden Fermente der Magenschleimhaut, Ref. in den Jahresberichten für Tierchemie, Bd. 2, 1872, S. 118.

5) WORM-MÜLLER, Pflüger's Arch., Bd. 34, 1884, S. 576. Vergl. auch R. MALY, Chemie der Verdauungssäfte, in Hermann's Handbuch d. Physiologie, 1880, Bd. 5, I, S. 116, sowie KÜLZ, Beiträge zur Pathologie und Therapie des Diabetes, Marburg 1874, S. 147. Dies scheint sich jedoch nur auf menschlichen Magensaft zu beziehen. Der Magensaft von Hunden invertiert den Rohrzucker (W. KÜHN), was indessen nach C. VORT lediglich die Wirkung der hier in etwas stärkerer Konzentration vorhandenen Salzsäure ist, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 268.

6) HÜTHNEFELD, Repert. f. Anat. u. Physiol., 1841, S. 287. Die übrige Litteratur findet sich bei R. MALY, Untersuchungen über die Quelle der Magensaftsäure, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 173, 1874, S. 228.

7) Vergl. BRÜCKE, Vorlesungen über Physiologie, 1885, I, S. 305.

8) C. A. EWALD, a. a. O. S. 82. Vergl. auch EWALD und BOAS, Beitr. zur Physiologie und Pathologie der Verdauung, Virchow's Arch., Bd. 101, 1885, S. 325 und Bd. 104, 1886, S. 271.

Wie beim Speichel, so sind auch die Drüsensekrete, welche den Magensaft bilden, nicht völlig gleichartig.

Nur aus den Fundusdrüsen des Magens stammt die Salzsäure, ein Produkt besonderer, dem Lumen der Drüsen abgewandter Zellen, der sogenannten delomorphen oder Belegzellen. Dagegen liefern die das Lumen der Fundusdrüsen bekleidenden adelomorphen oder Hauptzellen Pepsin und Lab.

Die Pylorusdrüsen produzieren keine Salzsäure, im Gegenteil ein alkalisches Sekret. Außer ein wenig Natriumkarbonat liefern die gleichartigen Zellen dieser Drüsen, welche äußerlich den adelomorphen Zellen der Fundusdrüsen entsprechen, lediglich Pepsin und Lab.

Aus den Becherzellen, welche die Magenschleimhaut außerhalb der Drüsenzellen bekleiden, stammt das Mucin, welches sich den Drüsensekreten beimischt.

Die verschiedenartige Funktion der Fundus- und der Pylorusdrüsen ist durch HEIDENHAIN¹⁾ mittels partieller Resektion jeder dieser beiden Magenregionen bei Hunden festgestellt worden.

Er trennte die Pylorusregion mit Erhaltung des Mesenteriums und der Gefäße vom Magen ab, nähte den Rest des Magens mit dem Duodenum zusammen und nähte ebenso das abgetrennte Stück, aus dem er einen trichterförmigen Sack bildete, in die Bauchwunde ein.

Die Schleimhaut des Pylorus bildete demnach einen eingestülpten Teil der äußeren Bauchwand, von welcher ein alkalischer, glasheller Schleim abgesondert wurde, der aber, um digestiv wirksam zu werden, des Zusatzes von Salzsäure bedurfte, er enthielt also nur Pepsin, keine Salzsäure.

In gleicher Weise wurde die Schleimhaut des Fundus zu einem künstlichen Teil der Bauchwand geformt. Das Fundusekret zeigte sich im Gegensatze zu dem der Pylorusabsonderung sauer, durch freie Salzsäure, und enthielt, wie das Pylorussekret, Pepsin, war also direkt zur Verdauung von Eiweiß geeignet.

Da die Pylorusdrüsen lediglich Hauptzellen besitzen, wird zugleich durch diese Versuche erwiesen, daß die Hauptzellen das Pepsin, die Belegzellen die Salzsäure des Magensaftes liefern.

Diese Anschauung über die Funktion der einzelnen Zellarten wird auch durch einen Befund von SWIECICKI²⁾ gestützt, daß Fleischstückchen, welche nach Unterbindung des Oesophagus in den Magen von Fröschen gebracht werden, wohl eine stark saure Reaktion annehmen, aber nicht der Verdauung unterliegen. Nun ist aber bekannt, daß sich im Magen des Frosches nur Drüsen mit Belegzellen finden, während bei ihm die Drüsen und Hauptzellen nur im Oesophagus vorhanden sind. Auch durch Färbemethoden hat sich mikrochemisch

1) HEIDENHAIN, Pflüger's Arch., Bd. 18, 1878, S. 169 und Bd. 19, 1879, S. 148. R. KLEMENSIEWICZ, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 71, 1875, S. 249. Vergl. auch J. AKERMANN, Skandin. Arch. f. Physiologie, Bd. 5, 1895, S. 134.

2) SWIECICKI, Pflüger's Arch., Bd. 13, 1876, S. 444. GRÜTZNER und SWIECICKI, Pflüger's Arch., Bd. 49, 1891, S. 638. Diese Befunde von SWIECICKI hat allerdings S. FRÄNKEL nicht bestätigen können. Vergl. Pflüger's Arch., Bd. 48, 1890, S. 63 und Bd. 50, 1891, S. 283, sowie FLAUM, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 444.

in den Belegzellen, im Gegensatz zu den Hauptzellen, Säure nachweisen lassen¹⁾).

Daß die freie Salzsäure des Magensaftes sich nur aus den Chloriden der Säftemasse bilden kann, war im voraus anzunehmen, ist aber namentlich durch die Untersuchungen von KAHN²⁾ definitiv bewiesen worden.

Durch Darreichung einer chlorefreien Nahrung kann man die Chloride aus dem Urin allmählich zum Verschwinden bringen. In den ersten Tagen wird noch Chlor ausgeschieden, dann aber wird der Urin fast chlorefrei, weil der Organismus seinen unentbehrlichen Bestand an diesem Material hartnäckig festhält. — Dennoch gelingt es durch Darreichung gewisser Diuretica, wie namentlich von Kalisalpeter, der Säftemasse noch mehr Kochsalz zu entziehen, indem diese Stoffe, welche viel Harnwasser zur Ausscheidung bringen, auch immer etwas Kochsalz mit sich reißen. Fügt man dazu noch öftere Magenausspülungen, die man einige Zeit nach der Nahrungsaufnahme vornimmt, so kann dem Organismus noch eine weitere Chlormenge entzogen werden.

Im Anschluß an ältere Untersuchungen von VOIT³⁾, machte KAHN in dieser Weise Versuche mit Hunden, denen ausschließlich Fleisch gereicht wurde, das mit destilliertem Wasser wiederholt ausgekocht war. — Die Hunde blieben lange Zeit munter, magerten nur etwas ab und wurden dann weniger lebhaft.

Nach 20 Tagen wurde ein 8 kg schwerer Hund auffallend apathisch und war scheinbar dem Tode nahe. Als ihm 3 1/2 g Kochsalz in Wasser gelöst gegeben wurden, erholte er sich im Verlaufe von zwei Stunden zusehends und benahm sich bald wieder wie ein normaler Hund. In den letzten Tagen vor Aufhebung des Kochsalzhungers wurde nun der ausgepumpte Magensaft — dessen Sekretion entweder durch verdauliche Ingesta, die nach einiger Zeit wieder entfernt wurden, oder durch Reizung mittels gestoßenen Pfeffers angeregt wurde — ganz neutral befunden. Derselbe ließ Fibrin völlig unverändert, verdaute dasselbe aber schnell, wenn er mit dem gleichen Volumen Salzsäure von 1 pro Mille gemischt wurde.

Die Ausscheidung des Pepsins ist also von der Säurebildung unabhängig. Zugleich ergibt sich, daß beim Mangel der Salzsäure auch keine andere Säure, etwa Milchsäure, im Magensaft auftritt. Diese Thatsache widerlegt gewisse ältere Theorien, welche die Entstehung der Salzsäure durch eine im Lumen des Magens vor sich gehende Zersetzung der Chloride mittels einer „intermediär“ auftretenden organischen Säure erklären wollten. Fehlt die Salzsäure, so müßte doch eine, wenn auch noch so geringe, saure Reaktion durch den hypothetischen sauren Körper sich erkennen lassen, was nicht der Fall

1) SEHRWALD, Die Belegzellen des Magens als Bildungsstätten der Säure, Münchener mediz. Wochenschr., 1889, S. 177.

2) A. KAHN, Die Magenverdauung im Chlorhunger, Zeitschr. f. physiol. Chemie, Bd. 10, 1886, S. 522. Vergl. auch M. GRUBER, Ueber den Einfluß der Kochsalzzufuhr auf die Reaktion des Harns, Beitr. z. Physiologie, C. LUDWIG gewidmet, Leipzig 1887, sowie B. MESTER, Ueber Magensaft und Darmfäulnis, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 24, 1894, S. 441.

3) VOIT, Sitzungsber. d. Bayer. Akad. d. Wissensch., 1869, Bd. 2, S. 506.

war. Giebt man weiter einem Hunde, dessen Magensaft durch Chlorhunger völlig neutral geworden ist, irgend welche löslichen Chloride, so beginnt auch sofort reichliche Sekretion von Säure in den Magen, welche einzig und allein Salzsäure ist. Zugleich wird der bis dahin saure Harn, offenbar durch die von der Salzsäure getrennten und ausgeschiedenen Basen, deutlich alkalisch. Nach diesen Beobachtungen ist der Ort der Säurebildung zweifellos in die Schleimhaut des Magens zu verlegen.

Selbst bei völligem Mangel der Salzsäure enthält aber der neutrale Magensaft, auch in den letzten Tagen des Chlorhungers, doch noch Chlor in der Form von Chloriden.

Da der Inhalt des Magens nach Einführung verdaulicher Speisen, auch wenn dieselben nur kurze Zeit daselbst belassen wurden, bisweilen einen üblen Geruch zeigte, mußte der Verdacht rege werden, ob nicht doch während des Salzhungers eine geringe Menge Salzsäure gebildet würde, welche aber, da Fäulnis im Magen stattfand, sich mit dem hierbei entstandenen Ammoniak zu Ammoniumchlorid vereinigte. Dies war aber nicht der Fall. Denn auch, wenn nach Anregung der Magensekretion mittels Pfeffer, Fäulniserscheinungen nicht im geringsten bemerkt wurden, enthielt der völlig neutrale Magensaft Chlor, lediglich an fixe Alkalien gebunden.

Uebrigens konnte man bei diesen Versuchen bemerken, daß dauernd im Magen belassene chlorfreie Fleischnahrung zwar im Magen keine Veränderung erfuhr, aber dennoch, nach Ausweis der Stickstoffbestimmungen im Kote, genügend ausgenutzt wurde. Die Ingesta wurden offenbar in den Darm weitergeschoben und dort mit Hilfe des Pankreassaftes gelöst.

Sehr auffallend ist die spezifische Fähigkeit der Drüsenzellen, aus den Chloriden der Säftemasse freie Salzsäure zu bilden, während das Blut selbst alkalisch reagiert. Das Alkali bleibt hierbei zurück, gelangt ins Blut und vermehrt wenigstens momentan dessen Alkaleszenz, was sich, wie erwähnt, aus der abnehmenden Acidität des Harns während der Magenverdauung feststellen läßt (vergl. S. 156).

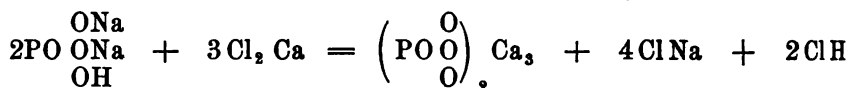
Diese Fähigkeit der Bildung von freien Mineralsäuren teilen unsere Fundusdrüsen mit den früher besprochenen acidogenen Drüsen von *Dolium galea* (vergl. S. 149), welche in dieser Beziehung die Magenschleimhaut weit überragen, indem sie im Verhältnis zu ihrer Sekretmenge nicht nur dreimal so viel freie Salzsäure als unsere Magendrüsen produzieren, sondern außerdem noch etwa 20mal so viel freie Schwefelsäure an ihr Drüsensekret abgeben. Die Speicheldrüsen von *Dolium galea* sind demnach zum Studium des fraglichen Vorganges am meisten geeignet.

Man hat diese auffallende Erscheinung in verschiedener Weise zu erklären versucht, früher auch als Elektrolyse. Jetzt pflegt man dieselbe auf Diffusionsvorgänge zurückzuführen, wensschon die näheren Verhältnisse vorläufig völlig rätselhaft sind.

Nach einer Hypothese von MALY¹⁾ entsteht die Salzsäure in den Drüsenzellen durch das Zusammentreffen von zwei im Blute vorhan-

1) R. MALY, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 173, 1874, S. 250 u. *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 1, 1877, S. 184. Vergl. auch „Ueber die Quelle der Magensaftsäure“, *Sitzungsber. der Wiener Akad.*, Bd. 69, 1874, III, S. 36.

denen Salzen, nämlich von Dinatriumphosphat und Calciumchlorid. Bringt man diese beiden Substanzen in bestimmten Gewichtsmengen zusammen, so sieht man merkwürdigerweise freie Salzsäure auftreten, wiewohl das erstere Salz alkalisch, das letztere neutral reagiert. Diese chemische Umsetzung findet offenbar in folgender Weise statt:



Die freie Salzsäure diffundiert aber bedeutend schneller, als die löslichen Salze, selbst 34mal so schnell, als Kochsalz. Man braucht deshalb nur Dinatriumphosphat und Chlorcalcium in dem angegebenen Verhältnis in einen Dialysator zu bringen, um sehr bald im Außenwasser saure Reaktion und freie Salzsäure nachweisen zu können.

Mehr thatsächlichen Hintergrund besitzt eine weitere Annahme von MALY, nach welcher die Bildung der freien Mineralsäure in den Drüsenzellen auf eine Massenwirkung der Kohlensäure zurückgeführt wird.

Durch Massenwirkung vermag nämlich auch eine Säure von so geringer Acidität, wie die Kohlensäure, beim Zusammentreffen selbst mit Sulfaten oder Chloriden einen Teil der vorhandenen Basen zu binden und die stärkeren Säuren von diesen abzudrängen.

Als MALY in den unteren Teil eines hohen Cylinders eine Lösung von Kochsalz und Milchsäure brachte und vorsichtig Wasser darüber schichtete, stellte sich heraus, daß nach Abhebung der obersten Schicht mehr Chlor in derselben enthalten war, als dem Aequivalent des vorhandenen Natriums entsprochen hätte. Es war also bei dem Versuch Salzsäure von der viel schwächeren Milchsäure aus ihrer Verbindung mit Natron verdrängt worden und in die oberen Schichten diffundiert.

Diese Thatsachen gewinnen für die Erklärung unserer Frage deshalb eine besondere Bedeutung, weil in den Speicheldrüsen von *Dolium galea* wirklich bedeutende Kohlensäuremengen nachgewiesen sind, welche sehr wohl geeignet wären, durch Massenwirkung Schwefelsäure und Salzsäure aus deren Salzen in Freiheit zu setzen.

Nach den Untersuchungen von DE LUCA und PANCERI¹⁾ entwickelt sich aus den ausgeschnittenen Drüsen von *Dolium galea* Kohlensäure in solcher Menge, daß man unter Berücksichtigung aller Verhältnisse einen Kohlensäuredruck von 4 Atmosphären in den Epithelzellen annehmen muß.

Man kann sich vorstellen, daß durch baldige Diffusion der gebildeten Säure und durch neuen Zutritt von Sulfaten und Chloriden in den Drüsenzellen stetig ein wenig Mineralsäure in Freiheit gesetzt wird, weil ja nach der Ausscheidung der letzteren auch immer wieder die Massenwirkung der Kohlensäure zur Geltung kommen muß.

In ähnlicher Weise, wie in den Speicheldrüsen von *Dolium galea*, dürfte wohl auch die Mineralsäurebildung in den Epithelien der Magenschleimhaut sich erklären lassen.

Nach dieser Richtung ist ein Befund SCHIERBECK's²⁾ von Inter-

1) DE LUCA und PANCERI, Compt. rend., Bd. 65, 1867, S. 577 u. 712.

2) N. SCHIERBECK, Ueber Kohlensäure im Ventrikel, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 3, 1893, S. 437 sowie „Feinere Untersuchungen über das Auftreten der Kohlensäure im Magen“, ebendas., Bd. 5, 1894, S. 1.

esse, welcher am lebenden Hunde in einer großen Reihe von Versuchen feststellen konnte, daß in den Magen verbrachtes Wasser von 37° C nach einer bestimmten Zeit regelmäßig eine gewisse Menge physikalisch absorbierter Kohlensäure enthielt, deren Spannung im nüchternen Zustande zwischen 30 und 40 mm Quecksilber schwankte, während sie im Verdauungsstadium bis auf 130 und 140 mm anstieg.

An eine Diffusion des Gases aus den Blutgefäßen der Magenwand ist nicht zu denken, weil auch die höchste im venösen Blut beobachtete Kohlensäurespannung niemals bis zu einer Höhe ansteigt, wie sie im Mageninhalt wahrgenommen wurde. Da ferner diese Verhältnisse auch für Fistelhunde gelten, deren Pylorus durch eine Kautschukblase vom Dünndarm gasdicht abgeschlossen war, bleibt für die Herkunft der Kohlensäure im Magen kaum eine andere Erklärung, als daß sie ein Produkt chemischer Vorgänge in der Magenschleimhaut ist und von dort durch Diffusion mit der Salzsäure in das Magenlumen übertritt.

Die Entstehung der freien Mineralsäuren an sich ist demnach einer Erklärung nicht unzugänglich. Aber es ist schwer einzusehen, warum die Salzsäure immer nur nach der einen Seite, ins Lumen der Drüse, das gebildete Natriumkarbonat dagegen stets nach der anderen Seite, ins Blut befördert wird¹⁾.

Wir sahen, daß beim Chlorhunger, wo die Magenverdauung vollkommen aufgehoben ist, die Fleischnahrung dennoch zur Ausnutzung gelangt. Die Verdauung geschieht unter diesen Umständen im Darm durch die Einwirkung des Pankreassaftes.

Noch mehr, als bei diesen Beobachtungen von CAHN, tritt die Entbehrlichkeit der Magenverdauung in dem Versuch von CZERNY²⁾ hervor, welcher einem Hunde den Magen fast vollkommen exstirpierte und hiernach das völlig gesunde Tier 6 Jahre lang am Leben erhielt, bis es im Leipziger physiologischen Institut behufs Untersuchung getötet wurde. Bei der Sektion zeigte sich allerdings, daß ein kleiner Teil der Kardialseite des Magens noch übrig geblieben war, welcher eine kugelige, mit Speisen erfüllte Höhle bildete.

Deshalb wurde dieser Versuch CZERNY's von LUDWIG und OGATA³⁾ an anderen Hunden wiederholt, indem sie von einer Exstirpation des Magens absahen, dagegen denselben vollkommen aus der Kontinuität des Darmes ausschalteten. Sie durchschnitten das Duodenum und nähten beide Enden desselben in der Bauchwunde fest. Das Pylorus-

1) Vergl. BUNGE, Lehrbuch der physiol. Chemie, 1889, S. 149 und Du Bois Arch. 1886, S. 539 (Eine Bemerkung zur Theorie der Drüsenfunktion).

2) CZERNY, Beiträge zur operativen Chirurgie, Stuttgart 1878, S. 141.

3) M. OGATA, Ueber die Verdauung nach der Ausschaltung des Magens, Du Bois Arch., 1883, S. 89. Vergl. auch J. CARVALLO u. V. PACHON, Untersuchungen über die Verdauung bei einem Hunde ohne Magen, Arch. de Physiol., 1894, S. 106 sowie Ueber die totale Exstirpation des Magens bei einer Katze, Compt. rend. soc. biol., 1894, S. 794 und 1895, S. 429. Dieselben, Arch. de Physiol., 1895, S. 349. F. DE PHILIPPI, Arch. Ital. de biol., Bd. 21, 1894, S. 445 und Deutsche med. Wochenschr., 1894, No. 40, S. 780.

ende wurde durch Tamponade vollkommen dicht abgeschlossen, während man in das Darmende die Nahrung einführte. Es zeigte sich, daß zerrührte Hühnereier und fein zerhacktes Fleisch gut ausgenutzt wurden, wenn auch das Bindegewebe vielfach im Kot zu finden war. Jedenfalls bewahrten die Hunde ihr Stickstoffgleichgewicht. Es muß daher auch nach diesen Versuchen geschlossen werden, daß der Magen weder zur Verdauung, noch als Vorratskammer unumgänglich notwendig sei.

Auf Grund dieser Befunde ist man neuerdings auch beim Menschen dazu geschritten, wegen eines ausgedehnten Carcinoms den ganzen Magen zu exstirpieren. Die betreffende Patientin verließ nach einigen Wochen mit 11 kg Gewichtszunahme das Krankenhaus und befand sich ein halbes Jahr nach der Operation in einem entschieden gebesserten Ernährungszustande ¹⁾).

Das Auftreten einer freien Mineralsäure scheint demnach nicht lediglich eine digestive Bedeutung zu haben, da derselbe Effekt der Eiweißlösung und Eiweißverdauung im Dünndarm ja viel einfacher durch das Trypsin erreicht wird, welches bei neutraler Reaktion und sogar bei derselben Alkaleszenz, wie sie die Säftemasse besitzt, seine Wirkung entfaltet. Die freie Mineralsäure im Magen als bloßes Hilfsmittel der Verdauung ist um so weniger verständlich, als ihre Gegenwart die Verdauung im Dünndarm stört.

Hieraus wird es begreiflich, wenn man sich neuerdings der Annahme von BUNGE ²⁾ zuneigt, daß die Hauptaufgabe der Salzsäure darin bestehe, die Nahrung vor Fäulnis und abnormen Gärungen zu bewahren, die sonst durch die Einwanderung von Fermentorganismen im Darmkanal Platz greifen würden. Dies ist um so wahrscheinlicher, als der Salzsäuregehalt des normalen Magensaftes zu einer solchen Wirkung hinreicht ³⁾. Dagegen läßt sich nicht wohl annehmen, daß der Magensaft dem Organismus lediglich als Desinficiens diene. Wäre diese Anschauung zutreffend, so ist die Gegenwart des Pepsins nicht zu verstehen, welches nach den Untersuchungen von FELIX COHN ⁴⁾ die desinfizierende Eigenschaft der Salzsäure nicht unterstützt.

Derselbe fand aber, daß bei Körpertemperatur bereits durch Spuren von freier Salzsäure die Essigsäuregärung aufgehoben wird, während der Fermentorganismus der Milchsäuregärung gegen Salzsäure widerstandsfähiger ist. Um diese Fermentation vollständig zu verhindern, bedarf es etwas größerer Mengen von freier Salzsäure, als im Magensaft in der Regel vorkommen. Es vermag der normale Magensaft des Menschen die Milchsäuregärung nur auf ein Minimum zu beschränken, niemals völlig zu unterdrücken.

1) Vergl. LANGENBUCH, Ueber zwei totale Magenresektionen am Menschen, Deutsch. med. Wochenschr., 1894, No. 52.

2) Lehrbuch der physiol. Chem., 1889, S. 44.

3) Vergl. S. 103.

4) FELIX COHN, Ueber die Einwirkung des künstlichen Magensaftes auf Essigsäure- und Milchsäure-Gärung, Zeitschrift f. physiol. Chemie, Bd. 14, 1890, S. 75. Vergl. auch über dasselbe Thema: E. HIRSCHFELD, Pfleger's Archiv, Bd. 47, 1890, S. 510.

Die Befunde von BRÜCKE¹⁾ und von EWALD²⁾, daß beim Genuß von Kohlehydraten, namentlich in der ersten Zeit der Magenverdauung, regelmäßig die Produkte der Milchsäuregärung nachweisbar sind, werden somit verständlich. Denn anfangs kann die von der Magenschleimhaut secernierte Salzsäure das Bacterium lactis gar nicht beeinflussen, da die zuerst mit den Speisen in Berührung tretende Säuremenge zum Teil durch basische Salze der Nahrung (Dinatriumphosphat, Calciumkarbonat etc.) gebunden wird, zum Teil aber auch mit den eingeführten Eiweißstoffen lockere Verbindungen eingeht. Daß die Eiweißkörper, gleich den organischen Säuren, Basen zu binden vermögen, wurde bereits früher erwähnt³⁾. Die Eiweißstoffe verhalten sich aber auch gegen verdünnte Säuren, gleich den Amidosäuren, nicht völlig indifferent, indem sie sich mit ersteren vereinigen, wesschon ihre säurebindende Kraft eine sehr geringe ist. Auch solche an Eiweiß gebundene Salzsäure ist, wie im Kochsalz, nicht imstande, die Milchsäuregärung zu verhindern⁴⁾.

Mit Ausnahme des Milchsäurebacillus und gewisser pathogener Mikroben⁵⁾, scheint der normale Magensaft die Gärungsprozesse aller mit den Speisen verschluckten Fermentorganismen aufzuheben und letztere selbst in ihrer Entwicklung zu hemmen. Schon SPALLANZANI⁶⁾ beschreibt im Jahre 1784 seinen Befund, daß Fleischstückchen, welche mit Magensaft übergossen waren, auch nach tagelangem Stehen nicht faulten. Ja, er beobachtete bereits, daß der Magensaft auch eingetretene Fäulnis wieder aufhebt. Gab er Tieren faulendes Fleisch zu fressen, so fand sich bei der Sektion, daß dieses Fleisch nur kurze Zeit im Magen zu weilen brauchte, um den Fäulnisgeruch zu verlieren.

Die mit den Speisen unter allen Umständen in den Magen gelangenden Bakterien, Sproß- und Schimmelpilze, oder wenigstens deren Keime, kommen also dort nicht zur Entwicklung. Sobald aber bei Störungen der Magenfunktion die Sekretion der Salzsäure Not leidet, gestalten sich die Verhältnisse anders. Jetzt entwickeln sich die eingeführten Pilze und können unter Umständen eine kolossale Vermehrung erreichen. Bacillen und Sproßpilze wuchern in der üppigsten Weise, selbst Conidien-

1) BRÜCKE, Vorlesungen über Physiologie, 1885, S. 321.

2) C. A. EWALD, Klinik der Verdauungskrankheiten, 1890, Bd. 1, S. 83.

3) Vergl. S. 39.

4) MINKOWSKI, Ueber die Gärung im Magen. Mitteilungen aus der medizinischen Klinik in Königsberg, 1888, S. 154.

5) Ueber die Resistenz der Tuberkelbacillen gegen Magensaft vergl. FALK, Virchow's Archiv, Bd. 93, 1883, S. 117, über die gleiche Eigenschaft der Milzbrandmikroben: E. FRANK, Deutsche med. Wochenschr., 1884, No. 24. Siehe auch NICATI und RIETSCH, Rev. scientif., 1884, II, S. 658, sowie R. KOCH, Deutsche med. Wochenschr., 1884, No. 45.

6) SPALLANZANI, Expériences sur la digestion de l'homme et de différentes espèces d'animaux, Genève 1784. (Versuche über das Verdauungsgeschäft etc., Leipzig 1875.)

sporen von Hyphomyceten sind unter pathologischen Verhältnissen im Magen nachgewiesen worden¹⁾).

Infolge der eintretenden Gärungen kann, namentlich bei Kohlehydratnahrung, die Gasentwicklung eine sehr bedeutende werden, nicht nur Wasserstoff und Kohlendioxyd²⁾, sondern auch Methan und andere Kohlenwasserstoffe können als Ructus entweichen.

EWALD³⁾ beschreibt einen Fall von Pyloruscarcinom, wo die entstehenden Gase am vorgehaltenen Licht sich entzündeten und mit schwach leuchtender Flamme brannten. Auch in den Magen eingeführte Eiweißstoffe können unter diesen Umständen einer weitgehenden bakteriellen Zersetzung unterliegen.

Trotzdem findet man oft den Mageninhalt stark sauer reagierend, denn bei Abwesenheit von Salzsäure kann nunmehr das Bacterium lactis seine volle Wirksamkeit entfalten und aus den Kohlehydraten der Nahrung reichlich Milchsäure bilden, welche dann leicht weiter in Buttersäure übergeführt wird. Ferner findet auch Alkoholgärung und Bildung von Essigsäure statt. Hierzu gesellen sich durch bakterielle Zersetzung der Fette Propionsäure und andere flüssige Fettsäuren. Die saure Reaktion des Magensaftes ist also durchaus kein Beweis für die Anwesenheit von Salzsäure, also für eine normale Beschaffenheit des Magensaftes.

Bisweilen handelt es sich darum, für klinische Zwecke die An- oder Abwesenheit von Salzsäure im ausgeheberten oder ausgepreßten Magensaft festzustellen. Es ist hierbei wohl zu unterscheiden, ob man nachweisen will, daß überhaupt von der Magenschleimhaut Salzsäure secerniert wurde, welche vielleicht vollkommen an Eiweiß gebunden sein kann, wenn sich dieses in reichlicher Menge im Magen befindet, oder ob man nur die im chemischen Sinne freie Salzsäure berücksichtigen will. Für die peptische Verdauung ist offenbar nicht nur die wirklich freie, sondern auch die an Eiweiß, ebenso, wie die an Amidosäuren gebundene⁴⁾ Salzsäure wirksam.

1) Vergl. W. DE BARY, Beitrag zur Kenntnis der niederen Organismen im Mageninhalt, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 20, 1885, S. 243. MILLER, Einige gasbildende Pilze des Verdauungstraktes, Deutsche med. Wochenschrift, 1886, No. 8. J. KAUFMANN, Beitrag zur Bakteriologie der Magengärungen, Berliner klin. Wochenschr., 1895, No. 6. Ueber die niederen Organismen der Darmentleerungen siehe NOTHNAGEL, Med. Centralbl., 1881, No. 19 und Zeitschr. f. klin. Medizin, 1881, S. 275.

2) Zahlreiche Analysen von Magengasen finden sich bei E. WISSEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 234. Hier findet sich auch die ältere Litteratur.

3) C. A. EWALD, Klinik der Verdauungskrankheiten, 1890, Bd. 1, S. 126. Vergl. auch EWALD und RUPSTEIN, Du Bois Arch., 1874, S. 217. Einen ähnlichen Fall beobachtete NAUGHT, Brit. med. Journ., 1890, No. 1522. Ferner: F. KUHN, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 21, 1892, S. 572.

4) SALKOWSKI und KUMARUGA, Virchow's Archiv, Bd. 122, 1890, S. 236, sowie E. SALKOWSKI, Centralbl. f. d. mediz. Wissensch., 1891, No. 52. A. KOSSLER (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1892, S. 93) hat die physiologische Wirksamkeit der an Eiweiß gebundenen Salzsäure noch besonders beweisen wollen. Doch scheint mir die Voraussetzung

Für den Nachweis der freien Salzsäure dienen gewisse organische Farbstoffe oder Chromogene, welche mit freien organischen Säuren, auch wenn dieselben in größerer Menge vorhanden sind, eine andere Färbung erzeugen, als mit wenig freier Salzsäure.

Am meisten in Gebrauch scheint von zahlreichen Prüfungsmitteln dieser Art (Methylanilinviolett, Tropäolin, Kongorot etc.) das sogenannte GÜNZBURG'sche Reagens¹⁾ (2 g Phloroglucin, 1 g Vanillin in 30 g absoluten Alkohols), eine gelbliche Flüssigkeit, von welcher einige Tropfen, mit sehr wenig filtriertem Magensaft in einem Porzellanschälchen über der freien Flamme zur Trockne gedampft, bei Gegenwart von freier Salzsäure einen karmoisinroten Rückstand hinterlassen, während bei alleiniger Gegenwart von organischen Säuren nur ein unansehnlicher gelber Fleck zu bemerken ist. Diese Reaktion wurde bereits erwähnt²⁾. Sie ist identisch mit der Einwirkung phloroglucinhaltiger Salzsäure auf Lignin oder Holzstoff, welcher infolge seines konstanten Gehaltes an Spuren von Vanillin durch jene Lösung rot gefärbt wird. Man beobachtet bei Anwendung des GÜNZBURG'schen Reagens noch hochrote Spiegel, wenn die Flüssigkeit nur $\frac{1}{20}$ pro Mille freier Salzsäure enthält. Ist alle vorhandene Salzsäure an Eiweißstoffen oder Pepton gebunden, so versagt die Probe³⁾. Ebenso wie Eiweiß wirkt das Leucin⁴⁾ ver hindernd.

Für den Nachweis der physiologisch, richtiger digestiv wirksamen Salzsäure wurde eine Methode von MÖRNER und SJÖQUIST⁵⁾ angegeben. Sie ist im Gegensatz zu erwähnten Farbenreaktionen nicht nur völlig unabhängig von gleichzeitig vorhandenen Eiweißstoffen und deren Verdauungsprodukten mit Einschluß der Amidosäuren der Fettreihe⁶⁾, sondern gewährt auch den Vorteil, eine quantitative Bestimmung des fraglichen Salzsäurequantums in genügender Weise zu gestatten.

Man versetzt zu diesem Behufe genau 10 ccm des filtrierten⁷⁾ Magensaftes in einer geräumigen Platinschale mit etwas neutraler

seines Versuchs nicht zutreffend, nach welcher in einer sauren Acidalbuminlösung alle freie Säure abgesättigt ist, sobald beim allmählichen Zusatz von verdünnter Lauge sich das Syntonin als schwache Trübung gerade abzuscheiden beginnt.

1) Centralbl. f. klin. Medizin, Bd. 8, 1887, No. 40.

2) Vergl. S. 82.

3) v. JAKSCH, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 17, 1890, S. 394.

4) SALKOWSKI und KUMARUGA, a. a. O. S. 250.

5) JOHN SJÖQUIST, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 1 sowie Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 5, 1895, S. 277.

6) E. SALKOWSKI und M. KUMARUGA, Ueber den Begriff der freien und gebundenen Salzsäure im Magensaft, Virchow's Arch., Bd. 122, 1890, S. 250. Vergl. auch E. SALKOWSKI, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1891, S. 945 sowie Virchow's Arch., Bd. 127, 1892, S. 501.

7) Beim Filtrieren des Mageninhaltes kann allerdings ein gewisser Anteil der secernierten Salzsäure mit ungelösten Eiweißstoffen, welche ja Säuren zu absorbieren vermögen (vergl. S. 39 u. 167), auf dem Filter zurückbleiben. Es ist deshalb vorgeschlagen worden, direkt vom unfiltrierten Mageninhalt 10 ccm abzumessen (v. PFUNGEN, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 19, 1891, Supplementbd. S. 224). Doch fragt es sich, ob nicht mit diesem Verfahren, bei welchem man ja keineswegs 10 ccm der Flüssig-

Lakmustinktur und hierauf mit fein zerriebenem Bariumkarbonat, bis die Flüssigkeit neutral geworden ist¹⁾). Dabei bilden sich durch die Absättigung der freien und der den Eiweißstoffen angelagerten Salzsäure Bariumchlorid, sowie ferner die Bariumsalze organischer Säuren, falls letztere vorhanden sind. Nach dem Abdampfen auf dem Wasserbade wird der Rückstand verkohlt und gelinde geglüht, wobei die Bariumsalze der organischen Säuren verbrennen und hierdurch in unlösliches Bariumkarbonat übergeführt werden, während das Bariumchlorid unverändert bleibt. Wäscht man nunmehr die angefeuchtete und fein zerriebene Kohle auf einem Filter mit wenig heißem Wasser gehörig aus, so geht das Bariumchlorid vollkommen in Lösung, und der Barytgehalt des abgelaufenen Filtrates ist ein Maßstab für die von der Magenschleimhaut produzierte Salzsäure.

Der Baryt kann durch verdünnte Schwefelsäure gefällt und als Bariumsulfat gewogen werden. Da sich das gefundene Bariumsulfat zur gesuchten Salzsäure verhält wie 232,62 : 72,74, so ergibt sich die Menge der in 10 ccm Magensaft enthaltenen Salzsäure, wenn man das Gewicht des gefundenen Bariumsulfats durch 3,19796 dividiert.

Oder man titriert bequemer den Baryt. Zu diesem Zweck versetzt man das Filtrat mit dem gleichen Volumen absoluten Alkohols und mit 3—4 ccm essigsaurer Natriumacetatlösung (10 Proz. Essigsäure und 10 Proz. Natriumacetat enthaltend). Hierauf wird aus einer Bürette so lange Kaliumbichromatlösung von genau bekanntem Gehalt (8,5 g reinstes Kaliumbichromat im Liter) hinzugefügt, bis aller Baryt ausgefallen ist. Ist dieser Punkt erreicht, so wird in die Flüssigkeit getauchtes Tetrapapier (Abkürzung für Tetramethyl-paraphenylen-diamin), welches als Indikator dient, von dem überschüssigen Bichromat in essigsaurer Lösung stark blau gefärbt. Eine schwache Bläuung, welche schon viel früher auftritt, darf nicht berücksichtigt werden. Der Zusatz von Alkohol erfolgt, um die Ausfällung des chromsauren Baryts zu begünstigen, während die Anwesenheit des Natriumacetats das Auftreten freier Salzsäure verhindert. 1 ccm der verbrauchten Kaliumbichromatlösung entspricht 0,00405 g Salzsäure. Der Titer des Kaliumchromats ist jedoch unbedingt erst mit Hilfe von $\frac{1}{10}$ Normal-Bariumchloridlösung zu kontrollieren, beziehungsweise zu stellen, weil das im Handel vorkommende Chromat häufig nicht rein ist.

Da die Verwendung des Tetrapapiers als Indikator nur bei einiger Uebung zu guten Resultaten führt, hat in neuerer Zeit FAWITZKY²⁾ diesen Teil der SJÖQUIST'schen Methode wesentlich modifiziert.

Der nach der Veraschung in Lösung gegangene Baryt wird hier-nach in der Siedehitze mit etwas Ammoniak und Ammoniumkarbonat gefällt. Man löst sodann den auf einem Filter mit siedendem Wasser gehörig ausgewaschenen Niederschlag in heißer, stark verdünnter Salzsäure und dampft die Flüssigkeit auf dem Wasserbade zur völligen Trockne, wobei alle freie Salzsäure entweicht. Die als Chlorbarium im Rückstande befindliche Salzsäure wird endlich im Wasser gelöst

keit zur Bestimmung verwendet, eine noch größere Fehlerquelle eingeführt wird.

1) Vergl. R. v. JAKSCH, Sitzungsber. der Wiener Akad., Bd. 98, 1889, S. 211.

2) A. FAWITZKY, Virchow's Arch., Bd. 123, 1891, S. 292.

und nach dem Zusatz einer genügenden Menge neutralen Kaliumchromats durch Titration mittels Silbernitrat bestimmt.

Verwendet man eine Silbernitratlösung, von welcher jeder Kubikcentimeter 10 mg Kochsalz zersetzt, so ergibt sich die in 10 ccm des Magensaftes vorhandene Salzsäure durch Multiplikation der verbrauchten Kubikcentimeter Silberlösung mit 0,006232.

F. MARTIUS und L. LÜTTKE¹⁾ haben vorgeschlagen, die physiologisch wirksame Salzsäure nach dem VOLHARD'schen Verfahren²⁾ zu titrieren. Allerdings muß man dann in einer besonderen Portion des Magensaftes den Chlorgehalt seiner Asche ermitteln.

Praktisch gestaltet sich die Methode etwa folgendermaßen:

Man bringt genau 10 ccm filtrierten Magensaft in einen 100 ccm fassenden Meßkolben, spült mit Wasser nach, säuert mit Salpetersäure an, um die Fällung organischer Silberverbindungen zu verhindern, und fällt die gesamte Salzsäure durch genau 10 ccm einer titrierten Silbernitratlösung von bekanntem Gehalt (von der z. B. 1 ccm 0,00623 g Salzsäure entspricht), worauf man bis zur Marke auffüllt.

Um nunmehr die Menge der überschüssig zugesetzten Silbernitratlösung zu ermitteln, wird von der Flüssigkeit genau die Hälfte durch ein doppeltes dichtes Filter in einen 50 ccm-Meßkolben filtriert. Das Filtrat giebt man in ein Becherglas, spült mit Wasser nach und fügt ein wenig reines schwefelsaures Eisenoxyd-Ammon hinzu.

Man titriert jetzt mit einer Rhodanammoniumlösung, welche auf die Silbernitratlösung so eingestellt ist, daß sie gleiche Volumina derselben zersetzt.

Das beim jedesmaligen Zusatz des Rhodanammoniums sich bildende rote Eisenrhodanid wird beim Umschütteln der Flüssigkeit leicht in weißes unlösliches Rhodansilber verwandelt, so lange noch Silbernitrat in der Lösung sich befindet. Erst wenn alles Silber ausgefällt ist, wird die Rotfärbung eine bleibende, und die Titration ist beendet.

Hat man z. B. bis zur ersten schwachen Rotfärbung der Flüssigkeit 3,2 ccm Rhodanammonlösung verbraucht, so sind diese von 5 (entsprechend 5 ccm Silbernitratlösung) zu subtrahieren, um die Menge des Silbernitrats zu finden, welche vorher durch die Salzsäure des Magensaftes ausgefällt wurde. Diesen 1,8 ccm Silbernitrat entsprechen ($1,8 \times 0,00623$) 0,011214 g Salzsäure, welche in 5 ccm Magensaft vorhanden sind. 10 ccm Magensaft enthalten demnach 0,022428 g Salzsäure.

Das so erhaltene Resultat würde richtig sein, wenn der Magensaft kein Kochsalz oder andere Chloride enthielte, deren Chlor ja als freie Salzsäure in Rechnung gebracht ist. Das Chlor der Asche ist demnach noch zu ermitteln und als Salzsäure in Abzug zu bringen.

Zur Veraschung verwendet man wieder 10 ccm Magensaft, welcher vorher im Platintiegel auf dem Wasserbade zur Trockene gebracht wurde. Die gesamte physiologisch wirksame Salzsäure entweicht beim Eindampfen, bezw. bei der Verbrennung.

Um das Chlor der Asche zu bestimmen, laugt man dieselbe mit

1) F. MARTIUS und L. LÜTTKE, Die Magensäure des Menschen, Stuttgart 1892.

2) VOLHARD, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 190, 1877, S. 1. Diese Methode ist auch ausführlich beschrieben bei E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 285.

Wasser aus, bringt die Flüssigkeit in ein Becherglas, spült nach und titriert mit derselben Silberlösung wie vorher, unter Verwendung von neutralem Kaliumchromat als Indikator.

Hätte man z. B. 1,3 ccm Silbernitratlösung verbraucht, so entsprächen diesen ($1,3 \times 0,00623$) 0,008099 g Salzsäure, welche, von 0,022428 subtrahiert, einen wirklichen Salzsäuregehalt von 0,014329 g in 10 ccm Magensaft ergeben würden, d. h. also 0,14 Proz.

Für vergleichende Zwecke soll öfter festgestellt werden, wie viel Natronlauge von bekanntem Gehalt erforderlich ist, um einem Magensaft neutrale Reaktion zu verleihen.

Diese Bestimmung der Gesamtacidität wird in der Regel so ausgeführt, daß 10 ccm filtrierter Magensaft unter Zusatz von wenig Wasser in ein Becherglas gegeben und mit neutraler Lakmustinktur deutlich rot gefärbt werden. Man läßt nunmehr aus einer Bürette $\frac{1}{10}$ Normal-Natronlauge hinzufießen, bis die zwiebelrote Farbe der Flüssigkeit gerade in eine violette umschlägt.

Es ist gebräuchlich, die gefundene Acidität auf 100 ccm Magensaft zu berechnen. Sind z. B. zur Neutralisation von 10 ccm Magensaft 5 ccm $\frac{1}{10}$ Natronlauge verbraucht worden, so würden für 100 ccm des Magensaftes 50 ccm Lauge notwendig sein, was man als 50 Proz. Acidität zu bezeichnen pflegt¹⁾.

Aus der Bestimmung der Gesamtacidität ist natürlich über die relativen Mengenverhältnisse der im Magensaft vorhandenen Säuren kein Aufschluß zu erhalten, da die saure Reaktion, außer durch Salzsäure, auch durch Milchsäure und unter pathologischen Verhältnissen auch durch Essigsäure oder Buttersäure veranlaßt sein kann. Ja selbst sauer reagierende Phosphate können an der Acidität des Mageninhaltes beteiligt sein. Dies ist regelmäßig der Fall, wenn zur Anregung der Sekretion vor der Entnahme des Mageninhaltes eine sogen. „Probemahlzeit“, namentlich in der Form von gehacktem Rindfleisch, welches Monokaliumphosphat enthält, verabreicht worden war.

Um vorhandene saure Phosphate von der Bestimmung der Gesamtacidität auszuschließen, kann man nach einem Vorschlage von LEO²⁾ in folgender Weise verfahren: Es werden zunächst genau 10 ccm filtrierten Magensaftes mit etwa 5 ccm konzentrierter Chlorcalciumlösung versetzt und die Flüssigkeit wie oben mit $\frac{1}{10}$ Lauge, unter Anwendung von Lakmustinktur titriert.

Hierauf schüttelt man ungefähr 15 ccm desselben Magensaftes mit etwa 1 g sehr fein gepulverten kohlensauen Kalks in einer Flasche, worauf die Flüssigkeit sogleich mit Hilfe eines trockenen Filters vom überschüssigen Calciumkarbonat zu trennen ist. Weiter muß unter Anwendung eines Aspirators ein Luftstrom durch das Filtrat getrieben werden, wodurch dasselbe von der Kohlensäure befreit wird. Genau 10 ccm der so vorbereiteten Flüssigkeit werden wie vorher, nach Zusatz von etwa 5 ccm Chlorcalciumlösung und Lakmustinktur, bis zur neutralen Reaktion mit $\frac{1}{10}$ Natronlauge titriert.

Die Differenz zwischen dem Resultat der ersten und zweiten

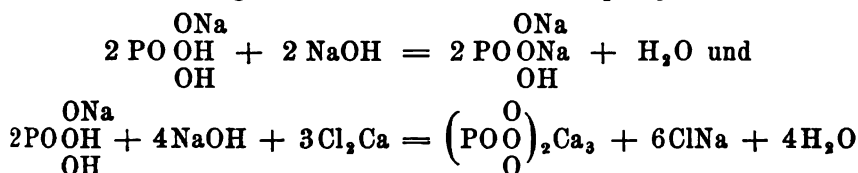
1) Vergl. EWALD, Klinik der Verdauungskrankheiten, II, 1888, S. 18.

2) LEO, Centralbl. f. d. mediz. Wissensch., Bd. 27, 1889, No. 26, S. 481 sowie Diagnostik der Krankheiten der Verdauungsorgane, Berlin 1890.

Titrierung ergibt diejenige Acidität, welche lediglich den im Magensaft vorhandenen Säuren zukommt.

Die Methode von LEO basiert auf der Thatsache, daß Lösungen von Säuren nach dem Schütteln mit fein gepulvertem Calciumkarbonat schon in der Kälte vollkommen neutralisiert werden, während dagegen Flüssigkeiten, welche Monophosphate enthalten, nach der gleichen Behandlung ihre saure Reaktion gegen Lakmus nicht verlieren. Man kann sich demnach schon durch eine qualitative Probe überzeugen, ob überhaupt die Gegenwart saurer Phosphate in Betracht kommt.

Sind in einer Flüssigkeit, wie unter Umständen im Magensaft, sowohl Säuren, als auch Monophosphate zugegen, so erhält man beim Schütteln derselben mit kohlensaurem Kalk einen Aciditätsverlust, welcher den vorhandenen Säuren entspricht¹⁾. Entstehen ferner während dieser Reaktion lösliche Kalksalze, so setzen sich mit diesen die Monophosphate des Kaliums und Natriums in Monocalciumphosphat um. Die Anwesenheit des letzteren Salzes erfordert aber, wie aus den Reaktionsgleichungen hervorgeht, zur vollkommenen Neutralisation der Flüssigkeit gegen Lakmus doppelt so viel Lauge, als die entsprechende Menge von Kalium- oder Natriumphosphat:



Deshalb müßte man eigentlich die bei der zweiten Titrierung für die vorhandenen Phosphate verbrauchten Kubikcentimeter Lauge durch 2 dividieren. Diese Division durch 2 fällt fort, wenn man die erste und zweite Titrierung unter denselben Bedingungen ausführt, also auch bei der Bestimmung der Gesamtacidität, wie oben angegeben ist, überschüssiges Chlorcalcium zur Flüssigkeit fügt.

Sind in einem Magensaft keine organischen Säuren zugegen, so läßt sich aus der Menge der zur Neutralisation verbrauchten Natronlauge der Gehalt des Magensaftes an Salzsäure berechnen, da 1 ccm ¹/₁₀ Natronlauge genau 0,00365 g Chlorwasserstoff entspricht.

Haben dagegen die qualitativen Proben auch die Anwesenheit von Milchsäuren oder flüchtigen Fettsäuren ergeben, so muß man zunächst die Acidität der organischen Säuren ermitteln und den hierfür gefundenen Wert von der Gesamtacidität abziehen, um die Salzsäuremenge berechnen zu können. Zu diesem Behufe werden die organischen Säuren aus dem Magensaft durch wiederholtes Schütteln desselben mit viel Aether im Scheidetrichter extrahiert, nach dem

1) Gegen die theoretischen Voraussetzungen der LEO'schen Methode sind Einwände erhoben worden von ALBERT HOFFMANN und A. WAGNER (Centralbl. f. klin. Med., Bd. 11, 1890, S. 713). Dennoch scheint das Verfahren für klinische Zwecke brauchbar, falls man seine Anwendung auf sehr verdünnte Phosphatlösungen beschränkt, wie sie für den Mageninhalt allein in Betracht kommen. Vergl. LEO und FRIEDHEIM, Pflüger's Arch., Bd. 48, 1891, S. 614, ferner KOSSLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1892, S. 103.

Abdunstenlassen des Aethers in Wasser aufgenommen und ihre Acidität mit $\frac{1}{10}$ Lauge festgestellt.

Bei diesen Bestimmungen der Salzsäure des filtrierten Magensaftes durch Titration unter Verwendung von Lakmus wird im allgemeinen ebenso, wie bei der Methode von SJÖQUIST, die gesamte in der Lösung befindliche, physiologisch wirksame Salzsäure erhalten. Dies ist ersichtlich nur dann zutreffend, wenn sich die Eiweiß-Salzsäureverbindungen gegen den Lakmusfarbstoff genau so wie freie Säuren verhalten. Letztere Annahme scheint mir für die im Magen vorkommenden Verdauungsprodukte der Eiweißkörper berechtigt. Denn bereitet man sich Lösungen der verschiedenen Albumosen und Peptone in titrierter Schwefelsäure, so verbraucht man genau so viel titrierter Lauge bis zur neutralen Reaktion der Flüssigkeiten gegen Lakmus, als wenn diese Stoffe nicht vorhanden wären. Ob dagegen bei der Anwesenheit von nativen Eiweißstoffen oder Acidalbuminen nicht doch der Neutralitätspunkt, gegenüber den freien Säuren, verschoben ist, dürfte zweifelhaft sein, da die Farbenwandlung des Lakmus bei der Gegenwart derartiger Proteinstoffe keineswegs eine distinkte ist.

Als Indikator wird bei diesen Titrierungen des Mageninhaltes statt der Lakmustinktur auch das Phenolphthaleïn gebraucht. Doch sind, je nach der Verwendung des einen oder des anderen Farbstoffes, die erhaltenen Resultate bei der Gegenwart von Eiweißstoffen nicht völlig übereinstimmend.

Es scheinen sich nämlich auch die reinen Eiweißstoffe und Albumosen bei ihrer Einwirkung auf Phenolphthaleïn wie schwache Säuren zu verhalten. Bringt man von letzterem Farbstoff einen Tropfen in eine Eiweiß- oder Albumosenlösung, welche gegen Lakmus neutral reagiert, so bedarf es eines größeren oder geringeren Zusatzes von $\frac{1}{10}$ Natronlauge, bis eine bleibende Rotfärbung des Phenolphthaleïns zu bemerken ist.

Schließlich prüft man den Mageninhalt auch bisweilen auf freie Milchsäure. Diese erzeugt nach der Beobachtung von UFFELMANN¹⁾ beim Zusammentreffen mit einer sehr verdünnten amethystblauen Mischung von wenig Eisenchlorid und Karbolwasser eine zeisiggrüne Färbung, welche andere Säuren, namentlich Salzsäure, nicht geben. Da aber die Zucker sich in dieser Beziehung ähnlich wie freie Milchsäure verhalten, ist es notwendig, letztere zunächst mit viel Aether aus dem Magensaft auszuschütteln, die ätherische Lösung im Scheidetrichter abzuheben, auf dem Wasserbade völlig zu verdunsten und mit dem Rückstand, welcher die isolierte Milchsäure enthält, nach seiner Lösung in Wasser die Reaktion anzustellen²⁾.

Zur quantitativen Bestimmung der Milchsäure werden 10 ccm Magensaft (nach Entfernung der Fettsäuren) mit je 100 ccm Aether im Scheidetrichter 6 mal extrahiert, die ätherische Lösung verdunstet, der Rückstand in Wasser gelöst und mit $\frac{1}{10}$ Natronlauge titriert.

1) J. UFFELMANN, Ueber die Methoden des Nachweises freier Säuren im Mageninhalt, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 8, 1884, S. 392.

2) Alkohol giebt ebenfalls die UFFELMANN'sche Reaktion. Doch würde derselbe bei seiner Anwesenheit in den Aether übergehen und mit demselben verdunsten. Ueber die Anstellung der UFFELMANN'schen Reaktion vergl. auch G. KELLING, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 397.

Jeder Kubikcentimeter der verbrauchten Lauge entspricht 0,0090 g Milchsäure ¹⁾).

Hat man Ursache, im Aetherextrakt auch Butter- und Essigsäure zu vermuten, so ist zunächst zu bestimmen, wie viel $\frac{1}{10}$ Natronlauge deren gemeinschaftliche Lösung zu neutralisieren vermag. Zu diesem Behuf werden nochmals genau 10 ccm Magensaft abgemessen, mit Natronlauge neutralisiert und durch absoluten Alkohol gefällt. Das fettsäure, bezw. essigsäure Natron gehen in den absoluten Alkohol über und lassen sich daher aus dem entstandenen Niederschlag vollkommen extrahieren. Die alkoholische Lösung wird mit Soda schwach alkalisch gemacht und zur Trockne gedampft. Aus dem Rückstand, welcher in Wasser aufzunehmen und mit verdünnter Schwefelsäure anzusäuern ist, lassen sich dann die Essigsäure und die Fettsäuren mit den Wasserdämpfen abdestillieren, worauf die Acidität der flüchtigen Fettsäuren in der Vorlage bestimmt werden kann ²⁾).

Qualitativ wird schon während der Destillation die Buttersäure am Geruch erkannt, während sich die Anwesenheit der Essigsäure in dem neutralisierten Destillat erkennen läßt, wenn man sehr wenig verdünntes Eisenchlorid hinzufügt und durch Aufkochen die Bildung von basisch essigsaurem Eisen veranlaßt.

Außer den besprochenen Arbeiten sind über die Aciditätsbestimmung im Magensaft eine wahre Flut von Dissertationen und Abhandlungen erschienen, die im allgemeinen nichts Neues brachten. Besondere Indikatoren zur direkten Titrierung der Gesamtsäure, der freien und locker gebundenen Salzsäure, der organischen Säuren und der sauren Salze hat TOEPPER ³⁾ vorgeschlagen. Inwieweit die verwendeten Farbstoffe die behaupteten Eigenschaften besitzen, läßt sich vorläufig nicht entscheiden.

Von allen Versuchen, die Enzyme zu isolieren, sind diejenigen, welche sich auf die Reindarstellung des Pepsins beziehen, die ältesten und zahlreichsten. Sie sind mehr oder weniger Modifikationen der bereits erwähnten BRÜCKE'schen Methode ⁴⁾).

Hierher muß vorläufig auch das neuerdings von PEKELHARING ⁵⁾ mitgeteilte Verfahren gestellt werden. Nach den Beobachtungen dieses Forschers bilden sich bei der Dialyse der Lösungen, welche durch Selbstverdauung der Magenschleimhaut entstehen, Niederschläge eines komplizierten Nukleoalbumins, wobei offenbar viel Pepsin mechanisch niedergerissen wird.

Nur KÜHNE ⁶⁾ gelang es, auf einem anderen Wege ein sehr reines und enorm wirksames Präparat zu erhalten. Schweinsmägen werden zu diesem Zweck mit viel verdünnter Salzsäure im Brütöfen längere Zeit der Selbstverdauung überlassen. Nachdem man sich

1) Vergl. LEO, Diagnostik, Berlin 1890, S. 114.

2) Vergl. HAMMARSTEN, Lehrbuch der physiol. Chem., 1895, S. 254.

3) G. TOEPPER, Eine Methode zur titrimetrischen Bestimmung der hauptsächlichsten Faktoren der Magenacidität, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 104. P. MOHR, ebendas., S. 647.

4) Vergl. S. 107.

5) Vergl. C. A. PEKELHARING, Ueber eine neue Bereitungsweise des Pepsins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 233.

6) W. KÜHNE und CHITTENDEN, Zeitschr. f. Biologie, N. F. Bd. 4, 1886, S. 428.

überzeugt hat, daß nur noch wenig Albumosen in der Flüssigkeit vorhanden sind und ihre Peptonisation infolge der Ansammlung von Verdauungsprodukten nicht mehr recht fortschreitet, wird die Verdauungslösung mittels Ammoniumsulfat gesättigt. Mit den Albumosen wird auch das Pepsin vollkommen ausgesalzen. Der Niederschlag wird ausgepreßt und von neuem der Selbstverdauung in verdünnter Salzsäure überlassen. Dieser Magensaft enthält schon bedeutend weniger Verdauungsprodukte, als der erste, und kann demnach auch eingreifender als vorher die noch vorhandenen Albumosen peptonisieren. Nach mehrmaliger Wiederholung dieser Operationen sind schließlich sämtliche Albumosen in Peptone übergeführt, und es gelangt nunmehr durch Eintragung von Ammoniumsulfat lediglich das Pepsin zur Ausscheidung, welches durch Dialyse vom Salz befreit und durch Alkohol, welcher möglichst schnell zu entfernen ist, gefällt wird.

Die reinsten Präparate, welche bisher erhalten wurden, sind in den geringsten Spuren ungemein wirksam. PETIT¹⁾ giebt an, daß ein von ihm dargestelltes Pepsinpulver in 7 Stunden das 500 000 fache Gewicht an Fibrin löste.

Das als rein geltende Pepsin zeigt auch in größeren Mengen nicht mehr sämtliche Farbenreaktionen der Eiweißstoffe, woraus hervorgeht, daß dieses Enzym nur zu den Proteinstoffen im allgemeinen, nicht aber zu den eigentlichen Eiweißkörpern gerechnet werden kann. Ein sehr reines Präparat scheint auch SUNDBERG²⁾ im Laboratorium von HAMMARSTEN nach der BRÜCKE'schen Methode dargestellt zu haben. Es wurde weder durch Gerbsäure, noch durch Sublimat, noch auch durch Bleisalze getrübt. Dagegen wird das Pepsin aus seinen Lösungen durch Alkohol gefällt, aber hierdurch, wenn auch langsam, zerstört.

Das Pepsin wirkt am kräftigsten und schnellsten, wenn die vorhandene Salzsäure eine Konzentration von 2—4 pro Mille besitzt. Geringere und stärkere Konzentrationen derselben sind der Pepsinwirkung weniger günstig. Die Salzsäure kann in einem künstlichen Magensaft auch durch gewisse andere Säuren ersetzt werden³⁾, nämlich durch Phosphorsäure, Schwefelsäure, Brom- und Jodwasserstoffsäure, Oxalsäure, Essigsäure, Milchsäure, Arsensäure, Citronensäure und durch Salicylsäure etc., doch muß man im allgemeinen eine stärkere Konzentration wählen, um mit diesen Säuren annähernd dieselbe Wirkung zu erzielen, wie mit Salzsäure. Will man z. B. mit

1) PETIT, Étude sur les ferments digestifs, Journ. de Thérap., 1880. Vergl. auch PEKELHARING, a. a. O. S. 242.

2) SUNDBERG, Ein Beitrag zur Kenntnis des Pepsins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 319. Vergl. auch PEKELHARING, a. a. O. S. 243.

3) DIETRICH und DAVIDSON, Du Bois Arch., 1861, S. 688. J. THOYER, Mém. soc. biol., Bd. 43, 1891, S. 1. F. A. HOFFMANN, Ueber Säurewirkung bei der Pepsinverdauung, Sitzungsber. der Mediz. Gesellsch. zu Leipzig 1891. M. HAHN, Ueber die Einwirkung verschiedener Säuren bei der Pepsinverdauung, Virchow's Arch., Bd. 137, 1894, S. 597. J. SÖQUIST, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 5, 1895, S. 354—364. A. WRÓBLEWSKI, Zur Kenntnis des Pepsins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 4. u. ff.

Milchsäure verdauen, so erzielt man die beste Wirkung mit einer Lösung, die 12—18 g pro Mille davon enthält, also 6mal so viel, als Salzsäure nötig ist. Besser als Salzsäure scheint nach den Untersuchungen von HÜBNER Flußsäure verdauend zu wirken ¹⁾). Dasselbe behauptet WRÓBLEWSKI ²⁾ von der Oxalsäure.

Kohlensäure soll das in Wasser gelöste Pepsin zerstören, doch gilt dies nur für das gereinigte Präparat, schon die Gegenwart von etwas Pepton läßt diesen schädigenden Einfluß der Kohlensäure nicht zustande kommen ³⁾).

Auf die Schnelligkeit der peptischen Verdauung eines Eiweißstoffes sind demnach von Einfluß: die Art der Säure, die Konzentration derselben, sowie die Menge des vorhandenen Pepsins, wenigstens bis zu einem gewissen Grade.

Die Gegenwart von Salzen ist der Pepsinverdauung sehr hinderlich, so daß sie im Harn, auch wenn er auf 0,3 Proz. Salzsäure gebracht wird, durchaus nicht eintritt.

Das Pepsin ist auffallenderweise sehr wenig widerstandsfähig gegen Alkalien. Selbst die verdünntesten Lösungen der Alkalikarbonate zerstören es schnell.

LANGLEY ⁴⁾ hat gezeigt, daß ein künstlicher Magensaft, mit Salzsäure aus der Magenschleimhaut bereitet, erstaunlich schnell unwirksam wird, wenn man ihn genau neutralisiert und dann bei Körpertemperatur auf 0,5 Proz. Soda bringt. In diesem Falle ist alles Pepsin schon nach 15 Sekunden vollkommen zerstört, denn macht man den alkalisierten Magensaft nach dieser kurzen Zeit wieder sauer, so zeigt er sich völlig unwirksam.

Als LANGLEY aber Wasserextrakte der Magenschleimhaut von unmittelbar vorher geschlachteten Tieren, welche gehungert hatten, untersuchte, ergab sich der auffallende Befund, daß derartige Extrakte, selbst bei längerer Behandlung im Brütöfen mit 1 Proz. Soda, ihre digestive Wirkung nicht verloren, denn sie lieferten nach dem Ansäuern mit verdünnter Salzsäure gut verdauende Lösungen.

Hieraus folgt, daß in den Magendrüsen während des Hungerns eine andere Substanz als das Pepsin enthalten sein muß, welche gegen Soda beständig ist und durch gewisse Einflüsse in Pepsin übergeht. Diese ist nichts anderes als Pepsinogen oder Propepsin, das Zymogen des Pepsins, welches dem bereits besprochenen Ptyalinzymogen entspricht.

Aus der Magenschleimhaut eines verdauenden Tieres erhält man beim Extrahieren mit Wasser meistens kein Pepsinogen, sondern fertiges Pepsin. Indessen ist dies nicht durchweg der Fall, auch unter diesen Umständen wird bisweilen das digestiv unwirksame Pepsinogen

1) E. HÜBNER, Ueber den Einfluß der Halogensäuren auf die Pepsinverdauung, Fortschritte der Medizin, Bd. 12, 1894, S. 163.

2) A. WRÓBLEWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 12.

3) LANGLEY und EDKINS, Journ. of Physiol., Bd. 7, 1886, S. 371. N. SCHIERBECK, Ueber den Einfluß der Kohlensäure auf die diastatischen und peptonbildenden Fermente, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 3, 1892, S. 366.

4) J. N. LANGLEY und EDKINS, Journ. of Physiol., Bd. 7, 1886, S. 371 und Proc. Phys. Soc., Bd. 15, 1886, 15. May. Vergl. auch LANGLEY, Journ. of Physiol., Bd. 3, 1882, S. 246.

gewonnen, und so muß es fraglich erscheinen, ob das Pepsin in den Drüsen selbst, oder erst nach der Sekretion aus dem Pepsinogen gebildet wird. Die Gesamtheit aller bekannten Thatsachen spricht für die Annahme, daß ganz allgemein die Umsetzung der Zymogene in ihre Enzyme erst nach der Sekretion durch außerhalb der Drüse liegende Einflüsse erfolgt. Auch für die insektivoren Pflanzen scheint dasselbe zu gelten, denn in den sezernierenden Blättern der *Drosera* ist nach HOPPE-SEYLER¹⁾ das im Sekret vorhandene Enzym nicht nachweisbar.

Es hat sich weiter ergeben, daß die pepsinogene Substanz noch mehr, als gegen verdünnte Soda, bei neutraler Reaktion ihrer Lösung beständig ist, jedoch beim Stehen an der Luft allmählich in Pepsin übergeht. In einer Glycerinlösung dagegen hält sich das Pepsin-zymogen jahrelang unverändert. Völlig reiner Sauerstoff setzt es nicht in Pepsin um, wohl aber scheint dies Kohlensäure zu bewirken, wenn dieselbe längere Zeit einwirkt. Verdünnte Mineralsäuren bilden schnell Pepsin aus Pepsinogen, namentlich bei Körpertemperatur.

Diese Versuche von LANGLEY werden gestützt durch ältere Versuche von EBSTEIN und GRÜTZNER²⁾, welche fanden, „dass durch vorherige passende Behandlung mit Salzsäure die Pepsinmenge in dem Fundus und Pylorus vermehrt wird, beziehungsweise in eine Form übergeführt werden kann, die das Glycerin zu extrahieren imstande ist“.

Ferner hat PODWYSZOZKI³⁾ gezeigt, daß man sehr verschieden wirksame Extrakte erhält, wenn man gleiche Gewichtsmengen ein und derselben Magenschleimhaut unter sonst gleichen Bedingungen zum Teil mit Glycerin auszieht und dann nachträglich unmittelbar vor dem Verdauungsversuch ansäuert, zum Teil dagegen direkt mittels Salzsäure extrahiert. Letzteres Extrakt hat regelmäßig eine stärkere verdauende Wirkung als ersteres. Läßt man aber das Glycerin-extrakt vor dem Beginn des Verdauungsversuches etwa eine halbe Stunde mit der verdünnten Salzsäure stehen, so steigt seine verdauende Kraft ganz außerordentlich. Das Glycerin hat also der Schleimhaut nicht nur Pepsin, sondern auch Pepsinogen entzogen, welches durch die Einwirkung der Salzsäure allmählich in Pepsin übergeführt wird.

In der völlig frischen Magenschleimhaut ist unter allen Umständen immer nur sehr wenig fertiges Pepsin nachweisbar. Läßt man aber die feucht gehaltene Schleimhaut liegen, so vermehrt sich ihr Pepsingehalt schnell und hat nach etwa 24 Stunden das Maximum erreicht.

Noch bedeutend weniger, als das Pepsin, ist die pepsinogene Substanz gegen Alkohol resistent. Denn giebt man ganz frische Magenschleimhaut einige Zeit in absoluten Alkohol, so gelingt es später kaum, mittels verdünnter Salzsäure Pepsin daraus zu extrahieren.

1) HOPPE-SEYLER, Ueber Unterschiede im chemischen Bau und der Verdauung höherer und niederer Tiere, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 396.

2) W. EBSTEIN und P. GRÜTZNER, Ueber Pepsinbildung im Magen, Pflüger's Arch., Bd. 8, 1874, S. 143.

3) W. PODWYSZOZKI jun., Zur Methodik der Darstellung von Pepsin-extrakten, Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 62.

Wegen der differierend gefundenen Verdauungsenergie mancher Pepsinpräparate hat man behauptet, daß die peptischen Fermente der verschiedenen Säugetiere nicht identisch seien¹⁾. Solange indessen nicht bewiesen ist, daß ein Enzym unverändert und völlig rein dargestellt wurde, können derartige Behauptungen aus leicht ersichtlichen Gründen keine Beachtung verdienen.

Das zweite Enzym des Magensaftes, das Kasein-gerinnung bewirkende Lab oder Chymosin, ist im normalen Magensaft des Menschen stets nachweisbar²⁾. Bereitet man sich dagegen neutrale Extrakte aus Tiermagen, so findet sich das Lab bisweilen nicht als solches, sondern nur in der Form seines unwirksamen Zymogens, und erst beim Ansäuern entsteht aus diesem Lab, welches dann nicht nur in der sauren Flüssigkeit, sondern auch nach der Wiederherstellung der neutralen Reaktion zu wirken vermag. Es scheint demnach das Lab, gleich dem Ptyalin und Pepsin, nur in der Form seines Zymogens in den Drüsenzellen enthalten zu sein.

Das Labzymogen ist nicht bei allen Tieren gleich leicht zersetzlich und anscheinend also ein verschiedenes. Denn die neutralen wäßrigen Extrakte aus Kälber- und Schafsmagen wirken wohl immer direkt auf Kasein, während die wäßrigen Extrakte aus Vogel- und Fischmagen unwirksam sind und bleiben, wenn man nicht durch Ansäuern das Labzymogen zersetzt³⁾.

Nach den Untersuchungen von BOAS⁴⁾ herrscht zwischen dem Labzymogen und dem Lab ein ähnliches differentes Verhalten gegen verdünnte Alkalien, wie zwischen dem Pepsinogen und dem Pepsin.

Die wäßrigen, sauren oder Glycerinextrakte aus der Magenschleimhaut enthalten die beiden Enzyme, oder doch deren Zymogene, in gemeinsamer Lösung.

Die Isolierung des Pepsins vom Lab macht keine Schwierigkeiten, da nach den Beobachtungen von HAMMARSTEN⁵⁾ in einem künstlichen Magensaft, welcher beide Enzyme enthält, das Lab nach zweitägigem Stehen im Brütöfen vollkommen zerstört ist. Es wird offenbar vom Pepsin verdaut. Die reineren Pepsinpräparate sind deshalb vollkommen frei von Lab.

Bedeutend schwieriger ist die Aufgabe, ein pepsinfreies Lab darzustellen. Dennoch gelingt dies nach einer ebenfalls von HAMMARSTEN gegebenen Vorschrift⁶⁾.

1) Vergl. F. KLUG, Untersuchungen über Pepsinverdauung, Pflüger's Arch., Bd. 60, 1895, S. 70. A. WRÓBLEWSKI, Zur Kenntnis des Pepsins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 1.

2) J. BOAS, Ueber das Labferment im gesunden und kranken Magen, Med. Centralbl., 1887, S. 417 u. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, 1888, S. 249.

3) Vergl. HAMMARSTEN, Lehrb. d. physiol. Chem., 1891, S. 153. Dagegen erhielt ich durch Ausziehen der Magenschleimhaut des Huhns und der Taube mittels Glycerin direkt wirksames Lab, während ebenso behandelte Froschmagen nur unwirksame Lösungen lieferten, welche erst nach kurz dauernder Einwirkung von verdünnter Salzsäure wirksam wurden.

4) BOAS, Untersuchungen über das Labferment und Labzymogen etc., Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, 1888, S. 249.

5) HAMMARSTEN, Lehrb. d. physiol. Chem., 1891, S. 154. Vergl. auch Jahresber. f. Tierchemie, Bd. 2, 1872, S. 118.

6) a. a. O. S. 154.

Das Lab wird aus seinen Lösungen, wie alle Enzyme, beim Entstehen von Niederschlägen, mit niedergerissen. Aber es haftet nicht an ungelösten, fein verteilten Substanzen, welche in seine Lösung gebracht werden, wie dies beim Pepsin der Fall ist.

Schüttelt man daher eine mittels Salzsäure bereitete und dann genau neutralisierte Infusion vom Kalbsmagen gehörig mit gepulvertem Magnesiumkarbonat, so fällt mit diesem nur das Pepsin nieder und bleibt beim Abfiltrieren des Karbonats mit auf dem Filter, während das Lab ins Filtrat übergeht. Wird diese Operation mehrere Male wiederholt, so erhält man eine pepsinfreie Lösung des Labs. Will man das letztere völlig isolieren, so säuert man mit Essigsäure an und giebt eine wäßrige Lösung von Stearinseife hinzu. Das Lab haftet an den ausfallenden Fettsäuren und wird von diesen nach dem Trocknen mittels Aetherwaschungen befreit.

Wir hätten endlich noch die rätselhafte Fähigkeit der lebenden Magenschleimhaut zu besprechen, welche darin besteht, daß sie der Einwirkung ihres eigenen Sekrets zu widerstehen vermag.

Der tote Magen verdaut sich selbst. Denn erwärmt man z. B. ein frisch geschlachtetes Tier eine Zeit lang auf Körpertemperatur, so findet man bei der Sektion sehr häufig den Magen in eine weiche, leicht zerreißliche, zunderartige Masse ungewandelt, so daß der Mageninhalt beim Anfassen durchbricht. Diese sogenannte Selbstverdauung des Magens kann sich sogar weiter auf die benachbarten Teile, auf das Zwerchfell, die Leber, Milz und deren Adnexe erstrecken. Auch bei Sektionen von menschlichen Leichen, namentlich von Personen, die eines plötzlichen Todes gestorben sind, findet man bisweilen ähnliche Verhältnisse.

Die Ursache, warum diese Erscheinung nicht häufiger in Kadavern beobachtet wird, liegt an dem Mangel der Salzsäure im Magen, welche bald nach dem Tode durch Diffusion abnimmt. Hierzu kommt die Eigenschaft des Pepsins, bei Gegenwart von sehr geringen Säuremengen erst bei Körpertemperatur einzuwirken. Dagegen findet sich in Leichen von kleinen Kindern, deren Magen mit Milch gefüllt war, infolge stattgefundener Milchsäuregärung die kadaveröse Magenweichung nicht selten.

Es ist nun seit alter Zeit die Frage aufgeworfen worden, warum nicht der lebende, ebenso wie der tote Magen sich selbst verdaue, da ja anscheinend alle Bedingungen zu einer Verdauung desselben vorhanden sind.

Einstmals war man geneigt, diesen Widerstand der Magenwand auf die Wirkung der Lebenskraft zu beziehen, Man vermutete ganz richtig, daß dieselbe die Verdauung aller lebenden Teile überhaupt verhindere.

Daß diese Anschauung falsch sei, glaubte CL. BERNARD¹⁾ bewiesen zu haben. Er steckte das Bein eines fixierten lebenden Frosches in die Magenfistelöffnung eines aufgebundenen Hundes und fand das Froschbein nach kurzer Zeit angedaut. Derselbe Effekt läßt sich

1) CL. BERNARD, *Leçons de physiologie expériment.*, Paris 1856, Bd. 2, S. 406. Dieser Versuch ist in neuerer Zeit durch JOH. FRENZEL wiederholt worden, s. *Biol. Centralbl.*, Bd. 6, 1887, No. 22.

übrigens viel einfacher durch Hineinsetzen eines lebenden Frosches in natürlichen oder künstlichen Magensaft erzielen.

Aber es fragt sich, wie der CL. BERNARD'sche Versuch im Dünndarm ausgefallen wäre. Nach meinen Befunden werden lebende Frösche auch durch den wirksamsten Pankreassaft, welcher schwach alkalisch reagiert, im Verlaufe von vielen Stunden bei 26° C nicht im geringsten geschädigt. Es dürfte daher die Verdauung des Froschbeins im Magensaft lediglich durch die protoplasmazerstörende Wirkung der Salzsäure eingeleitet werden, welcher dann successive die Verdauung der abgestorbenen Zellen folgt. Daß nach vergleichenden Untersuchungen von FRENZEL, welche ich bestätigen kann, verdünnte Salzsäure von 0,4 Proz. in dieser Beziehung viel weniger wirksam ist und nur die Oberhaut der Frösche lädiert, während Magensaft von einem halb so starken Salzsäuregehalt die Tiere bei 26° C mit Leichtigkeit verdaut, läßt sich aus dem Umstande erklären, daß die abgestorbenen Zellen durch verdünnte Salzsäure allein nicht aufgelöst werden und daher imstande sind, das tiefer gelegene Gewebe gegen das weitere Eindringen der Säure zu schützen.

Diese Frage hat in neuester Zeit durch MATTHES ¹⁾ eine eingehende Untersuchung erfahren, wobei sich zweifellos ergab, daß intakte lebende Gewebszellen durch die eiweißverdauenden Enzyme an sich nicht angegriffen werden.

MATTHES brachte lebenden Tieren mit Trypsin imprägniertes Fibrin unter die Haut, welches daselbst sehr bald durch Selbstverdauung gelöst und resorbiert wurde, ohne daß hiernach eine Schädigung des umgebenden Gewebes durch das Trypsin nachweisbar war. Nur muß eine gleichzeitige Infektion des Tieres mit Fäulniskeimen vermieden werden, welche sonst primär die vitale Energie der Gewebszellen lähmen und dieselben damit auch der tryptischen Verdauung überliefern. In derartigen Fällen kommt es allerdings zu einer weitgehenden Zerstörung der Gewebe, augenscheinlich veranlaßt durch Fäulnis, welche mit einer Verdauung kombiniert ist ²⁾

Wie das Pankreassekret, so vermag auch der Magensaft lebende Gewebe nicht zu verdauen, falls man nur statt der Salzsäure eine andere Säure verwendet, welche, wie die Hippursäure, keine ätzenden Eigenschaften besitzt. Lebende Frösche nehmen, in eine derartige künstliche Verdauungslösung gesetzt, bei 25° C nicht den geringsten Schaden, wiewohl tote Froschteile von der Flüssigkeit bald gelöst und peptonisiert werden. Die lebenden Tiere verhalten sich darin genau so, wie in einer reinen Hippursäurelösung von gleicher Konzentration, während sie in einer viel verdünnteren Salzsäure infolge der tiefen Schädigung ihrer Oberhaut, je nach der Konzentration der Säure, früher oder später zu Grunde gehen.

Die Resistenz gegen die Verdauungsenzyme gilt aber nicht nur

1) M. MATTHES, Untersuchungen über die Pathogenese des *Ulcus rotundum ventriculi*, Habilitationsschrift, Jena 1893, S. 41. Zu denselben Resultaten wie MATTHES gelangte später auch FERMI. Vergl. C. FERMI, Ueber die Wirkung der proteolytischen Enzyme auf die lebendige Zelle etc., *Centralbl. f. Physiol.*, Bd. 8, 1895, No. 21, S. 657.

2) Vergl. W. KÜHNE, Ueber die Verbreitung einiger Enzyme im Tierkörper, *Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg*, 1876, No. 2, S. 6, und MATTHES, a. a. O. S. 40.

für die tierischen Zellen, sie scheint eine allgemeine Eigenschaft des lebenden Protoplasmas zu sein.

Von den Fäulniskeimen ist seit langer Zeit bekannt, daß sie der Verdauung durch das Trypsin nicht unterliegen ¹⁾. Der Pankreassaft scheint sogar ein ganz besonders günstiger Nährboden für die Mikroben der Fäulnis zu sein.

Ich habe nach dieser Richtung hin auch Versuche mit Hefe angestellt. Sehr wirksamer, nicht desinfizierter Pankreassaft kann viele Stunden mit sehr verdünnter Zuckerlösung und Hefe bei 30° C digeriert werden, ohne daß die letztere hiernach im geringsten in ihrer Wirksamkeit beeinträchtigt ist. Nach erneuter Zugabe von Zucker beginnt in der Flüssigkeit auch sogleich wieder die Alkoholgärung, obgleich zu einer Probe hinzugegebenes Fibrin schnell der tryptischen Verdauung unterliegt. Ebenso konnte ich feststellen, daß Hefe durch recht wirksame Papayotininlösung bei Körpertemperatur im Verlaufe von 15 Stunden nicht geschädigt wurde, weder in neutraler, noch in schwach mit Weinsäure angesäuerter Lösung. Suspendiert man ferner Hefe in einer verdünnten pepsinhaltigen Weinsäure, welche Eiweißstoffe bei Körpertemperatur schnell verdaut, so erweisen sich die Zellen auch nach 24-stündigem Stehen im Brütöfen noch vollkommen wirksam.

Es scheint somit, daß die Bewegungsvorgänge in den lebenden Atomkomplexen durch die offenbar viel schwächeren molekularen Schwingungen der Enzyme sich in keiner Weise beeinflussen lassen ²⁾.

Ist die Unwirksamkeit aller eiweißverdauenden Enzyme gegenüber den intakten lebenden Zellen erwiesen, so gelangt man in Bezug auf das in Rede stehende Problem zu der präziseren Fragestellung: Wie schützt sich die lebende Magenschleimhaut gegen die protoplasmaschädigende Wirkung der Salzsäure und somit auch gegen die Selbstverdauung?

Vor wenigen Decennien, wo man einer Erklärung aller Lebenserscheinungen sich viel näher glaubte, als heutzutage, wurde die Frage dahin entschieden, daß der Magen sich nicht selbst verdaue, weil die Schleimhaut und die Epithelien fortwährend mit alkalischen Säften versorgt würden, also den Angriffen des sauren Magensaftes unzugänglich seien.

Dies ist nun nicht einmal ganz zutreffend, denn als BRÜCKE ³⁾ die Schleimhaut senkrecht zum Drüsenkörper schichtenweise abtrug, fand er in den oberen, dem Lumen unmittelbar anliegenden Schichten noch saure Reaktion, erst mehr in der Tiefe wurde diese neutral und dann alkalisch. Dagegen scheint es durch Färbungs- und Injektionsmethoden noch nicht einwandsfrei gelungen zu sein, eine saure Reaktion in einzelnen Zellen festzustellen ⁴⁾.

1) Vergl. hierüber auch G. LRUBUSCHER, Einfluß von Verdauungsekreten auf Bakterien, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 17, 1890, S. 489.

2) Vergl. S. 109 u. 125 u. ff.

3) BRÜCKE, Vorlesungen über Physiologie, 1885, Bd. 1, S. 306.

4) Vergl. L. EDINGER, Ueber die Reaktion der lebenden Magenschleimhaut, Pflüger's Arch., Bd. 29, 1882, S. 247. SEHRWALD, Die Belegzellen des Magens als Bildungsstätten der Säure, Münch. med. Wochenschr., 1889, S. 177. S. FRÄNKEL, Beiträge zur Physiologie der Magendrüsen, Pflüger's Arch., Bd. 48, 1890, S. 63.

Aber hiervon abgesehen, kommt offenbar bei dieser Frage die Reaktion der Magenschleimhaut gar nicht in Betracht, auch wenn sie alkalisch wäre, was schon der erwähnte Froschversuch von CL. BERNARD lehren konnte, wobei in der That eine Verdauung alkalisch reagierender Gewebe stattfand. Denn eine ähnliche rätselhafte Widerstandsfähigkeit beobachten wir ja auch an der Darmschleimhaut, wenn auch nicht gegen Mineralsäuren, so doch gegen andere eiweißzerstörende Agentien. Die Oberfläche derselben ist fortwährend von Fäulnisbakterien bedeckt, deren Eindringen in die Säftemasse die Darmepithelien doch vollkommen verhindern.

Alle Hoffnungen, in der alkalischen Reaktion der Säfte eine Erklärung zu finden für die Resistenz der lebenden Magenschleimhaut gegen die Salzsäure und somit auch gegen die verdauende Wirkung des Magensaftes, sind sicher hinfällig.

Wir müssen uns vorläufig begnügen, diese Erscheinung, wie viele andere im Organismus, besonderen, höchst komplizierten Eigenschaften der lebenden Magenschleimhaut zuzuschreiben.

Wie die Magenepithelien verhalten sich ja auch die Zellen, welche die Oberfläche der Darmparasiten bilden, welche fortwährend in den Verdauungssekreten schwimmen, ohne verdaut zu werden. Auch diese Parasiten zeigen, wie wenig es dabei auf die Reaktion der Verdauungssäfte ankommt. Während die meisten dieser Tiere sich im Dünndarm aufhalten, finden sich auch verschiedene Trematodenarten im sauren Magensaft der Selachier, welcher auf Eiweißstoffe denkbar kräftig verdauend einwirkt. Man hat diese Parasiten auch außerhalb ihrer Wirte, in deren Magensaft mehrere Tage lang am Leben erhalten können. Erst wenn die Magenparasiten absterben, werden sie aufgelöst¹⁾.

Offenbar spielt bei der Widerstandsfähigkeit lebender Zellen gegen Mineralsäuren die Anpassung eine Rolle. Wie weit diese Gewöhnung an saure Flüssigkeiten gehen kann, zeigen gewisse Schimmelpilze, welche nach meinen Befunden sogar in offen hingestellter 5-proz. Schwefelsäure sich entwickeln können und darin üppig gedeihen, wenn man minimale Mengen filtrierten Hefenwassers und ein wenig Pepton hinzugiebt²⁾.

Ähnlich wie die toten Trematoden verhält sich das abgestorbene Gewebe der Magenschleimhaut. Sobald dessen normale Blutversorgung aufhört oder mangelhaft wird, sei es infolge von Embolien oder von künstlichen Gefäßunterbindungen, verdaut der Magensaft das tote oder kranke Gewebe, welches seine Widerstandsfähigkeit gegen die Säure verloren hat.

Hierauf ist sowohl die kadaveröse Magenerweichung, als auch die selten beobachtete Gastromalacie, welche in Agone eintritt, zurückzuführen.

Auch die Erscheinung des runden Magengeschwürs muß auf lokale Ernährungsstörungen bezogen werden, wiewohl dieselben sich nur selten anatomisch nachweisen lassen.

1) W. KRUKENBERG, Grundzüge einer vergleichenden Physiologie der Verdauung, 1882, S. 65. JOH. FRENZEL, Die Verdauung lebenden Gewebes und die Darmparasiten, Du Bois Arch., 1891, S. 293.

2) Vergl. hierüber auch J. EFFRONT, Ueber die Gewöhnung der Fermente an Antiseptica etc., Compt. rend., Bd. 119, 1894, S. 169.

Der Darmsaft.

Der Darmsaft (Succus entericus) ist das Sekret der LIEBERKÜHN'schen Drüsen, welche nicht nur die Wand des Dünndarms, sondern auch die des Dickdarms bekleiden.

Nur im obersten Teil des Duodenums, welcher an den Pylorus des Magens grenzt, finden sich die LIEBERKÜHN'schen Drüsen ersetzt durch die BRUNNER'schen, welche in jeder Beziehung den Pylorusdrüsen sehr nahe stehen. Funktionell sind sie den letzteren durchaus gleichwertig. Denn extrahiert man einen Teil des Duodenums, welcher die BRUNNER'schen Drüsen enthält, mit Glycerin, so geht nach den Befunden von GRÜTZNER¹⁾ reichlich Pepsin in die Flüssigkeit über.

Diese Verhältnisse der BRUNNER'schen Drüsen gelten aber zunächst nur für den Menschen. Bei manchen Tieren liegen die Verhältnisse anders. So stellen beim Kaninchen die BRUNNER'schen Drüsen kleine Nebenpankreas vor.

Reinen Darmsaft von Hunden gewinnt man, ohne Vermischung mit anderen Verdauungssekreten, aus permanenten sogenannten THIRY²⁾-VELLA'schen³⁾ Fisteln.

Diese werden in der Weise angelegt, daß man ein 30—50 cm langes Stück resezierten Dünndarms, ohne es von seinem Mesenterium zu trennen, mit den beiden offenen Enden in die Bauchwunde einnäht, während die Kontinuität des übrigen Darms durch eine sorgfältige Darmnaht wiederhergestellt wird.

Es scheint, daß derartig isolierte Darmstücke ein Sekret liefern, welches dem normalen Darmsaft entspricht. Denn seine Eigenschaften sind dieselben, welche DEMANT⁴⁾ an dem Darmsaft eines Menschen feststellen konnte.

Es betraf dies einen Fall, wo sich nach einer Herniotomie zwei Darmfisteln gebildet hatten, welche insofern den THIRY-VELLA'schen Fisteln entsprachen, als sowohl das obere, als auch das untere Ende des Dünndarms sich je nach einer Bauchwunde öffneten, während der vom Duodenum kommende Darminhalt aus der oberen Fistel vollkommen nach außen abfloß.

Nach den ziemlich übereinstimmenden Angaben enthält der hell-

1) GRÜTZNER, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 288.

2) THIRY, Ueber eine neue Methode, den Dünndarm zu isolieren, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 50, 1864, S. 77.

3) L. VELLA, Ein neues Verfahren zur Gewinnung reinen Darmsaftes und zur Feststellung seiner physiologischen Eigenschaften, Moleschott's Unters., Bd. 13, 1881, S. 40. F. PREGEL, Ueber Gewinnung, Eigenschaften und Wirkungen des Darmsaftes vom Schafe, Pflüger's Arch., Bd. 61, 1895, S. 359. Größere Mengen von Darmsaft lassen sich nach MOREAU (Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1868, S. 209) aus Darmfisteln gewinnen, wenn man zugleich die betreffenden Darmnerven durchschneidet. Auch die nach diesem Verfahren erhaltene Flüssigkeit soll in Bezug auf Zusammensetzung und Wirkung mit dem normalen Darmsekret identisch sein. Vergl. L. MENDEL, Ueber den sogenannten paralytischen Darmsaft, Pflüger's Arch., Bd. 63, 1896, S. 425.

4) B. DEMANT, Ueber die Wirkung des menschlichen Darmsaftes, Virchow's Arch., Bd. 75, 1879, S. 419.

gelbe Darmsaft etwa 0,5 Proz. Kochsalz und etwa ebensoviel Natriumkarbonat, so daß er eine ausgeprägt alkalische Reaktion besitzt, welche wohl geeignet ist, die saure Reaktion des aus dem Magen kommenden Speisebreies, des sog. Chymus, nicht nur abzustumpfen, sondern auch in eine alkalische zu verwandeln. — Außerdem führt das Sekret Eiweiß und Mucin.

Die Menge dieser organischen Stoffe ist recht bedeutend, aber nicht nur bei den verschiedenen Tieren, sondern sogar auch bei demselben Individuum, je nach der Natur und Menge der Ingesta, sehr schwankend. Nach den Befunden von RÖHMANN¹⁾ bei Hunden ist ferner der Darmsaft in den oberen Teilen des Dünndarms spärlicher und nur deshalb wohl auch reicher an organischen Bestandteilen, als in den unteren Partien.

Die digestive Wirksamkeit des durch Thymol oder Chloroform von Fermentorganismen frei gehaltenen Darmsaftes ist unbedeutend, da er weder Proteinsubstanzen, noch die Fette im geringsten zu verdauen vermag²⁾. Doch enthält derselbe neben Ptyalin, wie es scheint, mehrere invertierende Enzyme³⁾, und wahrscheinlich auch Labferment⁴⁾.

1) F. RÖHMANN, Ueber Sekretion und Resorption im Dünndarm, Pflüger's Arch., Bd. 41, 1887, S. 411. Vergl. auch GUMILEWSKI, ebendas. Bd. 39, 1886, S. 556.

2) Die ältere Litteratur über die digestiven Eigenschaften des Darmsaftes, namentlich die Arbeiten von BRAUNE, THIRY, LEUBE, QUINKE, MASLOFF, sowie von CZERNY und LATSCHENBERGER finden sich bei G. BASTIANELLI, Die physiologische Bedeutung des Darmsaftes, Moleschott's Unters., Bd. 14, 1889, S. 161 referiert, sowie auch bei WENZ, Ueber das Verhalten der Eiweißstoffe bei der Darmverdauung, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 1. Vergl. auch A. GRÜNERT, Die fermentative Wirkung des Dünndarmsaftes, Inaug.-Diss. Dorpat 1890.

3) Vergl. LEUBE, Ueber Verdauungsprodukte des Dünndarmsaftes, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1868, No. 19, S. 289. PASCHUTIN, ebendas., 1870. No. 36, S. 562. CL. BERNARD, Vorlesungen über den Diabetes, Deutsch von POSNER, Berlin 1878, S. 151. H. BROWN und J. HERON, Ueber die hydrolytischen Wirkungen des Pankreas und Dünndarms, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 204, 1880, S. 228. L. VELLA, Neuere Verfahren zur Gewinnung reinen Darmsaftes und Feststellung seiner physiologischen Eigenschaften, Moleschott's Unters. z. Naturlehre, Bd. 13, 1881, S. 62. BASTIANELLI, ebendas., Bd. 14, 1889, S. 152. M. C. TEBB, Ueber die Umwandlung von Maltose in Dextrose, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1893, S. 421. F. RÖHMANN, Zur Kenntnis der Glucose, Ber. d. deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 18, S. 3252. Derselbe und J. LAPPE, ebendas., Bd. 28, 1895, No. 15, S. 2506. K. MIURA, Ist der Dünndarm im Stande, Rohrzucker zu invertieren? Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 266. W. PAUTZ und J. VOGEL, Ueber die Einwirkung der Magen- und Darmschleimhaut auf einige Biosen und auf Raffinose, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1895, S. 304. C. HAMBURGER, Vergleichende Untersuchung über die Einwirkung des Speichels, des Pankreas- und Darmsaftes etc., Pflüger's Arch., Bd. 60, 1896, S. 543.

4) A. BAGINSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 211.

Der Pankreassaft.

Das Sekret des Pankreas ist wenigstens beim Hunde bedeutend schwieriger, als der Magen- und Darmsaft, zu isolieren. Denn die Pankreasdrüse ist bei diesen Tieren gegen künstliche Eingriffe sehr empfindlich. Sucht man bei einem Hunde den Ductus pancreaticus auf und führt ihn durch eine Fistel nach außen, so stellt sich oft sogleich, in den meisten Fällen aber nach wenigen Stunden eine Entzündung der ganzen Drüse ein, infolgedessen das Sekret wesentlich verändert wird. Es wird zwar sehr reichlich, aber dünnflüssig und nimmt, abgesehen von der meist vorhandenen digestiven Wirksamkeit, mehr den Charakter eines entzündlichen Exsudates an. Bei weitem die Mehrzahl der bekannten Analysen beziehen sich auf derartige, pathologisch veränderte Sekrete oder auf Flüssigkeiten, die sich in dem durch Geschwülste verschlossenen und cystisch erweiterten Ausführungsgange der Pankreasdrüse vom Menschen angesammelt hatten¹⁾. In einer Minderzahl von Fällen aber scheint es gelungen zu sein, diese Schwierigkeit zu überwinden, so daß ein normales Sekret längere Zeit aus der Fistel floß, welches sich bei Reizung des Vagus vermehren soll²⁾.

Beim Kaninchen soll die Pankreassekretion durch die Anlegung einer Fistel keine Störung erleiden³⁾.

Aus der Beobachtung normaler Fistelsekrete bei Hunden hat sich ergeben, daß die Absonderung außerhalb der Verdauung vollkommen aufhört, und daß Sekret nur nach dem Eintritt von Nahrung in den Dünndarm sich zu ergießen beginnt. Künstliche mechanische oder chemische Reize der Darmschleimhaut dagegen vermögen die normale Sekretion nicht anzuregen.

Giebt man z. B. einem Hunde Aether in den Magen, so erhält man nur ein abnormes, dünnflüssiges Sekret. Es läßt diese Wahrnehmung darauf schließen, daß die Drüse durch die Einfuhr von Nahrung, im Gegensatz zu derartigen künstlichen Reizen, eine Zufuhr an Material für das abzusondernde Sekret erhält. Hierfür spricht auch das Anschwellen der Pankreasdrüse nach Einfuhr von Nahrung in den Magen. Durch vermehrte Blutzufuhr nimmt dann die Drüse eine rosenrote Färbung an, während das Organ eines Hungertieres gelblich und schlaff erscheint⁴⁾.

Dagegen ist die Sekretion der Bauchspeicheldrüse des Kaninchens, dessen Darm sich immer im Zustande mäßiger Füllung befindet, im Gegensatz zu der mit der Nahrungsaufnahme schwankenden Ab-

1) Eine Zusammenstellung derartiger Analysen findet sich bei E. HERTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 160.

2) Vergl. J. PAWLOW, Innervation der Bauchspeicheldrüse, Du Bois' Arch., 1893, Supplementbd., S. 176. Vergl. ferner C. PAPIELSKI, Centralbl. f. Physiol., Bd. 10, 1896, No. 14, S. 405.

3) HEIDENHAIN, Beobachtungen über das Pankreassekret pflanzenfressender Tiere, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 458. Vergl. auch R. GOTTLIEB, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 5, 1893, Heft 2 sowie Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 33, 1893, S. 261.

4) KÜHNE und LEA, Ueber die Absonderung des Pankreas, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 1, 1874, Heft 5.

sonderung des Hundes, kontinuierlich ¹⁾). Bei diesen Tieren läßt sich denn auch durch Einbringung von chemischen Reizmitteln, wie Senföl, Säuren oder Alkalien, ins Duodenum wenigstens für kurze Zeit eine Steigerung der normalen Sekretion herbeiführen ²⁾).

Der normale Pankreassaft vom Menschen und vom Hunde ist eine klare, farblose, dickliche und schleimige Flüssigkeit von ausgeprägt alkalischer Reaktion, da sie 0,2 bis 0,4 Proz. Soda enthält. Sie ist reich an Eiweißstoffen, so daß sie beim Aufkochen stark gerinnt. Ferner hat man im Pankreassaft ein wenig Fett, Seifen und geringe Mengen von Leucin gefunden. Die Quantität des in 24 Stunden produzierten Sekretes ist je nach der Menge und Art der Nahrung sehr schwankend und daher nicht anzugeben.

Ueber den Gehalt des Pankreassaftes an festen Stoffen liegen Untersuchungen von CARL SCHMIDT ³⁾ vor, welcher in dem anscheinend normalen Sekret einer frisch angelegten Fistel bei Hunden einmal 9,92 und ein anderes Mal 11,56 Proz. Trockensubstanz fand.

Diese Angaben stimmen ziemlich gut mit einer Analyse des menschlichen Pankreassaftes, welche neuerdings ZAWADSKY ⁴⁾ ausgeführt hat. Es handelte sich um eine Pankreasfistel, die bei einer jungen Frau nach Exstirpation eines Pankreastumors zurückgeblieben war. Der ausfließende, digestiv sehr wirksame Saft gab 13,59 Proz. Trockenrückstand. Das Sekret enthielt ferner 9,20 Proz. Proteinstoffe und 0,34 Proz. Mineralbestandteile, während der Rest der Trockensubstanz in Alkohol löslich war.

Viel weniger Trockensubstanz wurde im Speichel der verschiedenen Pflanzenfresser gefunden, nämlich beim Schafe 3,6, beim Kaninchen 1,7, beim Esel 1,3 und beim Pferde sogar nur 0,9 Proz. Doch sinkt auch bei diesen Tieren der Prozentgehalt an festen Stoffen mit der Dauer der Sekretion, nach Anlegung einer Fistel ⁵⁾).

Der Pankreassaft wirkt enzymatisch auf alle drei Hauptgruppen der Nahrungsstoffe ein, denn er enthält außer dem Ptyalin, welches beim Menschen und den Herbivoren auch im Speichel vorhanden ist, noch das eiweißverdauende Trypsin und das fettspaltende Steapsin. Ferner wird auch etwas Maltase ⁶⁾ sowie Labferment ⁷⁾ in der Pankreasdrüse produziert.

Die Kenntnis der Pankreasenzyme ist vornehmlich CL. BERNARD zu verdanken, wenn auch schon 1836 PURKINJE und PAPPENHEIM die eiweißlösende, sowie 1844 VALENTIN die verzuckernde Eigenschaft des Pankreassaftes feststellten.

Die Enzyme lassen sich aus der Drüse eines geschlachteten Tieres,

1) HEIDENHAIN, a. a. O. S. 458.

2) R. GOTTLIEB, a. a. O.

3) C. SCHMIDT, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 92, 1854, S. 34.

4) ZAWADSKY, Centralbl. f. Physiol., Bd. 5, 1891, S. 179.

5) Vergl. R. HEIDENHAIN, a. a. O., wo sich auch die übrigen Litteraturangaben finden.

6) Vergl. besonders TEBB, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1893, S. 421, sowie C. HAMBURGER, Pflüger's Arch., Bd. 60, 1896, S. 543.

7) W. KÜHNE, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 2, 1878. ROBERTS, Proc. Royal Soc., 1879 u. 1881. SYDNEY EDKINS, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 193.

welche man zweckmäßig einen Tag bei Zimmertemperatur liegen läßt, durch mehrtägiges Digerieren bei 30° C mittels Glycerin, Salicylsäure oder Chloroformwasser¹⁾ ausziehen. Meist enthalten diese Extrakte aber nur Trypsin, Ptyalin und Lab, während die Wirkung des Steapsins, wegen seiner leichten Zersetzbarkeit, oft vermißt wird.

Fällt man die Extrakte mit Alkohol, so erhält man neben anderen Stoffen, namentlich neben Albumosen, das Gemisch der Fermente, welches im trockenen Zustande gewöhnlich Pankreatin genannt wird.

Zum Anstellen von Verdauungsversuchen eignet sich auch das sogenannte Trockenpankreas, welches nach der Angabe von KÜHNE²⁾ durch andauernde Extraktion der Drüse mittels Alkohol und Aether dargestellt wird. Das hierdurch völlig fettfrei gewordene Organ läßt sich in diesem Zustande beliebig lange aufheben. Durch mehrstündige Behandlung des Präparates mit 0,1-proz. Salicylsäure bei Körpertemperatur gehen die Enzyme, allerdings mit Verdauungsprodukten der Drüsenbestandteile gemischt, in Lösung.

Durch entstehende Niederschläge das Trypsin, wie andere Enzyme, aus seinen Lösungen zu fällen, gelingt nur höchst unvollkommen. Dennoch kann man es wenigstens von Verdauungsprodukten befreien, wenn man in ähnlicher Weise vorgeht, wie dies beim Pepsin angedeutet wurde.

Die salicylsaure Lösung wird zu diesem Zweck auf 0,2 Proz. Soda gebracht und während einer Woche der Selbstverdauung überlassen, bis möglichst sämtliche Albumosen peptonisiert sind. Hierbei werden auch alle übrigen Enzyme des Pankreas vom Trypsin zerstört³⁾. Dann wird von den Ausscheidungen abfiltriert und das Filtrat durch Ammoniumsulfat ausgesalzt. Hierdurch entsteht meist nur eine feine, alles Trypsin enthaltende Trübung, die auf ein Filter gesammelt und mit gesättigter Ammoniumsulfatlösung ausgewaschen wird.

Diese Substanz kann man zum Studium der Eiweißverdauung ohne weiteres benutzen, wenn man das Filter mit verdünnter Soda-lösung auslaugt. Das Präparat ist allerdings noch nicht rein, genügt aber den Anforderungen, welche man für derartige Versuche zu stellen hat, da die noch beigemischten Substanzen weder die Wirksamkeit des Trypsins, noch die spätere Untersuchung der Verdauungsprodukte stören.

Die Verunreinigung besteht nämlich nur aus Ammoniumsulfat und sehr wenig organischer Substanz, die bei der großen Verdünnung, welche auch die wirksamsten Lösungen nur zu haben brauchen, unschädlich sind und nicht in Betracht kommen.

Geht man z. B. von 10 g Trockenpankreas aus, so bildet die durch Ammoniumsulfat zu erzeugende Fällung nicht mehr, als einen

1) E. SALKOWSKI, Ueber die antiseptische Wirkung des Chloroformwassers, Deutsche med. Wochenschr., 1888, No. 16.

2) W. KÜHNE, Verhandl. d. Naturhist.-med. Ges. zu Heidelberg, N. F. Bd. 1, 1874, S. 195 und Untersuchungen aus dem physiol. Institut der Universität Heidelberg, Bd. 1, 1878, S. 222. Vergl. auch: Vereinfachte Darstellung des Trypsins, Verhandl. d. Naturhist.-med. Ges. zu Heidelberg, N. F. Bd. 3, 1886, S. 463.

3) Vergl. auch LANGLEY, Ueber die Zerstörung der Fermente im Verdauungskanal, Journ. of Physiol., Bd. 3, 1882, S. 246, sowie A. BAGINSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 220.

gelblichen Anflug auf dem Filter, der aber zur Gewinnung von 100 ccm kräftig wirksamer Verdauungsflüssigkeit ausreicht.

Eine weitere Reinigung des Trypsins von den organischen Beimischungen erreichte KÜHNE durch partielle Fällung des in Wasser gelösten Pulvers mittels Alkohol. Nachdem das noch mitgefällte Ammoniumsulfat größtenteils durch Dialyse, der letzte Rest desselben durch Schütteln der Flüssigkeit mit kohlensaurem Baryt als unlösliches Bariumsulfat entfernt ist, wird endlich das Trypsin als schnee-weiße amorphe Substanz durch Alkohol gefällt.

In diesem Zustande in Wasser gelöst, wird das Trypsin durch Aufkochen der Flüssigkeit unwirksam, indem zugleich die Flüssigkeit sich trübt. Es scheint also das Trypsin, wie die Eiweißstoffe, zu koagulieren. Auch giebt dasselbe sämtliche Farbenreaktionen der Eiweißstoffe, was bei dem reinen Pepsin und Ptyalin nicht der Fall ist¹⁾. Deshalb wird die Reinheit des KÜHNE'schen Trypsins von mancher Seite angezweifelt, was vorläufig nicht gerechtfertigt erscheint, da es wohl möglich ist, daß die verschiedenen Enzyme in dieser Hinsicht ein abweichendes Verhalten zeigen.

Daß ebenso, wie in allen übrigen Verdauungsdrüsen, auch im Pankreas die Enzyme nicht als solche, sondern als Zymogene enthalten sind, geht aus mehrfachen Beobachtungen hervor.

LIVERSIDGE²⁾ bewies dies zuerst für das Ptyalin. Er extrahierte eine frische Pankreasdrüse ausgiebig mit Glycerin, bis sie kein diastatisches Ferment mehr abgab. Wurde hierauf das Glycerin entfernt und das Organ einige Zeit der Luft ausgesetzt, so konnten daraus regelmäßig von neuem sehr wirksame Extrakte erhalten werden.

Es geht aus diesem Befund hervor, daß sich in der frischen Drüse, neben Ptyalin, auch dessen in Glycerin schwer lösliches Zymogen befindet, welches durch die unbehinderte Einwirkung der Luft in das Enzym umgewandelt wird.

Entsprechende Verhältnisse stellten HEIDENHAIN und PODOLINSKI³⁾ auch für das Trypsin fest. Extrahiert man nämlich eine völlig frische Drüse mittels Glycerin, so wirkt das Extrakt auf Eiweißstoffe gar nicht verdauend ein, was dagegen mehr und mehr der Fall wird, wenn man das Pankreas vor der Glycerinbehandlung im zerkleinerten Zustande an der Luft liegen läßt. Ein wäßriges Extrakt dagegen, auch aus der frischen Drüse gewonnen, ist unmittelbar wirksam.

Hieraus läßt sich folgern, daß sowohl bei Einwirkung der Luft, wahrscheinlich durch Vermittelung von säurebildenden Bakterien, als auch durch Wasser das Trypsinogen in das fertige Enzym übergeführt wird.

Weitere Untersuchungen haben ergeben, daß man auch mittels Glycerin aus der frischen Drüse unmittelbar wirksames Trypsin extrahieren kann, aber nur dann, wenn das Organ zuvor kurze Zeit mit

1) Vergl. S. 176, sowie COHNHEIM, Zur Kenntnis der zuckerbildenden Fermente, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 243.

2) LIVERSIDGE, Journal of Anat. and Physiol., Bd. VIII, 1872, S. 23.

3) PODOLINSKI, Pflüger's Arch., Bd. 10, 1875, S. 557 und Bd. 18, 1876, S. 422. Vergl. auch WEISS, Virchow's Arch., Bd. 68, 1876, S. 418.

1-proz. Essigsäure behandelt wird. Hierdurch findet also die Umsetzung des Trypsinogens in Trypsin ebenfalls statt.

Ein längeres Ansäuern der Drüsen ist nicht ratsam, da nach Untersuchungen von KÜHNÉ¹⁾ das Trypsin durch verdünnte Essigsäure oder Milchsäure langsam zerstört wird, während dies viel schneller durch verdünnte Mineralsäuren geschieht. Namentlich auch der Magensaft zerstört das Trypsin, so daß es nach EWALD keinen Zweck hat, als Medikament sogenannte Pankreatinpräparate zur Unterstützung der Verdauung zu geben²⁾.

Wir haben vorher gesehen, daß es gelingt, bei Hunden die Magenverdauung auszuschalten, ohne daß erhebliche Ernährungsstörungen hiernach wahrnehmbar werden.

Anders gestalten sich die Folgen der Pankreasexstirpation, welche in neuerer Zeit zuerst von MINKOWSKI und MERING³⁾ bei Hunden studiert worden sind.

Im Gegensatz zu den Erfahrungen bei der Magenexstirpation lassen sich die Tiere nach der völligen Entfernung der Bauchspeicheldrüse nicht lange am Leben erhalten, sie gehen wohl ausnahmslos spätestens nach vier Wochen zu Grunde. Bedeutend länger dagegen leben Hunde, welchen man das Pankreas partiell exstirpiert, worauf es nach Monaten früher oder später vollkommen zu atrophieren pflegt⁴⁾. Die Operation hat in beiden Fällen sehr bemerkenswerte Resultate ergeben.

Es ist schon beim Menschen verschiedentlich beobachtet worden, daß die mangelhafte oder ausfallende Funktion des Pankreas, infolge pathologischer Veränderungen der Drüse, eine ungenügende Fettresorption zur Folge hatte⁵⁾. Diese Befunde haben durch den Tierversuch eine Bestätigung erfahren. Es hat sich gezeigt, daß nach totaler Ent-

1) a. a. O. Vergl. auch J. N. LANGLEY, Journ. of Physiol., Bd. 3, 1882, S. 246. A. BAGINSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 221. ELLENBERGER und V. HOFMEISTER, Arch. f. wissenschaft. u. prakt. Tierheilk., Bd. 11, 1885, S. 141.

2) Vergl. C. A. EWALD, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 1, 1879, S. 237 u. 615 sowie Klinik der Verdauungskrankheiten, Bd. 1, 1890, S. 177.

3) v. MERING und MINKOWSKI, Diabetes mellitus nach Pankreasexstirpation, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1889, S. 371. O. MINKOWSKI, Untersuchungen über den Diabetes mellitus nach Exstirpation des Pankreas, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 31, 1893, S. 85. Ferner: M. ABELMANN, Ueber die Ausnutzung der Nahrungsstoffe nach Pankreasexstirpation etc., Inaug.-Diss. Dorpat 1890. HEDON, Compt. rend. soc. biol., Bd. 42, 1890, S. 571; Compt. rend., Bd. 112, 1891, S. 750; Arch. de méd. expér., Bd. 3, 1891, No. 1, 3 u. 4; Arch. de Physiol., Bd. 3, 1891, S. 788 und Bd. 4, 1892, S. 245. Vergl. namentlich auch W. SANDMEYER, Ueber die Folgen der partiellen Pankreasexstirpation beim Hund, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 12. V. HARLEY, Journ. of Physiol., Bd. 18, 1895, S. 1.

4) W. SANDMEYER, a. a. O.

5) BRIGHT, Med.-chir. Transact., 1832. ZIEHL, Carcinom des Pankreas und Vorkommen von Fettkrystallen im Stuhlgang, Deutsche med. Wochenschrift, 1883, S. 538. C. LE NOBEL, Ein Fall von Fettstuhlgang mit gleichzeitiger Glykosurie, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 43, 1888, S. 285.

fernung der Pankreasdrüse anscheinend alles verfütterte Fett in den Faeces der Hunde wieder erscheint. Hierbei ist es völlig gleichgiltig, ob neutrale Fette oder mit freien Fettsäuren vermischte gegeben werden. Auch künstliche, vermitteltst etwas Alkalikarbonat emulgierte Fette haben kein anderes Schicksal. Eine einzige Ausnahme bildet die Milch, deren Fette über die Hälfte zur Resorption gelangen.

Daß die aufgehobene Fettresorption nur auf das Fehlen des Pankreassaftes im Darm zu beziehen ist, ergibt sich aus der Thatsache, daß die Fette sogleich wieder in den Faeces sich vermindern, wenn sie in Gemeinschaft mit zerhacktem Schweinspankreas verfüttert werden. Auf eine Erklärung dieser Befunde soll bei der Lehre von der Fettresorption eingegangen werden.

Von Kohlehydraten kommen Stärkelösung sowie Dextrin, aber auch Stärke in der Form von Brot größtenteils zur Resorption, nur 20—40 Proz. dieser Stoffe verlassen unverzuckert den Darm. Da den Hunden im Mundspeichel das Ptyalin fehlt, ist an dessen Wirkung nicht zu denken.

Entweder ist demnach zur Resorption der Stärke und des Dextrins eine Verzuckerung im Darm nicht absolut erforderlich, oder man ist gezwungen, eine hydrolytische Spaltung der Stärke durch bakterielle Einflüsse in diesem Falle anzunehmen.

Etwas weniger günstig gestaltet sich die Ausnutzung der Eiweißstoffe. Wird fettarmes Pferdefleisch oder Milch verfüttert, so gelangen von den Eiweißstoffen im Mittel nur 44 Proz. zur Aufnahme in die Säftemasse. Die Ausnutzung der Proteinstoffe steigt aber erheblich, nämlich bis auf 74—78 Proz., wenn der Eiweißkost Schweinspankreas hinzugefügt wird. Ja nach SANDMEYER unterscheidet sich, falls man genügend rohes Rindspankreas hinzugeibt, die Resorption von verfüttertem Fleisch nicht wesentlich von derjenigen normaler Hunde.

Hieraus geht hervor, daß Trypsin, wenn es noch in der frischen Drüse enthalten ist, durch Magensaft nicht völlig zerstört wird. Pankreatinpulver dagegen, derselben Nahrung beigemischt, zeigt sich, wie vorausszusehen war, auf die Verdauung der Eiweißstoffe ohne jeden Einfluß¹⁾.

Sehr bemerkenswert ist die Beobachtung, daß bei allen Hunden, denen das Pankreas total extirpiert wurde, ausnahmslos nach wenigen Stunden, jedenfalls aber am nächsten Tage, schwerer Diabetes eintritt. Extirpiert man dagegen den Tieren das Pankreas nur partiell, so tritt unter diesen Umständen erst mit der fortschreitenden Atrophie der Drüse der Diabetes allmählich auf und kann 2—8 Monate beobachtet werden, ehe der Tod der Hunde erfolgt.

Daß es sich um ein Leiden handelt, welches der schweren Diabetesform des Menschen entspricht, geht daraus hervor, daß selbst durch siebentägige Nahrungsentziehung die Melliturie nicht sistiert werden konnte. Auch erscheint eingegebener Traubenzucker bald größtenteils im Harn.

Noch andere Symptome des schweren Diabetes treten regelmäßig auf. Die Tiere zeigen abnorme Gefräßigkeit und gesteigerten Durst, eine Folge der vorhandenen Polyurie. Ein 10 kg schwerer Hund z. B. entleerte pro die 16—1700 ccm Harn. Endlich ist eine rasche Abmagerung und rapider Kräfteverfall zu beobachten.

1) Vergl. S. 190.

Neben einer meist gesteigerten Stickstoffausscheidung läßt sich im Harn die Ausfuhr von Acetessigsäure, Aceton und bisweilen auch von Oxybuttersäure nachweisen. Das Blut zeigt einen gesteigerten Zuckergehalt von 0,3 bis 0,46 Proz.

Das Auffallendste bei allen diesen Befunden aber ist, daß diese schweren diabetischen Erscheinungen keineswegs durch das Fehlen des Pankreassaftes im Darm bedingt sind.

Dies folgt einmal daraus, daß durch Eingeben von rohem Rinds- oder Schweinspankreas der Diabetes nicht sistiert wird und daß andererseits vom Diabetes durchaus nichts zu bemerken ist, wenn man bei einem Hunde nur die Ausführungsgänge der Bauchspeicheldrüse sorgfältig unterbindet, so daß der Abfluß ihres Sekretes nach dem Duodenum unmöglich wird. Ferner ist bereits erwähnt, daß der Diabetes auch beim Hungertier, also bei leerem Darm zustande kommt.

Es bleibt somit nur die Annahme übrig, daß durch die Entfernung der Pankreasdrüse Veränderungen im Innern des Organismus, im intermediären Stoffwechsel, bedingt werden.

Man mußte daran denken, daß die Bauchspeicheldrüse einen für die Zuckerzersetzung in den Geweben schädlichen Stoff zurückhält, welcher nach der Entfernung des Pankreas in die Säfte tritt und von dort in die Zellen gelangt, keine Spaltung und Oxydation des Zuckers mehr zustande kommen läßt, woraus sich die abnorme Ansammlung des letzteren im Blute erklären würde. Dies ist aber nicht der Fall. Denn als MINKOWSKI und v. MERING das Blut eines nach Pankreasexstirpation diabetischen Hundes einem anderen gesunden transfundierten, entstand nicht einmal ein vorübergehender Diabetes.

LÉPINE¹⁾ hat in Bezug auf die vorliegende Frage die Hypothese aufgestellt, daß die Pankreasdrüse ein zuckerzersetzendes, sogenanntes glykolytisches Ferment bereite, welches nicht gegen den Darm, wie die Verdauungsenzyme, sondern gegen die Blutgefäße zur Ausscheidung käme. Nach Wegfall der Pankreasdrüse würde die Zersetzung des Zuckers in den Geweben aufgehoben, welcher sich im Blut ansammle und somit zum Diabetes führe.

Hiergegen haben Versuche von ARTHAUD und BUTTE²⁾ gezeigt, daß nach völliger Unterbindung der Pankreasvenen nie Diabetes auftritt.

Der Grund der merkwürdigen Erscheinung ist vorläufig völlig dunkel, trotz einer wahren Flut von Experimentaluntersuchungen, welche über diesen Gegenstand namentlich von französischen Klinikern vorliegen³⁾.

Für die menschliche Pathologie ist es von Interesse, daß auch bei

1) R. LÉPINE, *Le ferment glycolytique et la pathogénie du diabète*, Paris 1891. Hier finden sich die Resultate der zahlreichen, aber nicht weniger als überzeugenden Versuche LÉPINE's zusammengestellt. Vergl. hiergegen auch W. SPITZER, *Die zuckerzerstörende Kraft des Blutes und der Gewebe, eine Kritik der LÉPINE'schen Diabetestheorie*, Berl. klin. Wochenschr., 1894, No. 42, S. 949.

2) ARTHAUD und BUTTE, *Untersuchungen über die Bedingungen des experimentellen Pankreas-Diabetes*, Compt. rend. soc. biol., Bd. 42, 1890, S. 59.

3) Vergl. hierüber besonders die letzten Jahrgänge der Compt. rend. soc. biol.

Sektionen von Diabetikern in einzelnen Fällen, aber durchaus nicht immer, Atrophie sowie Veränderungen der Pankreasdrüse nachweisbar sind ¹⁾).

Endlich hat ALDEHOFF ²⁾ gezeigt, daß auch bei Schildkröten und Fröschen die totale Exstirpation des Pankreas einen bis zum Tode andauernden Diabetes zur Folge hat.

Schließlich hätten wir das Lebersekret, die Galle, zu besprechen.

Die Galle.

Dieses Sekret hat in den Systemen der älteren Medizin eine große Rolle gespielt, namentlich auch auf die Verdauung der Nährstoffe wurde ihr ein bedeutender Einfluß zugeschrieben.

Die neueren Forschungen haben indessen ergeben, daß an eine chemische Wirkung der Galle bei der Verdauung nicht gedacht werden kann. Auch die ältere Behauptung, daß die Galle einen fäulniswidrigen Einfluß auf den Darminhalt ausübe, hat sich als unbegründet erwiesen ³⁾. Nur für die Aufsaugung der Fette seitens der Darmwand ist die Galle zwar nicht unumgänglich nötig, aber dennoch von Einfluß. Lediglich aus diesem Grunde mag hier die Galle im Anschluß an die Verdauungssäfte besprochen werden.

Hieraus ergibt sich, daß auch die Leber selbst für die Vorgänge im Darmkanal nur von nebensächlicher Bedeutung ist, ihre Hauptrolle spielt sie im Bereich jener Stoffwechselvorgänge, welche sich jenseits der Darmwand vollziehen. Diese Anschauung wird durch zahlreiche pathologische Erfahrungen unterstützt. Bei Erkrankungen des Lebergewebes ist es nicht der Ausfall oder die Veränderung des Gallensekretes, welche schwere Erscheinungen nach sich ziehen. Letztere müssen vielmehr auf Störungen bezogen werden, welche sich innerhalb der Säftemasse geltend machen.

Daß die Galle für die Existenz des Organismus nicht unumgänglich nötig ist, hätten die seit alter Zeit in einzelnen Fällen beobachteten traumatischen Gallen fisteln beim Menschen beweisen können, welche Jahre lang bestehen können, ohne erhebliche Störungen zu veranlassen.

Näher bekannt wurde diese Thatsache aber erst, als TIEDEMANN und GMELIN ⁴⁾, sowie MAGENDIE ⁵⁾ den Ductus choledochus bei Tieren

1) Vergl. G. HOPPE-SEYLER, Beitrag zur Kenntnis der Beziehungen der Erkrankung des Pankreas zum Diabetes mellitus, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 52, 1893, S. 171. W. BUSS, Ein Fall von Diabetes etc., Inaug.-Diss. Göttingen 1895.

2) ALDEHOFF, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 293.

3) Vergl. besonders C. ERNST, Ueber die Fäulnis der Galle und deren Einfluß auf die Darmfäulnis, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 205. Hier findet sich die ältere Litteratur.

4) F. TIEDEMANN und L. GMELIN, Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 2, S. 1—65.

5) MAGENDIE, Précis élémentaire de Physiologie, 1836.

unterbanden, und namentlich, als im Jahre 1844 SCHWANN¹⁾ und bald darauf BLONDLOT²⁾ künstliche Gallen fisteln bei Hunden anlegten.

Es ergab sich, daß bei einigermaßen gewählter Ernährungsweise die Gallen fistel-Hunde lange Zeit erhalten werden konnten, eine Beobachtung, die in neuerer Zeit durchaus bestätigt worden ist.

Nach Untersuchungen von VOIT³⁾ wird nämlich bei Hunden die Verdauung von Fleisch und Leim durch den Fortfall der Galle nicht beeinträchtigt. Ausschließlich mit Fleisch gefütterte Hunde halten sich nach der Operation mit derselben Fleischmenge im Stickstoffgleichgewicht, wie vorher. Auch Traubenzucker und Brot, der Fleischnahrung zugefügt, werden ohne Galle ebenso gut verdaut, wie mit derselben. Die Resorption des Fettes dagegen wird durch Anlegung einer Gallen fistel ganz erheblich beeinträchtigt. Während ein normaler Hund von 150—250 g Fett 99 Proz. resorbiert, nimmt ein Gallen fistel-Hund von 100—150 g Fett nur 40 Proz. auf, während 60 Proz. mit den Faeces entleert werden. Erhebliche Fettmengen in der Nahrung von Gallen fistel-Hunden bewirken außerdem Verdauungsstörungen, namentlich kommt es leicht zu Diarrhöen. Wird von der Ernährung mit Fett neben Fleisch nicht abgegangen, so setzt der Hund bald von seinem Körpergewicht zu und geht schließlich zu Grunde.

Fast zu denselben Resultaten wie VOIT gelangte RÖHMANN⁴⁾. Zwei Versuchshunde desselben erhielten nach Anlegung von Gallen fisteln Zwieback und wenig geschmolzene Butter. Bei dieser Nahrung blieben die Hunde Wochen hindurch gesund und zeigten in ihrem Verhalten kaum einen Unterschied von normalen Hunden, auch der Kot war von normaler Konsistenz und Geruch. Selbst bei Fütterung mit fettfreiem Pferdefleisch blieb der Zustand im wesentlichen derselbe. Sobald aber fettreichere Nahrung gegeben wurde, traten Diarrhöen ein, die bei Fütterung mit reinem Zwieback schnell wieder aufhörten.

Im allgemeinen kann man wohl behaupten, daß die Galle in erster Linie als eine Flüssigkeit zu betrachten ist, in welcher gewisse Endprodukte des Stoffwechsels zur Ausscheidung gelangen.

Daß diese für den Organismus unverwertbaren Substanzen nicht den Weg durch die Nieren wählen, liegt zweifellos zum Teil daran, daß sich in der Galle zur Ausscheidung bestimmte Stoffe vorfinden, welche, wie das Cholestearin, in wäßrigen Flüssigkeiten und somit auch im Harn unlöslich sind.

Nach der älteren Auffassung dagegen wurde in der anatomischen Thatsache, daß die Galle ins Duodenum sich ergießt, also in den Anfang des Darms, die Andeutung erblickt, daß gewisse Gallenbestandteile auf dem Wege durch den Darmkanal noch irgend welche Auf-

1) SCHWANN, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1844, S. 127.

2) BLONDLOT, Essai sur les fonctions du foie, 1846 und: Inutilité de la bile dans la digestion proprement dite, Mém. de la société des sciences, Nancy 1851.

3) C. VOIT, Ueber die Bedeutung der Galle für die Aufnahme der Nahrungsmittel im Darmkanal, Festschrift, München 1882.

4) F. RÖHMANN, Beobachtungen an Hunden mit Gallen fistel, Pflüger's Arch., Bd. 29, 1883, S. 509. Vergl. auch L. WINTELER, Exper. Beiträge zur Frage des Kreislaufs der Galle, Inaug.-Diss., Dorpat 1892, S. 31.

gaben zu erfüllen haben, was ja auch die mitgeteilten Fütterungsversuche von Gallenfistel-Hunden in Bezug auf die Fettnahrung zweifellos ergeben haben. In diesem Sinne äußert sich noch BUNGE¹⁾: „Wäre die Galle ein Exkret, so müßten wir erwarten, daß der Ductus choledochus in das unterste Ende des Rectums mündete, wie die Ureteren in die Kloake bei den niederen Wirbeltieren.“

Die normale Galle, wie sie aus Fisteln oder aus der Gallenblase geschlachteter Tiere gewonnen wird, bildet eine durch Beimengung von Zelltrümmern bisweilen etwas getrübte, zähe und schleimige Flüssigkeit von goldgelber, olivenbrauner oder grasgrüner Färbung, welche einen intensiv bitteren Geschmack besitzt. Die Galle mancher Tiere, z. B. der Rinder, verbreitet einen schwachen Geruch nach Moschus.

Die Reaktion der Galle ist alkalisch, sie enthält etwa 0,2 Proz. Soda und etwa ebenso viel alkalisch reagierendes Natriumphosphat.

Entsprechend der vorwiegenden Bedeutung der Galle als Exkret, hört die Gallensekretion, im Gegensatz zu derjenigen aller eigentlichen Verdauungssäfte, niemals vollständig auf. Selbst bei Hungertieren wird ein konstanter Abfluß von Galle aus den Fisteln wahrgenommen, deren Menge etwa die Hälfte an Trockensubstanz beträgt wie bei reichlicher Nahrungsaufnahme²⁾. Bemerkenswert ist in dieser Beziehung die Thatsache, daß selbst während der Fötalperiode Galle abgeschieden wird³⁾, aus welcher neben abgestoßenen Epithelien das Meconium im wesentlichen besteht, während die eigentlichen Verdauungssäfte erst nach der Geburt zur Absonderung gelangen, vorher reagiert der Mageninhalt neutral oder alkalisch⁴⁾.

Die Art der Nahrung ist nur insofern von Einfluß auf die Gallensekretion, als nach Aufnahme von reiner Eiweißnahrung (sorgfältig präpariertem Muskelfleisch) bei steigender Zufuhr auch mehr Galle produziert wird, deren Quantität aber durchaus nicht der aufgenommenen Eiweißmenge proportional ist⁵⁾.

1) BUNGE, Lehrbuch d. physiol. Chem., 1889, S. 192.

2) Vergl. C. VORR, Die Beziehungen der Gallenabsonderung zum Gesamtstoffwechsel im tierischen Organismus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 546—548. Dieselbe Frage behandeln ferner: PH. LUSSANA, Sur la sécrétion quantitative et qualitative de la bile dans l'état d'inanition etc., Arch. de biol. Ital., Bd. 5, 1884, S. 26. P. WILISCHANIN, Beiträge zur Physiologie und Pathologie der Gallenabsonderung unter gewissen Bedingungen, 1886. (S. Ref. in Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 140.) S. M. LUKJANOW, Ueber die Gallenabsonderung bei vollständiger Inanition, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 87.

3) ZWEIFEL, Untersuchungen über den Verdauungsapparat der Neugeborenen, Berlin 1874.

4) F. KRÜGER, Die Verdauungsfermente beim Embryo und Neugeborenen, Wiesbaden 1891.

5) Vergl. KUNKEL, Untersuchungen über den Stoffwechsel in der Leber, Würzburg 1875 und Pfüger's Arch., Bd. 14, 1876, S. 344. SPIRO, Du Bois Arch., 1880, Supplementbd., S. 50. C. VORR, Die Beziehungen der Gallenabsonderung zum Gesamtstoffwechsel im tierischen Organismus,

Daß der Genuß von Kohlehydraten oder von Fetten selbst in großen Quantitäten auf die Gallensekretion von Einfluß sei, ist zwar behauptet worden¹⁾, doch gelangte die Mehrzahl der Untersuchungen zum gegenteiligen Resultat, so daß man sich der letzteren Anschauung zuneigen muß²⁾).

Die Menge der Galle und ihr Gehalt an Trockensubstanz scheint bei den verschiedenen Tieren und selbst bei den einzelnen Individuen zu schwanken und ist ziemlich unregelmäßig, indem die Gallenflüssigkeit periodenweise eine Vermehrung erfährt.

Nach einer Berechnung von RANKE³⁾ sollen in der Norm von einem 75 kg schweren Mann in 24 Stunden 1050 g Galle mit 33 g festen Stoffen abgesondert werden, während in zahlreichen Fällen, wo aus Fisteln, die durch pathologische Vorgänge bei Menschen sich gebildet hatten, nur etwa 450—650 g Galle in 24 Stunden nach außen abflossen⁴⁾.

Diese Differenz wird dadurch erklärlich, daß es sich bei letzteren Beobachtungen um Menschen mit darniederliegendem Stoffwechsel handelte, und ferner durch die Thatsache, daß gewisse Bestandteile der Galle im unteren Teil des Dünndarms wieder resorbiert werden und so beim Einfluß der Galle in den Darm unter normalen Verhältnissen wiederholt zur Ausscheidung gelangen.

Die Menge der festen Stoffe in der Fistelgalle vom Menschen, also unter pathologischen Verhältnissen, wird sehr verschieden angegeben.

WESTPHALEN⁵⁾ fand nur 22,5 pro Mille in dem Fistelsekrete des von ihm beobachteten Falles. Hiermit stimmt ein Befund von OSKAR JACOBSEN⁶⁾ genau überein, welcher unter denselben Verhältnissen 22,4 bis 22,8 pro Mille Trockensubstanz nachwies. Weniger, nämlich

Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 523. Hier ist die gesamte ältere Litteratur besprochen.

1) S. ROSENBERG, Ueber die cholagoge Wirkung des Olivenöls im Vergleich zu der Wirkung einiger anderer cholagogen Mittel, Pflüger's Arch., Bd. 46, 1889, S. 334.

2) Vergl. BIDDER und SCHMIDT, Die Verdauungssäfte und der Stoffwechsel, 1852. CL. BERNARD, Neue Funktion der Galle, deutsch von SCHWARZENBACH, 1853, S. 91. BALDI, Recherches expérimentales sur la marche de la sécrétion biliaire, Arch. de biol. Ital., 1883, S. 389. Ferner: C. VORT, Die Beziehungen der Galle zum Gesamtstoffwechsel, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 550.

3) J. RANKE, Die Blutverteilung und der Tätigkeitswechsel der Organe, Leipzig 1871, S. 39 u. 145. Vergl. auch HAMMARSTEN, Zur Kenntnis der Lebergalle des Menschen, Mitteil. d. Königl. Ges. d. Wissensch. zu Upsala, 1893, (Sep.) S. 41.

4) v. WITTICH, Zur Physiologie der menschlichen Galle, Pflüger's Arch., Bd. 6, 1872, S. 181. WESTPHALEN, Ein Fall von Gallenfistel, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 11, 1873, S. 588. G. F. YEO und E. F. HERBORN, Journ. of Physiol., Bd. 5, 1884, S. 116. N. PATON, Centralbl. f. med. Wissensch., 1893, No. 20.

5) WESTPHALEN, a. a. O.

6) OSKAR JACOBSEN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 6, 1873, S. 1026.

18 bis 12 pro Mille ist häufig gefunden worden ¹⁾. Ueber 30 pro Mille Trockenrückstand dagegen erhielt HAMMARSTEN ²⁾ bei fast Gesunden, so daß man diese Galle wohl als normal betrachten kann.

Nicht zu vergleichen mit dieser Fistelgalle ist der Inhalt der Gallenblase, welcher ein viel konzentrierteres Sekret darstellt. Die Konzentration der frischen Blasengalle völlig gesunder Menschen kann sehr wechseln und bis über 170 pro Mille Trockenrückstand ansteigen ³⁾).

Wie die verschiedenen Nahrungsstoffe im allgemeinen, so scheinen auch andere Substanzen auf die Menge und die Konzentration der Galle keinen Einfluß zu besitzen.

Ältere Beobachter, wie RÖHRIG ⁴⁾ und RUTHERFORD ⁵⁾, scheinen sich in dieser Beziehung getäuscht zu haben. Aus einer Reihe neuerer Untersuchungen hat sich ergeben, daß sogenannte Chologoga nicht existieren, wenn man nicht gewisse Gallenbestandteile selbst als solche bezeichnen will.

BALDI ⁶⁾ fand, daß weder Podophyllin, noch Rhabarber, Jalappe, Pilokarpin, Natriumphosphat, noch Karlsbader Wasser irgend einen erkennbaren Einfluß auf die Gallensekretion ausüben. Letztere ist unter dem Einfluß dieser Mittel ebenso unregelmäßig als sonst. Dagegen bewirkt Injektion von Galle in den Magen oder ins Blut bald eine Steigerung der Gallenausscheidung.

Zu dem gleichen Resultat gelangte PASCHKIS ⁷⁾, welcher Fistelhunden fast alle bekannten sog. Chologoga sowohl ins Blut, also auch in den Dünndarm injizierte. Wirksam als gallentreibende Mittel erwiesen sich auch nach ihm lediglich die Gallenbestandteile.

In neuester Zeit ist diese Frage noch einmal umfassend behandelt worden in einer englischen Abhandlung von MAYO ROBSON ⁸⁾, welcher einen Fall beobachtete, wo bei einer Frau infolge einer Operation 15 Monate lang die gesamte Galle durch eine Fistel nach außen floß.

Er fand das Wohlbefinden und die Verdauung nicht gestört, falls nicht übermäßige Fettmengen verzehrt wurden. Alle sogenannten Chologoga, wie namentlich auch Kalomel, Terpentinöl und -benzoesaures Natron, wirken eher beschränkend auf die Gallenabsonderung, als anregend.

1) YEO und HERROUN, a. a. O. COPEMAN und WINSTON, Journ. of Physiol., Bd. 10, 1889, S. 213. MAYO ROBSON, Proc. of Roy. Soc., Bd. 47, 1890, S. 499. NOËL PATON und J. M. BALFOUR, Rep. Lab. Roy. Coll. Phys., Edinburgh, Bd. III, 1891, S. 191.

2) O. HAMMARSTEN, Zur Kenntnis der Lebergalle des Menschen, Mitteil. der Königl. Ges. d. Wissensch. zu Upsala, 1893, (Sep.) S. 38 u. 41.

3) v. GORUP-BESANEZ, Prager Vierteljahrsschr., Bd. 3, 1851, S. 86. Vergl. auch: FREERICHs, Hannov. Annal., 1845. Diese Analysen stammen von Hingerichteten oder durch Unglücksfälle Verstorbenen.

4) RÖHRIG, Wiener med. Jahrb., 1873, S. 240.

5) RUTHERFORD, Brit. med. Journ., 1878 u. 1879.

6) BALDI, Arch. de biol. Ital., Bd. 3, 1883, S. 389.

7) H. PASCHKIS, Ueber Chologoga, Med. Jahrb., 1884, S. 159.

8) MAYO ROBSON, Beobachtungen über die Sekretion der Galle in einem Fall von Gallenfistel, Proceed. Roy. Soc., Bd. 47, 1890, S. 499.

Hiermit stimmen endlich auch die Beobachtungen von NISSEN¹⁾ überein. Er untersuchte den Einfluß von Alkalien auf die Gallensekretion bei Hunden und fand in zahlreichen Versuchen, daß Natriumbikarbonat, Natriumchlorid, Natriumsulfat, Karlsbader Salz, Kaliumacetat, Magnesiumsulfat, sowie salicylsaures Natron in schwächeren Lösungen ohne Einfluß sind, in stärkeren Lösungen sich dagegen keineswegs als Cholagoga erweisen, sondern vielmehr eine beträchtliche Verminderung der Gallenabscheidung hervorrufen.

NISSEN bezieht diese Erscheinung auf einen eintretenden Wassermangel der Säftemasse, da die konzentrierten Salzlösungen eine beträchtliche Ausscheidung von Wasser gegen das Darmlumen veranlassen.

Auch NISSEN fand endlich, daß einzig und allein die Galle selbst als Cholagogen wirkt.

Die Hauptbestandteile der Galle bilden spezifische und sehr gründlich untersuchte Produkte der Leberzellen, die sich in keinem anderen Organ vorfinden. Es sind dies die zuerst von STRECKER²⁾ untersuchten gallensauren Salze und die Gallenfarbstoffe.

Ferner findet sich in der Galle der Rinder eine zu den Nukleoalbuminen gehörige Substanz, welche früher für Mucin gehalten wurde, da sie durch wenig Essigsäure oder durch einige Tropfen verdünnter Mineralsäure fällbar ist. Die menschliche Galle dagegen führt sehr reichlich echtes Mucin³⁾.

Außer diesen Verbindungen enthält die Galle noch geringe Mengen von Cholestearin, welche durch die gallensauren Salze in Lösung gehalten werden, ferner Fette, Seifen, Lecithine, die gewöhnlichen Salze des Serums⁴⁾, ein wenig Eisenphosphat, Spuren von Harnstoff und endlich etwas Ptyalin.

Daß die Galle kein gerinnbares Eiweiß führt, zeigt ihr indifferentes Verhalten beim Aufkochen, selbst bei genau neutraler Reaktion.

Die Galle entsteht durch eine Mischung von zwei verschiedenen Flüssigkeiten, nämlich des dünnflüssigen, klaren Sekretes der Leberzellen und der trüben Absonderung der Schleimhautdrüsen, welche in der Gallenblase und in den Gallengängen reichlich vorhanden sind. Letztere liefern beim Menschen lediglich das Mucin bzw. bei den Rindern das schleimige Nukleoalbumin, welchen Stoffen die Gallen ihre zähe Beschaffenheit verdanken.

Die Natur des Nukleoalbumins der Rindsgalle ist vor wenigen

1) W. NISSEN, Experimentelle Untersuchungen über den Einfluß von Alkalien auf Sekretion und Zusammensetzung der Galle, Inaug.-Diss. Dorpat 1889 u. Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1890, No. 52. Ferner: J. GLASS, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 30, 1892, S. 241.

2) A. STRECKER, Untersuchungen über die Ochsgalle, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 67, 1848, S. 1 sowie Bd. 70, 1849, S. 149.

3) O. HAMMARSTEN, Zur Kenntnis der Lebergalle des Menschen, Mitteil. d. Königl. Ges. d. Wissensch. zu Upsala, 1893, (Sep.) S. 7.

4) Auch die Menge der Mineralstoffe in der Lebergalle ist etwa dieselbe wie in den tierischen Flüssigkeiten überhaupt. Sie beträgt beim Menschen 7—8 pro Mille der aus dem D. choledochus fließenden Galle. Vergl. O. HAMMARSTEN, a. a. O. S. 8 u. 43.

Jahren von PALJKULL¹⁾ im Laboratorium von HAMMARSTEN festgestellt worden.

Um diese Substanz in reinem nativen Zustande zu isolieren, kann man sie nicht einfach mittels einer Säure aus der Gallenflüssigkeit ausfällen. Denn hierbei werden gleichzeitig auch Gallensäuren mit niedergerissen, welche so hartnäckig an der Proteinsubstanz haften, daß es trotz wiederholter Ausfällung und Wiederauflösung nicht gelingt, die Gallensäuren vollkommen zu entfernen. Es ließe sich dies wohl leicht und vollkommen erreichen durch eine energische Alkoholbehandlung des Niederschlages, aber hierbei wird das Nukleoalbumin unlöslich, indem es in den koagulierten Zustand übergeht.

Als eine brauchbare Isolierungsmethode könnte die Dialyse geeignet erscheinen, da die gallensauren Salze leicht diffundieren. In der That kann man es durch mehrtägige Dialyse der Galle gegen laufendes Wasser, unter Desinfektion mittels Thymol, dahin bringen, daß die Gallensäuren vollkommen, sowie die Gallenfarbstoffe größtenteils entfernt werden.

Der Inhalt des Dialysators stellt dann eine blaßgelbliche, neutral reagierende, opalisierende und fadenziehende Flüssigkeit dar, die man nunmehr durch Fällung mittels einiger Tropfen Salzsäure, Filtration, Auflösen in sehr wenig Natronlauge und nochmaliger Dialyse völlig reinigen kann.

Ein anderer und besonders bequemer Weg zur Reindarstellung des Gallen-Nukleoalbumins ist dadurch ermöglicht, daß die Substanz durch Alkohol fällbar ist und nicht koaguliert, wenn es möglich ist, den Alkohol schnell zu entfernen.

Man geht hierbei in der Weise vor, daß die Galle mit dem 5-fachen Volumen absoluten Alkohols gefällt und die Flüssigkeit schnell auf die Centrifuge gebracht wird. Nach 10 Minuten hat sich der Niederschlag so fest zu Boden gesetzt, daß die oben stehende Flüssigkeit vollständig abgegossen werden kann. Der Bodensatz wird schnell herausgenommen, mit Fließpapier abgepreßt und in Wasser verteilt. Er löst sich hierbei rasch zu einer graugelben, schleimig-fadenziehenden Flüssigkeit. Zur vollkommenen Reinigung wird die Fällung mittels Alkohol und die Behandlung auf der Centrifuge noch zweimal wiederholt.

Die neutrale Lösung der so gereinigten Substanz gerinnt beim Sieden nicht.

Daß es sich nicht um Mucin handelt, wie früher angenommen wurde, geht aus dem hohen N-Gehalt, welcher im Mittel 16,14 Proz. beträgt, sowie daraus hervor, daß Essigsäure zwar eine Fällung bewirkt, die sich aber im Ueberschuß des Fällungsmittels wieder auflöst. Fällt man Galle direkt mit Essigsäure, so ist die Schleims-substanz allerdings in überschüssiger Essigsäure unlöslich. Aber diese Eigenschaft hat sie lediglich der Beimengung von Gallensäuren zu verdanken.

Ferner kann man die Substanz beliebig lange mit verdünnter Mineralsäure kochen, ohne daß hierbei eine Substanz entsteht, welche FEHLING'sche Lösung reduzierte, wie dies den Mucinen zukommt.

Der Körper dokumentiert sich dagegen als Nukleoalbumin durch

1) L. PALJKULL, Ueber die Schleims-substanz der Galle, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1887, S. 196.

sein Verhalten gegen Magensaft. Salzsäure in sehr kleiner Menge giebt einen flockigen Niederschlag. Setzt man aber so viel Salzsäure hinzu, daß die Flüssigkeit 0,3 Proz. davon enthält, so löst sich die Fällung der Schleimsubstanz leicht wieder auf. Man kann nun diese Lösung lange bei Körpertemperatur aufbewahren, ohne daß eine Trübung entsteht. Sobald man aber Pepsin hinzufügt, beginnt eine Nukleinausscheidung, wie dies den Nukleoalbuminlösungen eigen ist.

Schmilzt man ferner die gereinigte und trockene Schleimsubstanz mit Kalihydrat und Salpeter, so findet man Phosphorsäure, und zwar in solcher Menge, daß ein bedeutender Ueberschuß an Phosphor für die Schleimsubstanz übrig bleibt, auch wenn man sämtliche Aschenbestandteile als Calciumphosphat berechnet.

Die Menge des in der Rindergalle vorhandenen Nukleoalbumins scheint eine sehr wechselnde zu sein, jedenfalls aber ist sie sehr gering und dürfte 0,1 Proz. nicht übersteigen.

Unter den nicht spezifischen Gallenbestandteilen findet sich auch Ptyalin. Während man früher annahm, daß die Leber dieses Enzym produziert, ist diese Anschauung entsprechend unseren früheren Ausführungen nunmehr aufzugeben.

Das Ptyalin der Galle kann keine andere Bedeutung haben als das diastatische Ferment, welches regelmäßig im Harn anzutreffen ist. Als Ptyalin-Zymogen aus der Pankreasdrüse resorbiert, wird das Enzym nicht nur im Harn, sondern teilweise auch durch die Galle aus dem Organismus eliminiert.

Dies ergibt sich schon aus dem unregelmäßigen Vorkommen des Enzyms in der Galle, was von mehreren Autoren, namentlich auch von EWALD¹⁾ betont wird.

Die ältesten Angaben hierüber stammen wohl von WITTICH²⁾, welcher das Ferment aus der menschlichen Galle mittels Glycerin extrahierte. In neuerer Zeit hat KAUFMANN³⁾ diese Erscheinung näher untersucht. Er fand das Enzym niemals in der Galle von Hunden, selten in der Galle von Katzen, dagegen stets in der Galle von Schweinen, Schafen und Rindern. ELLENBERGER und HOFMEISTER⁴⁾ konnten das Ferment in der Pferdegalle, selten in der Hunde- und Schweinegalle nachweisen. Ferner fanden sie auch fettspaltendes Enzym auf, wenn auch in sehr geringer Menge, und zwar in der Galle vom Pferd, Rind und Schaf. Diese Forscher sind geneigt, individuelle Verschiedenheiten in dieser Beziehung anzunehmen, die sich nach unserer Anschauung einfach aus den wechselnden Resorptionsverhältnissen der Zymogene erklären.

Es sollen nunmehr die spezifischen Bestandtheile der Galle besprochen werden:

1) C. A. EWALD, Klinik der Verdauungskrankheiten, Bd. 1, 1890. S. 150.

2) v. WITTICH, Zur Physiologie der menschlichen Galle, Pflüger's Arch., Bd. 6, 1872, S. 181.

3) M. KAUFMANN, Beitrag zum Studium des diastatischen Ferments der Leber, Compt. rend. soc. biol., Bd. 41, 1890, S. 600.

4) ELLENBERGER und V. HOFMEISTER, Die verdauenden Eigenschaften der Galle unserer Haustiere, Arch. f. wissensch. u. prakt. Tierheilkunde Bd. 11, 1885, S. 393.

Die gallensauren Salze. Die beiden Gallensäuren, die Glykokollsäure und die Taurocholsäure, sind beim Menschen und fast bei allen Tieren an Natron gebunden. Nur die Seefische, welche in dem natronreichen Meerwasser leben, machen eigentümlicherweise eine Ausnahme. Bei ihnen finden sich die Gallensäuren ganz vorzugsweise als Kalisalze ¹⁾).

In der menschlichen Galle schwankt das Mengenverhältnis zwischen der Glykokoll- und der Taurocholsäure, indessen scheint regelmäßig die Glykokollsäure bedeutend zu überwiegen ²⁾ und ist bisweilen allein gefunden worden ³⁾).

In der Galle der Tiere ist bald die Glykokollsäure, bald die Taurocholsäure vorherrschend, ohne daß sich hierbei eine sichere Beziehung zu den Ernährungsverhältnissen ergeben hätte. Bei reinen Fleischfressern findet sich allerdings ausschließlich Taurocholsäure, aber dasselbe ist auch bei einigen Pflanzenfressern, nämlich dem Schaf und der Ziege, der Fall.

Die rechtsdrehenden gallensauren Natronsalze sind nicht nur in Wasser, sondern auch in Alkohol leicht löslich, dagegen unlöslich in Aether. Die Lösungsverhältnisse bieten die Möglichkeit, die beiden gallensauren Salze von allen übrigen Gallenbestandteilen zu isolieren. Zu diesem Zwecke dampft man die Galle mit frisch ausgeglühter Tierkohle, welche die Gallenfarbstoffe bindet, zur völligen Trockne und extrahiert den Rückstand mit absolutem Alkohol. Derselbe nimmt außer den gallensauren Salzen nur noch das Cholestearin, sowie die geringen Fett-, Seifen- und Lecithinmengen auf. Aus der filtrierten und konzentrierten alkoholischen Lösung scheiden sich durch Zusatz von viel Aether lediglich die gallensauren Salze aus, während das Cholestearin und die übrigen genannten Stoffe in Lösung bleiben.

Die Fällung der farblosen, gallensauren Salze wird nach längerem Stehen in der alkoholisch-ätherischen Flüssigkeit krystallinisch, indem sich Ballen von feinen Nadeln bilden, welche allgemein als „PLATNER'S ⁴⁾ krystallisierte Galle“ bezeichnet werden.

Die freien Gallensäuren selbst verhalten sich gegen Alkohol sowie gegen Aether ganz wie ihre Natronsalze. Sie werden also ebenfalls aus alkoholischer Lösung durch einen Ueberschuß von Aether gefällt. Gegen Wasser aber verhalten sich beide Säuren verschieden. Die freie Taurocholsäure ist im Wasser unter allen Umständen leicht löslich, während sich die freie Glykokollsäure in reinem Wasser ziemlich schwer löst und zwar um so schwerer, je weniger sie durch gleichzeitig vorhandene andere Stoffe in Lösung gehalten wird. Namentlich die Gegenwart von Taurocholsäure wirkt der Fällbarkeit der Glykokollsäure entgegen, wenn man die gallensauren Natronsalze durch Zugeben von Salzsäure zersetzt.

1) A. STRECKER, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 70, 1849, S. 178, sowie R. OTTO, *Beitrag zur Kenntnis der Fischgalle*, *Annal. d. Chem. und Pharm.*, Bd. 145, 1868, S. 352. Hier findet sich die übrige Litteratur.

2) Vergl. HOPPE-SEYLER, *Physiolog. Chem.*, Bd. 1, 1877, S. 301, und besonders O. HAMMARSTEN, *Zur Kenntnis der Lebergalle des Menschen*, *a. a. O.* S. 43.

3) OSKAR JACOBSEN, *Ber. d. Deutsch. chem. Ges.*, Bd. 6, 1873, S. 1028.

4) E. PLATNER, *Mitteilungen über die Galle*, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 51, 1844, S. 105.

In der Rindsgalle ist meist genügend Taurocholsäure vorhanden, um die Glykokollsäure bei Ansäuern in Lösung zu halten, nur in der Minderzahl der Fälle kann man hierbei eine Ausscheidung von Glykokollsäure beobachten ¹⁾.

JOHN MARSHALL ²⁾ untersuchte nach dieser Richtung die Galle von 543 Rindern, welche im Schlachthause von Philadelphia getötet wurden. Er erhielt eine Ausscheidung von Glykokollsäure nur in 121 Fällen, d. h. nur bei 22,2 Proz.

Um diese Reaktion auf Glykokollsäure anzustellen, fügt man nach der Vorschrift von HÜFNER ³⁾ zu möglichst frischer Galle einige Tropfen Salzsäure, rührt um und filtriert das ausgeschiedene Nuklealbumin ab. Zu 100 ccm des Filtrates werden dann 5 ccm konz. Salzsäure und 30 ccm Aether gegeben, um die Ausscheidung der Glykokollsäure zu befördern. Das Ganze wird geschüttelt und an einen kühlen Ort gestellt. Ist die Galle besonders reich an Glykokollsäure, so tritt die Krystallisation der letzteren sogleich ein, häufiger jedoch vergehen mehrere Stunden. Die erhaltene Krystallmasse wird auf einen Filter mit salzsäure- und ätherhaltigem Wasser gewaschen und schließlich an der Luft getrocknet, wobei man vollkommen farblose Krystalle gewinnen kann.

Die Trennung der beiden Gallensäuren in der PLATNER'schen Galle beruht auf der verschiedenen Löslichkeit ihrer Bleisalze. Während die Glykokollsäure aus der wäßrigen Lösung der PLATNER'schen Galle durch neutrales Bleiacetat gefällt wird, bleibt das taurocholsaure Blei hierbei in Lösung und kommt erst im Filtrat nach Zusatz von Ammoniak zur Ausscheidung. Das Bleisalz der Glykokollsäure wird in Wasser suspendiert und beim Eindampfen mit Soda in das Natronsalz übergeführt, dieses aus dem trockenen Rückstand mit Alkohol extrahiert und nach der Ueberführung in wäßrige Lösung durch Salzsäure zersetzt, wobei sich die Glykokollsäure ausscheidet.

Die Befreiung der Taurocholsäure aus ihrer Bleiverbindung geschieht am besten durch Schwefelwasserstoff. Nach der Entfernung des Schwefelbleies durch Filtration wird das Filtrat zur Trockne gedampft, die freie Taurocholsäure in wenig Alkohol aufgenommen und durch überschüssigen Aether gefällt.

Kommt es darauf an, das relative Mengenverhältnis der beiden Säuren zu einander festzustellen, so kann dies sehr einfach durch eine Schwefelbestimmung der sorgfältig hergestellten PLATNER'schen Galle geschehen. Da nur die Taurocholsäure schwefelhaltig ist, läßt sich aus der Menge des gefundenen Schwefels die Menge der Taurocholsäure leicht berechnen.

Der Zusammensetzung nach sind die beiden Gallensäuren Abkömmlinge ein und derselben Grundsubstanz, nämlich der stickstofffreien Cholsäure oder Cholsäure $C_{24}H_{40}O_6$. Die Cholsäure kann sich sowohl mit dem Glykokoll, als auch mit dem Taurin paaren. Im

1) Vergl. F. EMICH, Ueber das Verhalten der Rindsgalle zu der HÜFNER'schen Reaktion etc., Monatshefte f. Chem., Bd. 3, 1882, S. 325.

2) JOHN MARSHALL, Ueber die HÜFNER'sche Reaktion bei amerikanischer Ochsengalle, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 233.

3) HÜFNER, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 10, 1874, S. 267 und Bd. 19, 1879, S. 302.

ersteren Fall entsteht die Glykokollsäure, im letzteren Fall die Taurocholsäure.

Die Cholsäure ist ursprünglich als gemeinsamer und einziger Grundbestandteil aller Gallenflüssigkeiten betrachtet worden.

Es hat sich indessen ergeben, daß in der Rindsgalle außer der Cholsäure, und zwar in wechselnder Menge ¹⁾, noch eine andere Säure als Grundsubstanz der Gallensäuren enthalten ist, nämlich die von LATSCHINOFF ²⁾ gefundene Choleinsäure, von der Zusammensetzung $C_{23}H_{42}O_4$.

Ferner hat SCHOTTEN ³⁾ gezeigt, daß in der menschlichen Galle neben der gewöhnlichen Cholsäure als Grundsubstanz der Gallensäuren noch die sogenannte Fellinsäure zu finden ist, welche die Zusammensetzung $C_{23}H_{40}O_4$ besitzt.

In der Galle mancher Tiere kommen ferner noch andere Cholsäuren vor. Dies ist der Fall bei der Galle der Schweine und der Gänse, von denen erstere zwei Hyocholsäuren ⁴⁾, letztere Cheno-cholsäure ⁵⁾ enthält. Die Paarlinge dieser eigentümlichen Cholsäuren werden dementsprechend als α - und β -Hyo-glykokollsäure, beziehungsweise als Cheno-taurocholsäure etc. bezeichnet.

Die von ihren Paarlingen abgespaltenen Cholsäuren sind sämtlich sehr schwer in Wasser und Aether, leicht dagegen in Alkohol löslich.

Wiewohl in dem letzten Decennium eine umfangreiche Litteratur über die chemische Konstitution der gewöhnlichen Cholsäure ent-

1) LASSAR-COHN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 610—615.

2) P. LATSCHINOFF, Ueber eine der Cholsäure analoge neue Säure, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 18, 1885, S. 3039, Bd. 19, 1886, S. 1140 und Bd. 20, 1887, S. 1043. Nach LASSAR-COHN besitzt die Choleinsäure die Zusammensetzung $C_{24}H_{40}O_4$, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 609 sowie Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, S. 1339.

3) C. SCHOTTEN, Zur Kenntnis der Gallensäuren, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 175. Ueber die Säuren der menschlichen Galle, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 268. Vergl. auch LASSAR-COHN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, S. 1339 sowie Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 563. Nach diesem Forscher besitzt die Fellinsäure die Formel $C_{23}H_{38}O_4$.

4) A. STRECKER und GUNDELACH, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 62, 1847, S. 205, sowie S. JOLIN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 417, Bd. 12, 1888, S. 512 u. Bd. 13, 1889, S. 205.

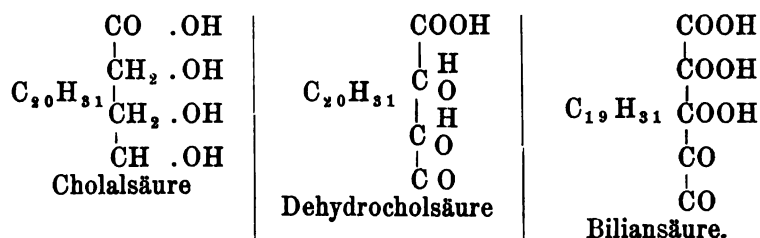
5) HEINTZ und WISLICENUS, Chem. Centralbl., 1859, S. 873, und R. OTTO, Zeitschr. f. Chem., 1868, S. 635. Eine eigentümliche Cholsäure ist ferner die Lithofellinsäure $C_{20}H_{36}O_4$, welche einen Hauptbestandteil der olivengrünen Bezoare bildet, steinartiger Bildungen, welche im Orient als seltene Schmuckgegenstände beliebt sind. Diese glänzenden, eiförmig gestalteten und konzentrisch geschichteten Konkreme sollen aus dem Darmkanal gewisser Antilopenarten stammen, so daß sie als Darmsteine zu betrachten wären. Außer der Lithofellinsäure enthalten sie reichliche Mengen von Gallenfarbstoffen. Vergl. E. JÜNGER u. A. KLAGES, Zur Kenntnis der Lithofellinsäure, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 18, S. 3045. Hier findet sich die ältere Litteratur.

standen ist, sind die verschiedenen Forscher auf diesem Gebiet, besonders TAPPEINER¹⁾, LATSCHINOFF²⁾ und MYLIUS³⁾ zu keinem abschließenden Resultat gelangt. Selbst die von STRECKER stammende gebräuchliche empirische Formel ist nicht einmal sichergestellt, da LATSCHINOFF⁴⁾ gegen MYLIUS⁵⁾ eine andere Zusammensetzung behauptet.

Dagegen scheint es festzustehen, daß die einbasische Cholsäure zwei primäre und eine sekundäre Alkoholgruppe enthält.

Bei gelinder Oxydation gehen die beiden primären Hydroxylgruppen in zwei Aldehydgruppen, die sekundäre Hydroxylgruppe in eine Ketongruppe über. Es entsteht so die noch einbasische Dehydrocholsäure⁶⁾.

Wird noch weiter oxydiert, so gehen die beiden Aldehydgruppen in zwei Karboxylgruppen über, während im Kern der Verbindung eine neue Ketongruppe gebildet wird. Es entsteht die dreibasische Biliansäure:



Ueber die Atomgruppierung im Kern der Cholsäure ist nichts bekannt, nicht einmal ob sie aromatischer Natur ist. Daß der Kern ungesättigte Atomgruppen enthält, darauf deutet eine von MYLIUS⁷⁾ gefundene Reaktion der Cholsäure hin.

1) TAPPEINER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 60 und Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 12, 1879, S. 1627.

2) LATSCHINOFF, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 12, 1879, S. 1518, Bd. 13, 1880, S. 1052 und 1911, Bd. 15, 1882, S. 713 sowie Bd. 20, 1887, S. 1048.

3) F. MYLIUS, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 19, 1886, S. 369 u. 2000, Bd. 20, 1887, S. 1968 und Zeitschrift f. physiol. Chemie, Bd. 12, 1888, S. 262.

4) LATSCHINOFF, Ueber die empirische Formel der Cholsäure, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 20, 1887, S. 3274.

5) MYLIUS, Ueber die Cholsäure IV, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 20, 1887, S. 1968. Vergl. auch K. LANDSTEINER, Ueber Cholsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 288. Ueber den Schmelzpunkt und die spezifische Rotation der Cholsäure, Choleinsäure sowie der durch Fäulnis aus der Cholsäure entstehenden „Deoxycholsäure“ vergl. E. VAHLEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 253. Hier findet sich die ältere Litteratur.

6) HAMMARSTEN, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 14, 1881, S. 71, und LASSAR-COHN, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 25, 1892, S. 805 sowie Zeitschrift f. physiol. Chemie, Bd. 16, 1892, S. 493.

7) F. MYLIUS, Ueber die blaue Jodstärke und die blaue Jodcholsäure, Zeitschrift f. physiol. Chemie, Bd. 11, 1887, S. 306 und „Jodcholsäure, ein neuer Typus blauer Jodverbindungen“, Ber. d. Deutsch. chem.

Trifft diese nämlich in einer wäßrig-alkoholischen Lösung mit ganz bestimmten Gewichtsmengen Jod und Jodkalium zusammen, so entsteht durch Addition von Jod eine blaue krystallinische Verbindung, die Jodcholsäure, welche in Bezug auf leichte Dissociation, namentlich beim Erhitzen der Flüssigkeit, sich wie die Jodstärke verhält. Selbst beim Schütteln mit viel Wasser verschwindet die blaue Substanz, indem eine Zersetzung derselben in Cholsäure und in freies Jod eintritt.

Zum Nachweis der einfachen oder gepaarten Gallensäuren bedient man sich der PETTENKOFER'schen ¹⁾ Reaktion. Alle diese Säuren geben nämlich in wäßriger oder alkoholischer Lösung eine prächtige Purpurfärbung beim Zusammentreffen mit wenigen Tropfen Furfurolwasser (0,1 Proz.) und reiner konzentrierter Schwefelsäure, falls man durch Abkühlung eine übermäßige Temperatursteigerung vermeidet.

Da die konzentrierte Schwefelsäure bei ihrer Einwirkung auf Kohlehydrate stets ein wenig Furfurol bildet, so tritt die PETTENKOFER'sche Probe auch ein, wenn man das Furfurol durch einige Tropfen Rohrzuckerlösung (10 Proz.) ersetzt. Nur in dieser Ausführung war die Reaktion ursprünglich bekannt. Doch muß man namentlich bei der Anwendung von Rohrzucker dafür sorgen, daß die Temperatur der Flüssigkeit nicht über 70° steigt, da sonst sehr leicht Verkohlungen des überschüssigen Zuckers, sowie eine Zersetzung des roten Farbstoffes eintritt ²⁾).

Die Lösung enthält eine Verbindung, welche spektroskopisch zwei Absorptionsstreifen zeigt, den einen bei F und den anderen zwischen D und E, neben letzterer Linie ³⁾). Zur Verdünnung der Flüssigkeit muß Alkohol verwendet werden, denn durch Zusatz von Wasser entstehen unter Entfärbung der Lösung weiße Niederschläge. Die alkoholische Lösung zeigt grüne Fluoreszenz. Durch einen Ueberschuß von Alkohol wird der rote Farbstoff völlig zum Verschwinden gebracht, um durch erneutes Zugabe von konzentrierter Schwefelsäure wieder aufzutreten. Läßt man die purpurrote Flüssigkeit längere Zeit stehen, so nimmt sie meist einen blauvioletten Farbenton an.

Neuere Untersuchungen ⁴⁾ haben ergeben, daß keineswegs nur die Cholsäuren und ihre Abkömmlinge, sondern auch eine große Reihe anderer Stoffe beim Zusammentreffen mit Furfurol und konzentrierter

Gesellsch., Bd. 20, 1887, S. 683 sowie Bd. 28, 1895, No. 4, S. 385. Ueber die Anstellung der Reaktion vergl. auch LASSAR-COHN, Zeitschrift f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 565. Vergl. ferner F. KÜSTER, Ueber die blaue Jodstärke und die blaue Jodcholsäure, Ber. d. Deutsch. chem. Gesellsch., Bd. 28, 1895, No. 7, S. 783.

1) PETTENKOFER, Ann. d. Chem. u. Pharm., Bd. 52, 1844, S. 90.

2) Dieser Uebelstand läßt sich übrigens vermeiden, wenn man die Schwefelsäure durch starke Phosphorsäure ersetzt und die Mischung in kochendes Wasser taucht, wodurch die PETTENKOFER'sche Reaktion ebenfalls zustande kommt. Vergl. DRECHSEL, Journal f. prakt. Chem., N. F. Bd. 27, 1883, S. 424.

3) L. SCHENK, Anatom.-physiol. Untersuchungen, Wien 1872, S. 47 und Jahresber. f. Tierchemie, Bd. 2, 1872, S. 232.

4) F. MYLIUS, Zur Kenntnis der PETTENKOFER'schen Gallensäurereaktion, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 492. L. v. UDRAŃSZKY, Ueber Furfurolreaktionen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 355—395 und Bd. 13, 1889, S. 248.

Schwefelsäure, entweder sogleich, oder wenn man die Mengen der reaktionsfähigen Stoffe variiert, Färbungen geben, welche von der PETTENKOFER'schen Probe nicht ohne weiteres zu unterscheiden sind. Derartige Stoffe gehören den verschiedenartigsten Körperklassen an, namentlich sind es Phenole und kohlenstoffreiche Alkohole, aber auch Basen der aromatischen Reihe, höhere Kohlenwasserstoffe und Säuren der Fett- und Benzolreihe gehören hierher. Daher erhält man auch mit Petroleum oder Fuselöl die Reaktion sehr schön.

Von Stoffen, welche im Tierkörper vorkommen, sind in dieser Beziehung besonders zu erwähnen: die Oelsäure, die Stearinsäure, das Cholestearin und einige der im Harn stets zu findenden Phenole, namentlich das gewöhnliche Benzolphenol und das Brenzkatechin.

Daß diese „Furfurolreaktionen“ nicht auf der Bildung ein und desselben Farbstoffes beruhen, beweist das spektroskopische Verhalten der gefärbten Flüssigkeiten, welche entweder keine oder von dem Spektrum der PETTENKOFER'schen Probe verschiedene Absorptionsstreifen erkennen lassen. Dennoch sind unter Umständen ähnliche Spectra nicht ausgeschlossen, was man bei der Untersuchung auf Gallensäuren in Betracht ziehen muß.

BAUMANN und UDRÁNSZKY ¹⁾ haben ferner beobachtet, daß Furfurol in geringer Menge nicht nur bei der Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure auf alle Kohlehydrate, sondern auch auf die Eiweißsubstanzen entsteht. Es läßt sich dies leicht zeigen, wenn man reine Eiweißstoffe oder Albumosen mit 50 Proz. Schwefelsäure kocht und die entweichenden Dämpfe in einer Vorlage auffängt. Das Destillat giebt dann mit Choluten beim Zusatz von konzentrierter Schwefelsäure die PETTENKOFER'sche Reaktion und auch deren charakteristische Spektralerscheinungen ²⁾).

Da die Eiweißstoffe beim Erhitzen mit der starken Schwefelsäure zunächst zwar in die bekannten Amidosauren, dann aber weiter in aromatische Oxyssäuren und Phenole zerfallen, welche zum Teil mit dem gleichzeitig entstehenden Furfurol in dem angedeuteten Sinne reagieren, kann es nicht auffallen, daß die Eiweißstoffe auch direkt beim Behandeln mit konzentrierter Schwefelsäure eine purpurrote Färbung geben, welche nach dem Hinzufügen von Furfurolwasser höchstens noch ausgeprägter wird. Auch die Farbenerscheinungen, welche beim Kochen der Eiweißstoffe mit konzentrierter Salzsäure oder beim Behandeln mit Eisessig und konzentrierter Schwefelsäure beobachtet werden ³⁾, sind offenbar als „Furfurolreaktionen“ zu betrachten.

Kommt es darauf an, tierische Flüssigkeiten auf einen Gehalt an Gallensäuren zu prüfen ⁴⁾, so ist nach dem Besprochenen ein positiver

1) S. L. v. UDRÁNSZKY, Ueber die Bildung von Furfurol aus Eiweiß, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, S. 389. Vergl. auch GÜNTHER, DE CHALMOT und TOLLENS, Ueber die Bildung von Furfurol aus Eiweißstoffen, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 25, 1892, S. 2571.

2) Die Gegenwart von Furfurol im Destillat läßt sich auch mit Hilfe von Xylidinacetat nachweisen. Ein trockenes Stück Filtrierpapier, welches vorher mit Xylidinacetat getränkt wurde, erscheint durch die entweichenden Dämpfe des Destillates rot gefärbt durch Bildung von Furfuroxylidin (H. SCHIFF, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 20, 1887, S. 540).

3) Vergl. S. 41.

4) Vergl. HOPPE-SEYLER's Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1883, S. 399.

Ausfall der PETTENKOFER'schen Probe durchaus nur dann beweisend, wenn es vorher gelungen war, die gallensauren Natronsalze nach dem PLATNER'schen Prinzip zu isolieren, das heißt aus alkoholischer Lösung durch Aether zu fällen.

Zweckmäßig kann man in der Weise vorgehen, daß nach Koagulation und Entfernung etwa vorhandener Eiweißstoffe die stark konzentrierte Flüssigkeit mit Alkohol übersättigt wird, um die Salze größtenteils niederzuschlagen. Hierauf wird die filtrierte alkoholische Lösung in eine wäßrige übergeführt und mit Ammoniak- und Bleiacetat versetzt, wobei neben anderen Stoffen die Bleisalze der Gallensäuren vollkommen gefällt werden. Kocht man jetzt den gesammelten und mit Wasser ausgewaschenen Niederschlag der Bleiverbindungen mit absolutem Alkohol und filtriert heiß, so gehen nur die gallensauren Bleisalze in Lösung, welche durch Eindampfen mit etwas Sodalösung in die Natronsalze übergeführt werden. Letztere lassen sich aus dem trockenen Rückstand mit absolutem Alkohol ausziehen und aus diesem durch Uebersättigung mit Aether fällen.

Uebrigens braucht man sich nicht mit dem positiven Ausfall der PETTENKOFER'schen Probe zu begnügen, sondern kann die isolierten Cholate auch auf ihre physiologische Wirkung prüfen.

Es ist bekannt, daß ins Blut gelangte Cholate die Frequenz der Herzaktion herabsetzen, was sich auch beim Ikterus durch Pulsverlangsamung zu erkennen giebt. Um diese Wirkung der Cholate zu benutzen, wird das Herz eines kurarisierten Frosches nach Beseitigung des Pericards bloßgelegt, mit einem Tröpfchen Atropinlösung (1 Proz.) benetzt, um die Hemmungswirkung des Vagus auszuschalten, und dann mit der wäßrigen Lösung der Cholate betropft. Durch den Einfluß der Gallensäuren vermindert sich die Häufigkeit der Herzaktion auffallend¹⁾. Es empfiehlt sich übrigens, zum Vergleich dieselbe Operation bei einem zweiten kurarisierten Frosch vorzunehmen, dessen Herz nur mit der Atropinlösung, nicht aber mit der auf Cholate zu prüfenden Lösung betropft wird.

Die beiden Paarlinge der Cholsäuren in den Gallensäuren, das Glykokoll und das Taurin, sind Amidosauren, also stickstoffhaltig. Beide kommen auch sonst im Organismus vor, wenschon das Taurin wenig verbreitet ist.

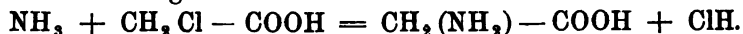
Das Glykokoll ist Amidoessigsäure $\text{CH}_3 \cdot \text{NH}_2 - \text{COOH}$, das Taurin dagegen Amido-äthylsulfosäure $\text{SO}_3 \cdot \text{C}_2\text{H}_4 \cdot \text{NH}_2$, es enthält demnach Schwefel. Beide Amidosauren lassen sich synthetisch darstellen.

Das Glykokoll ist namentlich als Zersetzungsprodukt des Kollagens und anderer kollagenartiger Albuminoide bekannt. Es löst sich leicht in Wasser, ist dagegen unlöslich in Alkohol und in Aether. Andere Lösungsverhältnisse dagegen besitzt die Verbindung des Glykokolls mit Salzsäure, denn das salzsaure Glykokoll wird von Alkohol leicht gelöst.

Giebt man zu einer konzentrierten heißen Lösung von Glykokoll frisch gefälltes Kupferhydroxyd, so entsteht eine blaue Flüssigkeit, aus welcher beim Erkalten dunkelblaue Nadeln von Glykokollkupfer herauskrystallisieren.

1) H. MACKAY, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 19, 1885, S. 279.

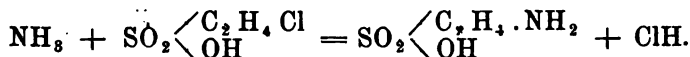
Künstliches Glykokoll erhält man durch Einwirkung von Ammoniak auf Monochloressigsäure:



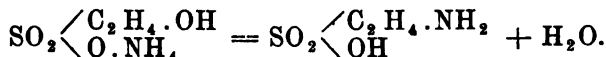
Das Taurin krystallisiert in charakteristischen, sehr großen, glänzenden Prismen, welche in kaltem Wasser bedeutend weniger leicht löslich sind, als das Glykokoll. Auch in absolutem Alkohol sowie in Aether ist das Taurin unlöslich.

Im Gegensatz zum Glykokoll hat das Taurin, als Derivat der starken Schwefelsäure, mehr sauren Charakter, es verbindet sich deshalb nicht mit Säuren, wohl aber mit Basen, z. B. mit Quecksilberoxyd.

Künstliches Taurin wird erhalten durch Einwirkung von Ammoniak auf Chloräthylsulfosäure:



Ferner erhält man Taurin durch Erhitzen von oxy-äthyl-sulfosaurem (syn. isäthionsaurem) Ammoniak auf 230°, wobei unter Wasser-
austritt eine Umlagerung der Atome stattfindet¹⁾:



Das Taurin ist demnach keine esterartige Verbindung der Schwefelsäure mit einem Amidoäthylalkohol. Die Bindung des Kohlenstoffs an Schwefel ist eine direkte und wird nicht durch Sauerstoff vermittelt. Dies geht namentlich auch daraus hervor, daß eine Verseifung des Taurins durch Kochen mit verdünnter Kalilauge nicht erreicht wird. Das Taurin ist hierbei beständig. Erst beim anhaltenden Sieden mit starker Kalilauge oder beim Schmelzen mit Kalihydrat zerfällt das Taurin in Kaliumsulfid, Essigsäure, Ammoniak und Wasserstoff.

Die Isolierung der beiden Amidosäuren kann direkt aus Galle geschehen, denn kocht man dieselbe mehrere Stunden mit starker Salzsäure am Rückflußkühler, so werden die gespannten Gallensäuren durch Hydratation zersetzt.

Es entstehen einerseits Taurin und salzsaures Glykokoll, andererseits die Cholalsäuren, welche auffallenderweise hierbei allmählich Wasser verlieren, und vollständig in ihre Anhydridformen, in die unlöslichen Dyslysine $\text{C}_{24}\text{H}_{38}\text{O}_8$ übergehen.

Ergiebt die PETTENKOFER'sche Probe, daß die Lösung keine Cholalsäuren mehr enthält, so wird nach dem Erkalten von den Dyslysinen, welche gelbe Brocken oder eigentümliche strohähnliche Massen bilden, abfiltriert.

Durch Kochen mit verdünnten Alkalien können die Dyslysine unter Wasseraufnahme wieder in lösliche cholalsäure Alkalien zurückverwandelt werden. Will man die freien Cholalsäuren erhalten, so zersetzt man die Cholate durch Salzsäure, dampft zur Trockne und nimmt die Cholalsäuren mit möglichst wenig heißem Alkohol auf, aus welchem sie beim Erkalten herauskrystallisieren oder durch Zusatz von viel Aether gefällt werden können.

1) A. STRECKER, Künstliche Bildung von Taurin, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 91, 1854, S. 100.

Das Filtrat von den Dyslysinen, welches die abgespaltenen Amidosäuren enthält, wird stark konzentriert, noch warm von dem auskrySTALLISIERTEN Kochsalz abgessen und völlig zur Trockne gedampft.

Absoluter Alkohol nimmt nur das salzsaure Glykokoll auf, während das in Alkohol unlösliche Taurin zurückbleibt.

Dasselbe wird in möglichst wenig warmem Wasser gelöst und warm filtriert. Fügt man nunmehr zur Flüssigkeit ein wenig Alkohol, so setzt sich das Taurin beim Erkalten des verdünnten Weingeistes in Krystallen ab, die bei sehr langsamer Ausscheidung eine bedeutende Größe erreichen können.

Die alkoholische Lösung des salzsauren Glykokolls wird in eine wäßrige verwandelt. Giebt man hierzu Bleihydroxyd, so bildet sich unlösliches Chlorblei und lösliches Glykokoll-Blei, welches letzteres von den übrigen Bleiverbindungen durch Filtration getrennt wird. Nach der Abscheidung des Bleies durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die Flüssigkeit und nochmaliger Filtration derselben wird die Lösung stark konzentriert, worauf das freie Glykokoll herauskrystallisiert.

Außer den eigentlichen Gallensäuren sind nach den Befunden von HAMMARSTEN¹⁾ auch aetherschweifelsaure Alkalien in den Gallen vertreten. In der menschlichen Galle finden sich dieselben allerdings inkonstant und in geringer Menge, dagegen ziemlich reichlich in der Galle der Haifische.

Die Gallenfarbstoffe. Die normale Galle kann zwei Farbstoffe enthalten, das goldgelbe Bilirubin²⁾ $C_{34}H_{36}N_4O_6$ und dessen Oxydationsprodukt, das grasgrüne Biliverdin $C_{34}H_{36}N_4O_8$. Nur das erstere ist in den Gallenwegen vorhanden³⁾, während sich in der Gallenblase auch das Biliverdin findet. Die Molekulargröße dieser Substanzen wurde noch nicht mit Sicherheit festgestellt. Manche Autoren nehmen für beide Pigmente nur ein halb so großes⁴⁾, für Biliverdin sogar nur ein viertel so großes⁵⁾ Molekül an.

Die vorher beschriebene goldgelbe oder grasgrüne Farbe der Galle beruht auf dem Ueberwiegen des einen oder des anderen Pigmentes. Sind beide Farbstoffe etwa in gleichen Mengenverhältnissen vorhanden, so besitzt die Galle eine olivenbraune Färbung.

Beide Gallenfarbstoffe zeigen spektroskopisch keine Absorptionsstreifen, sind in Wasser unlöslich und haben schwach sauren Charakter. Sie bilden dementsprechend mit Basen salzartige Verbindungen.

Sind diese Basen, wie in der normalen Galle, Alkalien, so ent-

1) O. HAMMARSTEN, Zur Kenntnis der Lebergalle des Menschen, Mitteil. d. Königl. Ges. d. Wissensch. zu Upsala, 1893, (Sep.) S. 7, 16—17 u. 42.

2) R. MALY, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 104, 1868, S. 28 u. Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 181, 1876, S. 106. M. NENCKI und N. SIEBER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 2275.

3) Vergl. O. HAMMARSTEN, Zur Kenntnis der Lebergalle des Menschen, Mitteil. d. Königl. Ges. d. Wissensch. zu Upsala, 1893, (Sep.) S. 4 u. 5.

4) G. STÄDELER, Ueber die Farbstoffe der Galle, Vierteljahr. d. Naturf. Ges. in Zürich, Bd. 8, 1863, S. 1 u. Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 182, 1864, S. 323.

5) THUDICHUM, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 104, 1868, S. 193.

stehen in Wasser lösliche Gallenfarbstoff-Verbindungen, während die Gallenpigmente mit anderen Basen, z. B. mit Kalk, unlösliche Verbindungen eingehen.

Das freie Bilirubin löst sich nur sehr schwer in Alkohol, leicht dagegen in Chloroform, woraus es beim Verdunsten desselben in rhombischen, an den Winkeln abgerundeten Tafeln krystallisiert.

Da das freie Biliverdin gerade entgegengesetzte Lösungsverhältnisse besitzt, ist es vom Bilirubin leicht zu trennen. Denn das Biliverdin ist unlöslich in Chloroform, leicht löslich dagegen in Alkohol.

Ferner löst sich nur das Biliverdin in Eisessig. In Aether ist das Biliverdin gar nicht, das Bilirubin sehr wenig löslich.

Das Bilirubin sowohl, als das Biliverdin nehmen, in Wasser suspendiert und mit Natriumamalgam behandelt, naszierenden Wasserstoff auf und gehen, unter gleichzeitiger Bindung von Wasser, in das relativ sauerstoffärmere, braungelbe Hydrobilirubin $C_{32}H_{40}N_4O_7$ über ¹⁾, welches sich auffallenderweise durch Oxydationsmittel nicht wieder in einen der Gallenfarbstoffe zurückführen läßt.

Dagegen ist durch mäßige Reduktion mittels Ammoniumsulfhydrat aus Biliverdin wieder Bilirubin erhalten worden. Dieselbe Erscheinung sollen auch bakterielle Einflüsse bewirken können ²⁾.

Beim Stehen an der Luft, ganz besonders bei alkalischer Reaktion der Flüssigkeit, nehmen alle Bilirubinlösungen Sauerstoff auf und gehen in Biliverdin über ³⁾.

Um sich hiervon zu überzeugen, kann man am bequemsten das Bilirubin aus Gallensteinen vom Rind verwenden, da diese Konkremente leicht beschafft werden können. Zerreibt man die zerbröckelten Steine unter Zusatz von Wasser, etwas Natronlauge und Ammoniumoxalat, so enthält das alkalische Filtrat rotgelbes Bilirubin-Natron, welches nach kurzer Zeit, in einem flachen, offenen Gefäße der Einwirkung der Luft ausgesetzt, durch Uebergang in Biliverdin grün wird.

Auch bei künstlicher Oxydation entsteht aus Bilirubin zunächst Biliverdin, dann aber bilden sich sauerstoffreichere Farbstoffe, nämlich ein blauer (Bilicyanin) ⁴⁾, dann ein violetter, weiter ein roter und endlich ein rotgelber Farbstoff (Choletelin) ⁵⁾, welcher die äußerste Oxydationsstufe des Bilirubins vorstellt und eine dem letzteren ähnliche Färbung zeigt.

Auf dieses durch künstliche Oxydation hervorgerufene Farbenspiel gründet sich der Nachweis der Gallenfarbstoffe nach GMELIN ⁶⁾.

Man bringt einem Tiere frisch entnommene und etwa zwei- bis dreifach mit Wasser verdünnte Galle oder die zu untersuchende gallenfarbstoffhaltige Flüssigkeit in ein unten spitz zulaufendes Reagensglas und läßt Salpetersäure, welche schwach gelb gefärbt ist, also nur sehr wenig salpetrige Säure enthält, den Rand des Gefäßes hinunter-

1) R. MALY, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 163, 1872, S. 77.

2) HAYCRAFT und SCOFIELD, *Centralbl. f. Physiol.*, Bd. 3, 1889, S. 222.

3) TIEDEMANN und GMELIN, *Die Verdauung nach Versuchen*, Heidelberg 1831, I, S. 79—83.

4) HEYNSIUS und CAMPBELL, *Pflüger's Arch.*, Bd. 4, 1871, S. 497.

5) STOKVIS, *Centralbl. f. d. med. Wissensch.*, 1873, S. 211 u. 449.

6) TIEDEMANN und GMELIN, *a. a. O.* S. 80.

laufen, so daß sich die Säure unterhalb der leichteren Flüssigkeit ansammelt.

Es sind hierauf bald eine Reihe von farbigen Ringen zu bemerken, deren oberster stets durch das grüne Biliverdin gebildet wird, während unmittelbar über der Salpetersäure das Produkt der intensivsten Oxydation, das rotgelbe Choletelin, vorhanden ist. Zwischen dem Biliverdin und dem Choletelin liegen, vom Biliverdin an gerechnet, mehr oder weniger deutlich, ein blauer, ein violetter und ein roter Farbenring.

Eine bisweilen sehr zweckmäßige Abänderung der GMELIN'schen Reaktion hat ROSENBACH¹⁾ angegeben. Man tränkt ein Stück Filtrierpapier mit der gallenfarbstoffhaltigen Flüssigkeit. Betupft man hierauf das feuchte Papier mit gelber Salpetersäure, so entstehen die GMELIN'schen Ringe um den Säuretropfen herum.

Da im tierischen Organismus noch andere Farbstoffe und Chromogene vorkommen, welche wie die Lipochrome und das Harn-Indian mit Salpetersäure rote oder blaue Färbungen geben, so ist bei der Anstellung der GMELIN'schen Probe darauf zu achten, daß stets das Grün des äußersten, beziehungsweise des obersten Farbenringes vorhanden ist.

Bringt man endlich durch Baryt- oder Kalkmilch aus ihren Lösungen gefällte Gallenpigmente noch feucht in ein Reagensglas, fügt absoluten Alkohol sowie einige Tropfen konzentrierter Schwefelsäure hinzu und kocht, so entsteht unter allen Umständen eine schön grüne Lösung von Biliverdin²⁾, da bei dieser Behandlung auch das etwa vorhandene Bilirubin zu Biliverdin oxydiert wird.

Zur Reindarstellung der Gallenpigmente benutzt man als Material am bequemsten die Gallensteine vom Rind, welche neben Cholestearin, Cholaten und anorganischem Material im wesentlichen nur Bilirubinkalk enthalten.

Die Konkreme werden fein zerrieben und am Rückflußkühler mit Aether extrahiert, welcher das Cholestearin aufnimmt. Nach der Entfernung des Aethers wird der Rückstand mit siedendem Wasser gewaschen, wodurch die Cholate gelöst und entfernt werden. Dann folgt die Zersetzung des Bilirubinkalks durch Salzsäure. Man wäscht hierauf den freien Farbstoff mit Wasser aus, bis zum Verschwinden der sauren Reaktion, dann mit absolutem Alkohol, um das Wasser zu verdrängen und zugleich etwa schon gebildetes Biliverdin wieder zu beseitigen. Der aus reinem Bilirubin bestehende Rückstand wird am Rückflußkühler in siedendem Chloroform gelöst und beim Erkalten und Verdunsten des Lösungsmittels in Krystallen erhalten³⁾.

Will man auch Biliverdin darstellen, so wird das reine Bilirubin in wenig Natronlauge gelöst und in einem flachen Gefäß der oxydierenden Einwirkung der Luft ausgesetzt. Nach 24 Stunden fällt man den Farbstoff durch Uebersättigung mit Salzsäure, filtriert ab, wäscht bis zur neutralen Reaktion mit Wasser aus und löst den Rückstand in absolutem Alkohol. Aus dieser Lösung wird endlich der Farbstoff

1) ROSENBACH, Zur Untersuchung des Harns auf Gallenfarbstoff, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1876, No. 1.

2) H. HUPPERT, in Neubauer u. Vogel's Harnanalyse, 1890, I, S. 323.

3) G. STAEDELER, Ueber die Farbstoffe der Galle, Vierteljahrsschr. d. Naturf. Ges. in Zürich, Bd. 8, 1863, S. 1 u. ff.

durch Zusatz von viel Wasser als amorphe Masse gefällt, abfiltriert und getrocknet.

Wie EHRLICH¹⁾ gefunden hat, sind dem Bilirubin eine Reihe schöner Farbenreaktionen eigen, welche das Biliverdin nicht zeigt.

Versetzt man nämlich eine Lösung von sehr wenig Bilirubin in Chloroform mit 1—2 Volumen einer wäßrigen Lösung der Diazobenzolsulfosäure²⁾ und mit so viel Alkohol, daß die Mischung homogen wird, so geht die gelbe Farbe der Flüssigkeit in ein schönes Rot über. Auf tropfenweisen Zusatz von mäßig verdünnter Salzsäure verändert sich die Lösung durch Violett in Blau. Schichtet man unter die blaue Lösung vorsichtig Kalilauge, so bemerkt man bei Tageslicht eine untere blaugrüne Zone (alkalisch), welche von der oberen rein blauen (sauer) durch einen roten Streifen (neutral) getrennt ist. Auch ein schmaler gelber Streifen unmittelbar über der Lauge ist oft bemerkbar.

Die Pigmente, welche bei der Farbenwandlung auftreten, lassen sich auch isoliert darstellen, indem man die blaue Lösung durch tropfenweisen Zusatz von verdünnter Lauge zunächst in eine rote und dann, durch weiteren Zusatz, in eine blaugrüne Flüssigkeit überführt.

Die Bildungsstätte der spezifischen Gallenbestandteile sind einzig und allein die Leberzellen. Dies ist sowohl für die Gallenpigmente, als auch für die Cholate mit Sicherheit erwiesen.

Um diese Frage zu entscheiden, unterband STERN³⁾ bei Tauben die beiden Ductus choledochi sowie den Darm oberhalb der Ureterenmündung, um den Harn rein zu erhalten. Die Tiere, welche in diesem Zustande in der Regel etwa 8 Tage am Leben blieben, zeigten ausnahmslos sehr bald nach der Operation universellen Icterus. Der Harn war dementsprechend reich an Gallenfarbstoffen, welche auch im Blutserum nachgewiesen werden konnten.

Wurde aber in einer anderen Versuchsreihe die Leber ganz aus dem Kreislauf ausgeschaltet durch Unterbindung ihrer sämtlichen ein- und austretenden Gefäße, so fanden sich weder im Harn, noch im Blute Gallenfarbstoffe, woraus geschlossen werden muß, daß nur die Leber diese Pigmente bildet.

MINKOWSKI und NAUNYN⁴⁾ haben diesen Versuch wesentlich vervollkommen, indem sie bei Gänsen die Leber gänzlich exstirpierten. Während nach der Unterbindung der Gallenausführgänge sich auch bei diesen Tieren reichlich Cholate und Gallenpigmente im Harn und Blut nachweisen lassen, gelang es nach der Leberexstirpation niemals, auch nur Spuren von Cholaten in diesen Flüssigkeiten aufzufinden. Die spezifischen Gallenbestandteile werden offenbar unter diesen Umständen im Organismus nicht mehr gebildet.

1) EHRLICH, Centralbl. f. klin. Med., Bd. 4, 1883, S. 721. Ueber die Spektralerscheinungen der einzelnen Farbstoffe s. W. KRUKENBERG, Chem. Unters. z. wissenschaft. Med., Bd. 1, 1886, S. 77.

2) 1 g Para-Anilinsulfosäure (Sulfanilsäure) wird in heißem Wasser gelöst. Nach dem Erkalten setzt man 15 ccm konz. Salzsäure hinzu und führt die Sulfanilsäure durch Zugabe von 0,1 g Natriumnitrit in Diazobenzolsulfosäure über. Die Flüssigkeit wird dann auf 1 l aufgefüllt.

3) H. STERN, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 19, 1885, S. 39.

4) MINKOWSKI und NAUNYN, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 7. VALENTINI, ebendas. Bd. 24, 1888, S. 412.

Die Leberexstirpation ist ebensowenig, wie die Ligatur der Pfortader bei den Säugern angängig, weil diese Tiere infolge der hiermit verbundenen Unterbrechung des Blutkreislaufs bald sterben ¹⁾. Bei den Vögeln dagegen, wo das venöse Blut der Beckenorgane durch die Vena communicans in die Vena renalis abfließen kann, wird hierdurch keine vollkommene Stauung veranlaßt. Die Tiere überleben die Operation meist 10, manche auch 20 Stunden und nehmen sogar noch Nahrung auf.

Solche entlebten Gänse haben MINKOWSKI und NAUNYN auch der Einwirkung von Arsenwasserstoff ausgesetzt. Durch diese Vergiftung wird bei normalen Gänsen offenbar eine so plötzliche und reichliche Gallenfarbstoffbildung bewirkt, daß die Beförderung des Pigmentes in die Galle Not leidet, zumal die Ausscheidung der Cholate bei derartigen Vergiftungen vermindert ist ²⁾. Es kommt regelmäßig zu einer Resorption des Bilirubins in die Lymphbahnen und zum allgemeinen Icterus. Der Versuch ergab nun, daß, im Gegensatz zu diesen Erfahrungen, entlebte Gänse auch unter dem Einfluß der Arsenwasserstoffvergiftung völlig frei von Gallenbestandteilen blieben.

Daß diese Befunde über den Ursprung der spezifischen Gallenbestandteile auch auf die Säuger Bezug haben, ist durch Versuche FLEISCHL's im Laboratorium von C. LUDWIG ³⁾ schon lange vor den angeführten Beobachtungen höchst wahrscheinlich gemacht worden:

Nach der Unterbindung des Ductus choledochus werden bei allen Tieren die resorbierten Gallenbestandteile von den Lymphgefäßen zunächst dem Ductus thoracicus zugeführt, bevor sie ins Blut befördert werden. Die Pigmente und Cholate lassen sich dann, ebenso wie im Blut, auch in der Lymphe des Brustganges nachweisen.

Wird aber bei Hunden nicht nur der Ductus choledochus, sondern zugleich auch der Ductus thoracicus unterbunden, so gelingt es häufig, dem Inhalt des letzteren viele Tage hindurch den Uebertritt in das Blut völlig zu verwehren. Die Tiere zeigen während dieser Zeit nicht die geringste Störung im Wohlbefinden, und es erscheinen, wie in ihrem Blut, so auch im Harn weder Cholate noch Gallenpigmente, woraus man schließen muß, daß diese Substanzen nur von der Leber aus ins Blut gelangen können.

Ueber die Stoffe, aus denen die Cholate in der Leber hervorgehen, wissen wir wenig. Daß die beiden Paarlinge der Cholsäuren, das Glykokoll und das Taurin, den Proteinsubstanzen der Nahrung entstammen, ist zweifellos. Dies beweist deren Stickstoffgehalt, sowie der Schwefel des Taurins. Aber die näheren Vorgänge bei diesen Umsetzungen sind völlig unbekannt. Dagegen lassen sich über die Herkunft der Cholsäuren nicht einmal Vermutungen hegen. Eine Bildung von gallensauren Salzen in überlebenden Lebern auf

1) Vergl. hierüber St. ZALESKI, Studien über die Leber, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 459. Hier findet sich die ältere Litteratur.

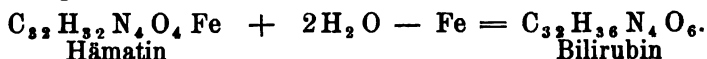
2) STADELMANN, Ueber den Icterus bei der akuten Phosphorvergiftung, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 24, 1888, S. 270.

3) E. FLEISCHL, Ber. d. Königl. Sächs. Ges. d. Wissensch., 1874, S. 42. KUPFERATH, Du Bois Arch., 1880, S. 92. Vergl. auch VAUGHAN HARLEY, Leber und Galle während dauernden Verschlusses von Gallen- und Brustgang, ebendas., 1898, S. 291.

Zuführung von Eiweißstoffen und Glykogen ist zwar behauptet worden¹⁾, doch machen die betreffenden Untersuchungen vorläufig keinen überzeugenden Eindruck.

Um so mehr ist die Herkunft der Gallenfarbstoffe sichergestellt. Sie sind Abkömmlinge des Blutfarbstoffs, des Oxyhämoglobins. Infolgedessen finden sich auch die Gallenfarbstoffe nur bei Tieren, welche Blutfarbstoff besitzen. Amphioxus, das einzige Wirbeltier, dessen Blut dieses Pigment nicht enthält, führt auch keinen Gallenfarbstoff²⁾. Bei Wirbellosen sind allerdings den Gallenpigmenten in ihren Lösungsverhältnissen und Färbungen ähnliche Stoffe gefunden worden³⁾, doch ist deren Identität mit den Gallenfarbstoffen durchaus nicht erwiesen.

Aus mehreren Beobachtungen muß geschlossen werden, daß der Blutfarbstoff, welcher beim Zerfall der roten Blutkörperchen frei wird, der Leber zuströmt, soweit dieser Prozeß nicht in den Leberzellen selbst stattfindet. Jedenfalls wird das Oxyhämoglobin hier festgehalten und zerfällt in Eiweiß und Hämatin. Letzteres soll dann nach der Anschauung von NENCKI und SIEBER⁴⁾ unter Abspaltung des Eisens und durch gleichzeitige Aufnahme von Wasser in Bilirubin übergehen:



Das Bilirubin wäre somit dem Hämatoporphyrin, einem anderen eisenfreien Abkömmling des Hämatins, isomer. Dieser entsteht aus dem Hämatin, wenn man letzteres mit Eisessig und Bromwasserstoff behandelt, wobei ebenfalls Wasser aufgenommen und Eisen abgespalten wird⁵⁾. Gleich dem Bilirubin zeigt das Hämatoporphyrin bei der Einwirkung von gelber Salpetersäure gewisse Farbenveränderungen, welche an die GMELIN'sche Reaktion erinnern. Auch wird es durch naszierenden Wasserstoff, wie das Bilirubin, reduziert. Es entsteht ein Körper, welcher dem Hydrobilirubin (vergl. S. 210) ungemein nahesteht und diesem augenscheinlich isomer ist. Dagegen erhielt HOPPE-SEYLER⁶⁾ Hydrobilirubin selbst, als er direkt Blutfarbstoff mit naszierendem Wasserstoff behandelte.

Die Bildung des Bilirubins in den Leberzellen scheint unter der Mitwirkung einer Substanz zu erfolgen, welche das austretende Eisen bindet, so daß dieses zunächst wohl in der Leber deponiert bleibt.

1) Vergl. JULIUS KLEIN, Ein Beitrag zur Funktion der Leberzellen, sowie NICOL. HOFFMANN, Einige Beobachtungen betreffend die Funktion der Leber- und Milzzellen, Inaug.-Dissertationen Dorpat 1890.

2) HOPPE-SEYLER, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 399.

3) W. KRUKENBERG, Ueber das Vorkommen des Biliverdins in Mol-
luskengehäusen und über seine Darstellung aus dem roten Schalenfarb-
stoffe von Turbiden und Halioten, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1883,
No. 44.

4) NENCKI und SIEBER, Untersuchungen über den Blutfarbstoff, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 2275.

5) NENCKI und SIEBER, Ueber das Hämatoporphyrin, Monatshefte f. Chem., Bd. 9, 1888, S. 115 und Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 24, 1888, S. 430.

6) HOPPE-SEYLER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1065.

Welcher Art diese Eisenverbindung ist, und wie sich deren weitere Schicksale gestalten, läßt sich vorläufig nicht aussagen. Vielleicht gehört sie zu den eisenhaltigen Nukleoalbuminen und kann als solches vom Organismus wieder zur Bildung von Blutfarbstoff verwendet werden. Nur bei dieser Annahme erscheint die Zurückhaltung des Hämatineisens in den Leberzellen zweckmäßig und wird die Thatsache verständlich, daß der Eisengehalt aller Exkrete zu gering ist, um den Verbleib des Hämatineisens erklären zu können.

Im Harn kommen eisenhaltige Stoffe nur in minimaler Menge vor, er enthält beim Menschen höchstens 7 mg Eisen pro Liter und zwar in eisenhaltigen organischen Farbstoffen¹⁾.

Ebensowenig steht endlich der sehr geringe Eisengehalt der Galle zur Bilirubinbildung in direkter Beziehung²⁾. Dieses Eisen in der Galle ist im Gegensatz zu dem des Harns nicht an Kohlenstoff gebunden, sondern anorganischer Natur, wahrscheinlich als Eisenphosphat vorhanden. Ueber seine Herkunft lassen sich nur Vermutungen hegen.

Man kann sich vorstellen, daß die Umformung des Hämatins in Bilirubin nicht durchweg unter gleichzeitiger Bildung eisenhaltiger Nukleine zustande kommt, daß vielmehr auch ein Teil des abgespaltenen Eisens nur eine lockere Verbindung mit gewissen Eiweißstoffen der Leber eingeht, welche dann dieses Eisen als nicht weiter verwendbaren Fremdkörper zum Teil gegen die Gallenwege abscheiden. Die Hauptmenge des nicht verwertbaren Eisens dagegen scheint auf dem Wege der Blutbahn zur Darmwand befördert zu werden, durch deren Epithelien es zur Ausscheidung gelangt³⁾. Für eine derartige Annahme würde auch die Thatsache sprechen, daß in der Leber neben eisenhaltigen Nukleinen auch Stoffe vorhanden sind, welche sich gegen die allgemeinen Eisenreagentien genau wie Eisenalbuminat verhalten⁴⁾.

Daß die Eisensalze der Galle nicht als normale Residuen der Bilirubinbildung betrachtet werden können, geht endlich auch aus dem Mißverhältnis zwischen Eisen- und Bilirubingehalt der Galle hervor. KUNKEL⁵⁾ fand in derselben nur 1,4—1,5 Teile Eisen auf

1) MAGNIEE, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1796. P. GIACOSA, Annal. di Chim. e di Farmakol., 1886, No. 4. Noch bedeutend weniger Eisen fand R. GOTTLIEB, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1889, S. 139.

2) Quantitative Bestimmungen des Eisens in der Galle sind ausgeführt von HAMBURGER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 248, sowie in neuerer Zeit von J. NOVI, Arch. de Biol. Ital., Bd. 13, 1890, S. 242. O. HAMMARSTEN fand in der frischen Lebergalle des Menschen 0,018 bis 0,044 pro Mille Eisen. (Zur Kenntniss der Lebergalle des Menschen, Mitteil. d. Königl. Ges. der Wissensch. zu Upsala, 1893, [Sep.] S. 43.) Noch erheblich weniger Eisen scheint die Galle des Hundes zu enthalten. Vgl. HAMBURGER, a. a. O., sowie DASTEE, Arch. de Physiol., 1892, S. 135.

3) BIDDER und SCHMIDT, Die Verdauungssäfte und der Stoffwechsel, Mitau 1852, S. 411.

4) ST. ZALESKI, Studien über die Leber, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 499.

5) KUNKEL, Eisen- und Farbstoffausscheidung in der Galle, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 360.

100 Teile Bilirubin, während 100 Teile Hämatin 9 Teile Eisen liefern. Ferner haben MINKOWSKI und BASSERIN gezeigt, daß der Eisengehalt der Galle auch nach Vergiftungen mit Arsenwasserstoff unverändert bleibt, obgleich hierdurch die Umsetzung des Blutfarbstoffs in Bilirubin energisch gesteigert wird ¹⁾.

Einen Hauptgrund, als Muttersubstanz des Bilirubins das Oxyhämoglobin anzusprechen, bildet die Beobachtung, daß sich nach der Injektion von freiem Blutfarbstoff in die Gefäße die Gallenfarbstoffbildung ungemein vermehrt zeigt ²⁾. Es wird ganz offenbar das injizierte freie Oxyhämoglobin, wenn es in mäßiger Menge in den Blutstrom tritt, in der Leber festgehalten, um dort in Bilirubin umgesetzt und in die Galle befördert zu werden. Steigert man aber die eingespritzten Oxyhämoglobinemengen, so verstopft das im Uebermaß gebildete Bilirubin die feinsten Gallengänge, es wird von den Lymphgefäßen resorbiert und veranlaßt Icterus mit Ausscheidung von Gallenpigmenten im Harn. Bei noch größerer Einverleibung von freiem Oxyhämoglobin kann die Leber den gesamten Blutfarbstoff nicht aufnehmen. Seine Entfernung erfolgt deshalb zum Teil durch die Nieren. Neben Bilirubin wird dann reichlich Oxyhämoglobin im Harn beobachtet. Auch in die Galle kann unter diesen Umständen unveränderter Blutfarbstoff übertreten ³⁾.

Man braucht nicht einmal direkt Oxyhämoglobininlösungen ins Blut zu spritzen, um eine starke Vermehrung der Gallenfarbstoffbildung in der Leber und weiterhin das Erscheinen der Gallenpigmente im Harn zu veranlassen. Alle Substanzen, welche, in die Blutbahn gebracht, imstande sind, Blutkörperchen aufzulösen, so daß die Blutflüssigkeit oxyhämoglobinhaltig wird, führen zu demselben Resultat. Man beobachtet infolgedessen Bilirubinurie nach Einspritzung von gallensauren Salzen ⁴⁾ sowie von viel Wasser ins Blut, ebenso von Glycerinlösung, ferner nach Inhalationen von Chloroform, Aether und namentlich nach Vergiftungen mit Morcheln, Pyrogallussäure, Arsenik, Blausäure, Schwefelwasserstoff, Arsenwasserstoff, Phosphor, Toluylen-diamin und Antifebrin. Auch gehört hierher der Icterus, welcher nach umfangreichen Verbrennungen der Haut wahrgenommen wird, da auch hierdurch Blutkörperchen zum Zerfall kommen.

Unter pathologischen Verhältnissen hat man auch anderswo, als

1) Vergl. O. BASSERIN, Ueber den Eisengehalt der Galle bei Polycholie, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 23, 1887, S. 145.

2) W. KÜHNE, Virchow's Arch., Bd. 14, 1859, S. 338. NOTHNAGEL, Berl. klin. Wochenschr., 1866, S. 31. TARCHANOFF, Pflüger's Arch., Bd. 9, 1874, S. 332. Vergl. auch A. VOSSIUS, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 11, 1879, S. 446. A. KUNKEL, Virchow's Arch., Bd. 79, 1880, S. 463. PONFICK, Berl. klin. Wochenschr., Bd. 20, 1883, S. 389 und Virchow's Arch., Bd. 62, 1875, S. 328. E. STADELMANN und GORODECKI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 27, 1890, S. 93.

3) E. WERTHEIMER und E. MEYER, Compt. rend., Bd. 108, 1889, S. 357 u. Arch. de Physiol., 1889, S. 438. W. FILEHNE, Der Uebergang des Hämoglobins in die Galle, Virchow's Arch., Bd. 121, 1890, S. 605. STERN, Ueber das Auftreten von Oxyhämoglobin in der Galle, Virchow's Arch., Bd. 123, 1891, S. 33.

4) FRIEDRICH, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1856, S. 59, und W. KÜHNE, Virchow's Arch., Bd. 14, 1859, S. 338.

in der Leber, eine Umsetzung des Blutfarbstoffs in Bilirubin festgestellt.

Den ersten Befund dieser Art machte VIRCHOW¹⁾, der krystallisiertes Bilirubin in alten Blutextravasaten nachwies, welches er zuerst als Hämatoidin beschrieb. Auch in Cystenflüssigkeiten und hämorrhagischen Infarkten, beim Austritt von Blut aus den Hautgefäßen infolge von Quetschungen läßt sich die Bildung von Bilirubin beobachten. Dieses Pigment erfährt dann zum Teil wenigstens eine Oxydation und geht in sauerstoffreichere Farbstoffe über, wodurch ein allmählicher Farbenwandel der betreffenden Hautstelle veranlaßt wird, welcher einer langsam verlaufenden GMELIN'schen Reaktion entspricht. Weiter findet sich Bilirubin auch in den Randgefäßen der Placenta, wo das Blut leicht zur Stagnation gelangt.

Eine Reihe wichtiger Beobachtungen über die Bildung von Gallenfarbstoffen aus Oxyhämoglobin außerhalb der Leber hat in neuerer Zeit LATSCHENBERGER²⁾ mitgeteilt. Es ist bekannt, daß stark abgekühltes Pferdeblut nicht gerinnt und sich durch Absetzen leicht und vollkommen in Plasma und Blutkörperchen scheiden läßt. Derartig gewonnenes Plasma sowohl, als auch der rückständige Blutkörperchenbrei wurden, jedes an einer anderen Körperstelle, einem Pferde in das subkutane Bindegewebe gespritzt. Als nach 12 Tagen das Tier getötet wurde, ergab sich, daß die Stelle, wohin das Plasma gelangt war, ein normales Ansehen zeigte, jedenfalls keinen Gallenfarbstoff enthielt. Dagegen fanden sich dort, wohin die Blutkörperchen verbracht waren, neben flüssigem Blut dunkel-orange bis glänzendgelbe Schollen, welche aus kleinen Kügelchen, ein viertel so groß wie die Blutkörperchen, bestanden und die eine sehr intensive GMELIN'sche Reaktion gaben. Ein ähnliches Resultat wurde erzielt, als ein mit Wasser angerührter Brei von reinen Oxyhämoglobinkrystallen aus Pferdeblut einem anderen Pferde subkutan beigebracht wurde. Nach 12 Tagen fand man an der betreffenden Stelle in den Gewebstücken nur körnige Massen, welche diesmal eine grün-gelbe Färbung zeigten, sich aber durch die GMELIN'sche Reaktion ebenfalls als Gallenpigmente zu erkennen gaben.

Da im letzteren Falle kein Blutfarbstoff, aber an Stelle desselben Gallenfarbstoff gefunden wurde, und da andererseits im umgebenden Gewebe kein Gallenfarbstoff vorhanden war, so konnte derselbe in den Gewebstücken nur aus dem injizierten Blutfarbstoff entstanden sein.

Neben diesen Farbstoffen fand LATSCHENBERGER stets noch dunkel gefärbte eisenhaltige Pigmente, sogenannte Melanine, welche NEUMANN³⁾ auch in Blutextravasaten und Thromben beim Menschen

1) VIRCHOW, dessen Arch., Bd. 1, 1847, S. 379 und 407. Vergl. hierüber auch CH. ROBIN, Compt. rend., Bd. 41, 1855, S. 506. JAFFÉ, Virchow's Arch., Bd. 23, 1862, S. 192. E. SALKOWSKI, Hoppe-Seyler's med.-chem. Unters., Heft III, 1868, S. 436.

2) LATSCHENBERGER, Die Bildung des Gallenfarbstoffes aus dem Blutfarbstoff, Monatshefte f. Chem., Bd. 9, 1888, S. 52. Vergl. hierüber auch die Untersuchungen von LANGHANS, Virchow's Arch., Bd. 49, 1870, S. 66. CORDUA, Ueber den Resorptionsmechanismus von Blutergüssen, Berlin 1877. QUINCKE, Virchow's Arch., Bd. 95, 1884, S. 125.

3) E. NEUMANN, Beiträge zur Kenntnis der pathologischen Pigmente, Virchow's Arch., Bd. 111, 1888, S. 25. Nach KUNKEL handelt es sich

auffand und als Hämosiderin beschrieben hat. Sie verdanken ihren Eisengehalt zweifellos dem Hämoglobineisen. Da in der Leber Substanzen von genau demselben Verhalten nicht gefunden werden, scheint die Umformung des in die Gewebe ausgetretenen Oxyhämoglobins zu Gallenpigment doch in etwas anderer Weise vor sich zu gehen, als die normale Bilirubinbildung in den Leberzellen.

Endlich ist bemerkenswert, daß einen ähnlichen Uebergang von Oxyhämoglobin in Gallenfarbstoff RECKLINGHAUSEN¹⁾ auch außerhalb des Tierkörpers wahrnahm, als er Froschblut längere Zeit fäulnisfrei aufbewahrte.

Da wir die Galle im allgemeinen als Exkret bezeichnet haben, bedarf diese Anschauung noch im einzelnen der Begründung.

Bei den Gallenpigmenten kann in dieser Beziehung kaum ein Zweifel obwalten. Schon ihre Mengen sind viel zu gering, als daß sie die Vorgänge im Darm wesentlich beeinflussen könnten. STADELMANN²⁾ fand in der normalen Galle von Hunden, welche in 24 Stunden zur Ausscheidung kam, nur 0,16 g Bilirubin. Endlich werden die Gallenpigmente sicherlich größtenteils mit den Faeces entleert, doch nicht als solche. Sie erfahren vielmehr durch bakterielle Einflüsse in den unteren Darmpartien eine Reduktion und werden, wie bei der Behandlung mit Natriumamalgam und Wasser³⁾, in Hydrobilirubin übergeführt⁴⁾.

Dieses Reduktionsprodukt läßt sich den Faeces nach dem Ansäuern mittels Schwefelsäure durch absoluten Alkohol leicht entziehen. Giebt man zur filtrierten alkoholischen Lösung Chloroform und gießt die Flüssigkeit in viel Wasser, so fällt das Chloroform mit dem Farbstoff beladen aus und kann im Scheidetrichter von der übrigen Flüssigkeit getrennt werden. Die so gewonnene Lösung des Hydrobilirubins ist braungelb gefärbt und läßt sich durch absoluten Alkohol beliebig verdünnen. Auch in Wasser oder Aether ist der Farbstoff nach dem Verdunsten des Chloroforms auflöslich. Diese Lösungen besitzen schwach grüne Fluoreszenz und verändern sich teilweise beim längeren Stehen, indem unter Trübung eine braune Substanz ausgeschieden wird; die Lösung in Chloroform dagegen ist sehr haltbar. Die angesäuerte alkoholische Lösung zeigt einen schwachen Absorptionsstreifen um F. Durch Zusatz von Ammoniak im Ueberschuß und Chlorzinklösung wird die Flüssigkeit mehr rotgelb und läßt nunmehr

um Eisenoxydhydrat. Vergl. KUNKEL, Ueber das Vorkommen von Eisen nach Blutextravasationen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 40. Weitere Litteraturangaben über diese Frage finden sich bei ZALESKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, namentl. auf S. 482.

1) E. v. RECKLINGHAUSEN, Handbuch d. allg. Pathologie des Kreislaufs und der Ernährung, Stuttgart 1883, S. 434.

2) E. STADELMANN, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 15, 1882, S. 349.

3) Vergl. S. 210 u. 214.

4) In geringer Menge findet sich das Hydrobilirubin allerdings auch schon in der aus dem Ductus choledochus fließenden Galle. Vergl. HAMMARSTEN, Zur Kenntnis der Lebergalle des Menschen, Mitteil. der Königl. Ges. d. Wissensch. zu Upsala, 1893, (Sep.) S. 5 und S. 19.

eine ausgesprochene grüne Fluoreszenz wahrnehmen. Der scharf abgesetzte Absorptionsstreifen rückt zugleich mehr nach E. Die Lösung des Hydrobilirubins in Chloroform giebt beim Schütteln mit alkalisch gemachtem Wasser den Farbstoff an dasselbe ab, wodurch sich das Wasser gelb, und nach dem Uebersättigen mit einer Säure rötlich färbt.

Es fragt sich weiter, welche Rolle das Cholestearin in der Galle spielt. Dasselbe wird hier in sehr wechselnder Menge gefunden, welche in der Fistelgalle selbst bis zu 5,6 Proz. steigen kann¹⁾. Nach HOPPE-SEYLER²⁾ sind die Cholestearine wahrscheinlich als Spaltungsprodukte aufzufassen, welche bei den Umsetzungen des lebenden Protoplasmas regelmäßig gebildet werden. Nur deshalb sind sie so konstant in allen tierischen und pflanzlichen Zellen nachweisbar. Sie scheinen im tierischen Organismus schwer zersetzlich und werden deshalb, mindestens zum Teil, durch die Galle eliminiert. Ist durch pathologische Vorgänge die vitale Energie der Zellen herabgesetzt, so sind letztere besonders außer Stande, eine Spaltung und Oxydation der resistenten Cholestearine durchzuführen. So läßt sich vielleicht die Ansammlung dieser Stoffe in pathologisch veränderten Geweben erklären. Die Cholestearine hätten demnach, gleich den Gallenpigmenten, lediglich die Bedeutung von Exkretstoffen.

Weniger einfach liegt die Frage bei den gallensauren Salzen. Daß diese im Darmkanal größtenteils wieder zur Resorption gelangen, dafür lassen sich eine ganze Reihe von Beobachtungen und Versuchen anführen.

Zunächst wurde bereits bemerkt, daß die Menge der Galle auffallend abzunehmen scheint, wenn das Sekret durch eine Fistel nach außen abgeleitet wird. Ferner sprechen für die Resorbierbarkeit der Cholate die Befunde, nach welchen sie als die einzigen Stoffe gelten müssen, welche unter allen Umständen eine stark vermehrte Sekretion der Galle bewirken. Weiter läßt ein Versuch von WEISS³⁾ in dieser Beziehung kaum noch einen Zweifel bestehen.

Die Galle der Hunde enthält lediglich Taurocholsäure, niemals Glykokollsäure. Giebt man einem Gallenfistel-Hunde Cholsäure, so führt auch unter diesen Umständen die stark vermehrte Galle stets nur Taurocholsäure. Als aber WEISS Hunden drei Tage lang hintereinander je 5—9 g glykokollsaures Natron in Gelatine kapseln gab, gestaltete sich die Zusammensetzung der Hundegalle anders. Am dritten Tage ergab sich, daß in der Blasengalle der getöteten Tiere 25—30 Proz. der Gallensäuren schwefelfrei waren und aus Glykokollsäure bestanden. Zu den gleichen Resultaten gelangten in neuerer Zeit PRÉVOST und BINET⁴⁾.

Bei der Annahme, daß die Gallensäuren im wesentlichen nicht fortwährend neu gebildet werden, sondern zwischen Resorption und Ausscheidung einen intermediären Kreislauf beschreiben, darf auch

1) OSKAR JACOBSEN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 6, 1873, S. 1026.

2) HOPPE-SEYLER, Physiolog. Chem., Bd. 1, 1877, S. 81.

3) A. WEISS, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1885, S. 121.

4) PRÉVOST und BINET, Compt. rend., Bd. 106, 1888, S. 1690. Vergl. auch E. STADELMANN, Der Icterus und seine verschiedenen Formen, Stuttgart 1891, sowie die Dorpater Dissertationen von L. WINTERER (1892) und W. GERTNER (1893), welche diese Angaben bestätigen.

die Größe des Eiweißumsatzes im Organismus auf den absoluten Gehalt der Galle an Cholaten nur wenig Einfluß besitzen, wiewohl es ganz sicher ist, daß der Stickstoff des Glykokolls und Taurins, sowie der Schwefel des letzteren aus der Eiweißnahrung stammt. Untersuchungen von KUNKEL¹⁾ und von SPIRO²⁾ haben die Richtigkeit dieser Annahme in der That bewiesen. Sie fanden den Stickstoff- und den Schwefelgehalt der Galle von Fistelhunden nicht entsprechend verändert, wenn die Stickstoffausscheidung im Harn infolge gesteigerter Eiweißfütterung ihr Maximum erreicht hatte.

Als endlich TAPPEINER³⁾ Lösungen der gallensauren Salze in abgebundene Darmschlingen von Hunden injizierte, konnte er feststellen, daß zwar die in Duodenalschlingen eingebrachten Flüssigkeiten nicht verschwand, daß aber in den ebenso behandelten Jejunum- und Ileumschlingen eine bedeutende Resorption der Cholate stattfand.

Hierbei war zu bemerken, daß im Jejunum nicht beide Gallensäuren, sondern nur das glykokollsaure Natron von den Darmepithelien aufgenommen wurden. Es scheint demnach, daß die Schleimhaut der einzelnen Darmabschnitte eine spezifische Fähigkeit für die Resorption der Gallensäuren besitzt. Dies zeigte insbesondere auch der Befund, daß beim Einbringen von Milch und gallensauren Salzen in eine Duodenalschlinge lediglich die Milch resorbiert wurde, während im Jejunum nur das taurocholsaure Natron, im Ileum dagegen nichts zurückblieb.

Ferner gelang es TAPPEINER, aus 150 g Chylus, welcher aus dem Brustgang eines Hundes gesammelt wurde, gallensaure Salze zu isolieren und nachzuweisen. Hiernach scheint die Resorption der Cholate, wenigstens zum Teil, durch die Lymphgefäße zu erfolgen. Vielleicht aber sind hierbei auch die Blutkapillaren der Darmwand beteiligt, so daß die Galle direkt in einem entero-hepatischen Kreislauf wieder der Leber zuströmt, ohne vorher die ganze Blutbahn zu passieren. Für letztere Möglichkeit spricht jedenfalls ein Versuch von WERTHEIMER⁴⁾, welcher bei einem Hunde in eine Mesenterialvene Hammelgalle einströmen ließ und diese aus einer Kanüle des Ductus choledochus schnell und unverändert austreten sah, wiewohl er vorher sämtliche Arterien und Lymphgefäße der Leber unterbunden hatte.

Berücksichtigt man weiter, daß die Cholsäuren, welche übrigens gegen die zersetzende Einwirkung der Fäulnis sehr resistent sind, sich nur in unwesentlichen Mengen in den Faeces auffinden lassen⁵⁾,

1) KUNKEL, Untersuchungen über den Stoffwechsel in der Leber, Würzburg 1875 und Pflüger's Arch., Bd. 14, 1876, S. 344.

2) SPIRO, Du Bois Arch., 1880, Supplementbd., S. 50. Vergl. auch C. VOIT, Ueber die Beziehungen der Gallenabsonderung zum Gesamtstoffwechsel im tierischen Organismus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 552 u. 554.

3) TAPPEINER, Ueber die Aufsaugung der gallensauren Alkalien im Dünndarm, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 77, 1878, Abt. III.

4) E. WERTHEIMER, Ueber den entero-hepatischen Kreislauf der Galle, Arch. de Physiol., Bd. 4, 1893, S. 577.

5) TIEDEMANN u. GMELIN, Die Verdauung etc., Heidelberg 1831, II, S. 65. BIDDER u. SCHMIDT, Die Verdauungssäfte und der Stoffwechsel, Mitau 1852, S. 237. C. G. LEHMANN, Zoochemie, Heidelberg 1858, S. 95.

so kann an der Resorption der gallensauren Salze im Dünndarm nicht wohl gezweifelt werden.

Im Blute sind die Cholate unter normalen Verhältnissen allerdings noch nicht aufgefunden worden. Dennoch müssen sie, den Angaben TAPPEINER's entsprechend, darin vorhanden sein, denn sie gelangen ja hiernach vom Ductus thoracicus aus in die Blutbahn.

Wie früher bereits erwähnt wurde, besitzen die gallensauren Salze die Fähigkeit, sich Proteinstoffen in eigentümlicher Weise innig anzulagern, so daß sie bei eintretenden Fällungen mit diesen niedergelassen werden. Derartig fest gebunden werden wohl auch die Cholate in die Blutflüssigkeit treten, was um so wahrscheinlicher ist, als die Cholate im freien Zustande als Herzgifte bekannt sind. Vielleicht gelingt es, durch eine vorausgegangene künstliche Verdauung von viel Blutserum die Verbindung der Cholate mit den Eiweißstoffen zu zersetzen und erstere zum Nachweis zu bringen.

Ist die Resorption der Cholate sichergestellt, so können sie auch, im Gegensatz zu den Gallenpigmenten und den Cholestearinen, nicht als Exkretstoffe betrachtet werden, es muß ihnen somit irgend eine physiologische Funktion zufallen. Diese ist offenbar in erster Linie darin zu suchen, daß die Cholate als Transportmittel dienen für die aus der Leber fortzuführenden Cholestearine, welche nur bei der Gegenwart von gallensauren Alkalien in der Galle auflöslich sind.

Ferner sind die Cholate wahrscheinlich auch jene Gallenbestandteile, welche bei der Aufsaugung der Fette seitens der Darmwand noch irgend eine Aufgabe zu erfüllen haben, welche vielleicht nur darin besteht, daß durch die Cholate die Oberfläche der Epithelzellen für die Fette benetzbar wird¹⁾.

Uebrigens vermögen die Cholate die Fette kaum zu lösen, dagegen ziemlich leicht die in den übrigen Flüssigkeiten des Darmtraktes ganz unlöslichen Seifen der alkalischen Erden. Da sich im Darmkanal stets Kalk- und Magnesiaseifen bilden, so ist diese Fähigkeit der Cholate vielleicht auch für die Fettresorption nicht ganz bedeutungslos.

Man kann sich von dieser Eigenschaft der gallensauren Salze überzeugen, wenn man eine stark verdünnte, wäßrige Natronseifenlösung mit wenig Gypswasser oder Magnesiumsulfat fällt und hierzu eine Lösung der Cholate in Wasser oder 0,2-proz. Soda giebt. Ist die Menge der gallensauren Salze genügend, so lösen sich die Kalk- oder Magnesiaseifen, namentlich bei gelindem Erwärmen.

MALY und EMICH haben beobachtet, daß Flüssigkeiten, welche ein Gemisch beider Cholate in Lösung halten, hinzugefügte native Proteinstoffe fällen, während deren Verdauungsprodukte, die Albumosen und Peptone, sich hierbei nicht ausscheiden. Indessen scheint es gewagt, hieraus irgend welche Beziehungen der Galle zur Eiweißverdauung herleiten zu wollen. Denn diese eiweißfällende Eigenschaft

1) Nach HEIDENHAIN befördert die Galle den Eintritt des Fettes in die Epithelzellen, „weil sie (mit anderen Verdauungssäften) die Emulgierung der Fette begünstigt, und weil durch sie die Oberfläche der Zellen für die Fette benetzbar wird. Mehr zu behaupten, würde über die sichergestellten Erfahrungen hinausgehen.“ HEIDENHAIN, Beiträge zur Histologie und Physiologie der Dünndarmschleimhaut, Pflüger's Arch., Bd. 43, 1888, S. 91.

kommt lediglich der Taurocholsäure zu, welche in den Gallen vieler Pflanzenfresser gänzlich fehlt¹⁾).

Zu welchem Zweck endlich die geringen Fett-, Lecithin- und Seifenmengen in der Galle vorhanden sind, ist nicht einzusehen. Sie durchsetzen anscheinend in größerer Menge mit den Cholaten die Leber und werden dann vom Epithel der Gallenblase bis auf geringe Mengen aufgesaugt²⁾).

Es wurde erwähnt, daß unter gewissen Umständen auch außerhalb der Leber Gallenpigmente aus dem Blutfarbstoff hervorgehen können.

Diese Thatsache einer lokalen Bildung von Gallenfarbstoffen aus Hämoglobin mußte die Frage berechtigt erscheinen lassen, ob nicht unter pathologischen Verhältnissen auch in der freien Blutbahn eine Umwandlung des Hämoglobins in Bilirubin möglich ist. Während man früher in der That geneigt war, gewisse Fälle von Icterus auf hämatogenen Ursprung zurückzuführen, ist diese Annahme zuerst durch NAUNYN³⁾ erschüttert worden. Dieser fand in einer Reihe von Icterusfällen bei Pyämie, bei welchen die Zeichen des Abschlusses der Galle vom Darmrohr, sowohl bei der Obduktion der Leiche, als im Leben, fehlten, und die daher nicht Fälle von Resorptionsicterus zu sein schienen, im Urin Gallensäuren, welche daraus in großer Menge isoliert werden konnten. Ein derartiger Befund kann aber natürlich nur auf die Existenz eines hepatogenen (Resorptions-) Icterus bezogen werden. Da ferner STADELMANN⁴⁾ auch den Icterus nach der Vergiftung mit Toluylendiamin oder Phosphor sicher als hepatogen erkannt hat und endlich die Versuche von MINKOWSKI und NAUNYN⁵⁾ festgestellt haben, daß jener Icterus, welcher regelmäßig nach Arsenwasserstoffvergiftung beobachtet wird, bei entlebten Gänsen nicht zustande kommt, scheint die Möglichkeit eines hämatogenen Icterus überhaupt höchst zweifelhaft. In allen jenen Fällen, wo man eine Umwandlung von Blutfarbstoff in Gallenpigment außerhalb der Leber wahrgenommen hat, handelte es sich ja nicht um zirkulierendes, sondern um verändertes, dem Kreislauf entzogenes Blut.

Die Galle kann unter pathologischen Verhältnissen

1) MALY und EMICH, Ueber das Verhalten der Gallensäuren zu Eiweiß etc., Monatshefte f. Chem., Bd. 4, 1883, S. 89 u. Bd. 6, 1885, S. 95.

2) R. VIRCHOW, dessen Archiv Bd. 11, 1857, S. 574 u. Bd. 123, 1891, S. 187. Vergl. auch S. ROSENBERG, Ueber den intermediären Kreislauf des Fettes durch die Leber etc., Virchow's Arch., Bd. 123, 1891, S. 17.

3) NAUNYN, Beiträge zur Lehre vom Icterus, Du Bois Arch., 1868, S. 435.

4) STADELMANN, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 14, 1881, S. 231 u. 422, Bd. 15, 1882, S. 337, Bd. 16, 1883, S. 118 u. 221, Bd. 24, 1888, S. 270 u. Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 43, 1888, S. 527. Vergl. auch AFANASSIEW, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, 1883, S. 314.

5) MINKOWSKI und NAUNYN, Ueber den Icterus durch Polycholie und die Vorgänge in der Leber bei demselben, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 1.

mancherlei Veränderungen erfahren. Man hat gelegentlich beobachtet, daß aus Gallen fisteln beim Menschen ein Sekret entleert wurde, welches farblos war ¹⁾). Dasselbe enthielt alle Gallenbestandteile in normaler Menge, nur die Gallenpigmente fehlten vollkommen. Bei diesen Fällen von „pigmentärer Acholie“ ergab die Sektion regelmäßig eine fettige Degeneration der Leberzellen. Auch liegen Beobachtungen vor, wo die Cholate in der Blasengalle fast vermißt wurden ²⁾). Derartige Patienten litten an amyloider Degeneration der Leber.

Kommt es durch irgend welche Vorgänge zur Verstopfung eines Astes der Gallengänge oder des Ductus cysticus, so kann das Sekret hinter der verstopften Stelle abnorme Beschaffenheit annehmen. Die spezifischen Gallenbestandteile fehlen dann oft vollkommen. Man findet in den erweiterten Gallengängen oder in der dilatierten Blase bisweilen nur das schleimige Nukleoalbumin, beziehungsweise das Mucin ³⁾). Unter Umständen erfüllen die Gallenblase aber auch Proteinsubstanzen, welche sonst gar nicht in der Galle vorkommen, nämlich die Eiweißkörper des Serums oder auch Glykoproteide, welche speziell zur Gruppe der Mucinoide gehören. Kocht man letztere Substanzen, welche auch in fester Form gefunden worden sind ⁴⁾), mit verdünnter Schwefelsäure, so erhält man neben Pepton einen Körper der Kohlehydratgruppe, welcher in Alkohol löslich ist und FEHLING'sche Lösung reduziert. Solche Mucinoide, meist in gelöstem Zustande (vergl. Paralbumin), werden auch sonst im Inhalt gewisser Cysten häufig wahrgenommen.

Ferner finden sich in der Gallenblase und in den Gallengängen, ohne daß eine Verstopfung vorzuliegen braucht, namentlich bei älteren Individuen, Konkreme, welche eine bedeutende Größe erreichen können und dann als Gallensteine bezeichnet werden. Letztere können beim Menschen bis zum Umfang eines Hühnereies anwachsen.

Die kleineren Steine kommen multipel vor und sind oft eckig und facettiert, während die meist einzeln zu findenden großen Steine eine runde oder ovale Form zeigen. Die Oberfläche der Steine ist physikalisch sehr verschieden, glatt oder rauh, ganz hell bis tiefdunkel. Je nach dem Material, welches sich am Aufbau der Steine vorwiegend beteiligt, unterscheidet man Cholestearin- und Pigmentsteine, sowie deren Mischformen ⁵⁾).

Die Cholestearinsteine sind in der menschlichen Galle bei weitem die häufigsten. Sie sollen beim Menschen 90 Proz. aller Gallensteine bilden. Ihre Farbe ist weiß oder hellgelb, ihr spez. Gewicht meist geringer, als dasjenige des Wassers. Schneidet man einen solchen

1) RITTER, Farblose Galle, Journ. de l'Anat. et de la Physiol., 1872, S. 181. ROBIN, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 14, 1884, S. 471.

2) HOPPE-SEYLER, Physiol. Chem., Bd. I, 1877, S. 317.

3) Vergl. H. WINTERNITZ, Chemische Untersuchung einer hydropischen Gallenblasenflüssigkeit, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 387. In diesem Falle handelte es sich offenbar um ein Nukleoalbumin.

4) R. NEUMEISTER, Ueber eigentümliche Eiweißsubstanzen im Inhalt einer ektatischen Gallenblase, Sitzungsber. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1890, S. 41.

5) Umfassende Analysen von Gallenstein sind namentlich von RITTER ausgeführt worden, Journ. de l'Anat. et de la Physiol., 1872, S. 60 und Ref. in den Jahresber. f. Tierchem., Bd. 2, 1872, S. 246.

Stein durch, so findet man oft einen dunklen Kern, welcher aus Bilirubinkalk besteht. Um diesen Kern befindet sich dann eine helle Cholestearinschale von strahlig-krystallinischem Gefüge.

Die Pigmentsteine finden sich seltener beim Menschen, dagegen sehr häufig in den Gallenwegen der Rinder. Sie sind gelb bis braunrot, oft kastanienfarbig. Im Gegensatz zu den Cholestearinsteinen sind die reinen Pigmentsteine gegen Druck wenig widerstandsfähig. Sie lassen sich leicht zu einem dunklen Pulver zerdrücken und sind schwerer als Wasser. Die Pigmentsteine bestehen vorwiegend aus Bilirubinkalk und aus Mineralstoffen, namentlich aus phosphorsaurem und kohlen-saurem Kalk. Wenn die anorganischen Kalksalze bedeutend überwiegen, so bezeichnet man die Konkremeente wohl auch als Calcium-karbonatsteine.

Außer Bilirubinkalk kommt, wenigstens beim Menschen, in den Pigmentsteinen auch Biliverdinkalk vor. Ferner hat man bisweilen eigentümliche Abkömmlinge des Bilirubins gefunden, Pigmente, welche der normalen Galle fremd sind, nämlich Bilifuscin, Biliprasin und Bili-humin¹⁾. Sie sind künstlich noch nicht aus Bilirubin dargestellt, da-gegen zum Teil aus Leichengalle und aus gestandenem icterischem Harn. Alle diese Farbstoffe geben die GMELIN'sche Reaction nicht.

Das Bilifuscin ($C_{32}H_{40}N_4O_8$?) bildet kleine schwarze oder grün-schwarze, metallglänzende Steine. Das in Wasser, Aether und Chloro-form unlösliche Pigment wird sowohl von Alkalien, als auch von Alkohol unter Bildung einer tiefbraunen Lösung leicht aufgenommen und unter-scheidet sich hierdurch vom Bilihumin, welches in allen organischen Lösungsmitteln ganz unlöslich ist und daher beim Ausziehen der Gallen-steine mit Chloroform, Aether und Alkohol im Rückstande bleibt. Das sogenannte Biliprasin scheint ein Gemenge von Bilifuscin und Bili-verdin zu sein. Man gewinnt es beim Ausziehen mancher Gallensteine mit absolutem Alkohol als grüne Lösung, welche beim Zugabe von Ammoniak braun wird. Die alkalischen Lösungen des Bilifuscins und Biliprasins zeigen ein Absorptionsband zwischen C und D.

Weiter sind auch Gallensteine beim Menschen gefunden worden, welche nach der Extraktion mittels Alkohol und Aether an verdünnte Salzsäure einen violettbraunen Farbstoff abgaben²⁾. Durch seine eigen-tümlich gelagerten Absorptionsstreifen gab er sich als Bilicyanin zu erkennen. Dieser wenig beständige Farbstoff wird vorübergehend bei der GMELIN'schen Reaction beobachtet, aber unter anderem auch gewonnen durch Schütteln einer nicht zu verdünnten Bilirubinlösung in Chloroform mit tropfenweis zugefügter gelber Salpetersäure. Sobald die Lösung violett geworden ist, giebt man Weingeist hinzu, worauf eine tiefblaue Flüssigkeit entsteht³⁾. Endlich soll auch Choletelin ($C_{32}H_{36}N_4O_{12}$?) in den Gallensteinen häufig vorkommen⁴⁾, dessen Spektralerscheinungen allerdings von denen des Hydrobilirubins wohl kaum zu unterscheiden sind. Die Aehnlichkeit beider Pigmente wird

1) Vergl. STAEDLER, Ueber die Farbstoffe der Galle, Vierteljahrsschr. d. Naturf. Ges. zu Zürich, Bd. 8, 1863, S. 1. HEYNSIUS und CAMPBELL, Die Oxydationsprodukte der Gallenfarbstoffe und ihre Absorptionsstreifen, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 504.

2) HEYNSIUS und CAMPBELL, a. a. O. S. 537.

3) R. MALT, Hermann's Handb. d. Physiol., Bd. 5, 1881, II, S. 164.

4) HEYNSIUS und CAMPBELL, a. a. O. S. 539.

noch vermehrt durch die Thatsache, daß man durch Oxydation der Gallenfarbstoffe mittels Bleisuperoxyd ein Choletelin gewinnen kann, dem auch die oben (vergl. S. 218) besprochenen grünen Fluorescenzerscheinungen des Hydrobilirubins zukommen¹⁾, während dies allerdings nicht gilt für das Choletelin, welches durch die Einwirkung von Salpetersäure auf Bilirubin als letztes Oxydationsprodukt entsteht.

Erwähnenswert ist noch die Thatsache, daß in den Gallensteinen häufig geringe Mengen von Schwermetallen gefunden wurden, nicht nur Eisen, sondern auch Kupfer, Mangan, Zink, Arsen, Antimon und Quecksilber. Auch in diesem Befund zeigt sich die Bedeutung der Galle als Exkret. Es gelangen diese Metallspuren offenbar mit der Nahrung oder wohl auch als Medikamente zur Resorption, werden aber in der Leber festgehalten²⁾ und durch die Galle eliminiert.

Ueber die Entstehung der Gallensteine lassen sich nur Vermutungen hegen. Da das Cholestearin nur durch die Cholate in Lösung gehalten wird, liegt es nahe, auf den zeitweiligen Mangel dieses Lösungsmittels die Bildung der Cholestearinsteine zu beziehen. Ebenso kann man sich auch vorstellen, daß zeitweise mehr Cholestearin durch die Leberzellen zur Ausscheidung gelangt, als die vorhandenen Cholate aufzunehmen vermögen. Die Lösung des Cholestearins soll übrigens nach HOPPE-SEYLER auch nachträglich eintreten können. Man findet nämlich häufig Cholestearinsteine, deren Oberfläche darauf hindeutet, daß an ihr eine Lösung von Cholestearin stattgefunden hat³⁾.

Weiter scheinen vielleicht auch Fremdkörper, wie abgestorbene Epithelien, bei der Steinbildung eine Rolle zu spielen. Denn löst man die Gallensteine auf, so bleibt regelmäßig eine stickstoffhaltige Substanz zurück, welche aber nicht aus dem schleimigen Nukleoalbumin besteht, sondern organisiert ist.

Endlich muß angenommen werden, daß wenigstens die Pigmentsteine infolge von katarrhalischer Erkrankung der Gallenwege und damit verbundenen Stauungszuständen sich bilden können. Es wird nämlich die gestaute Galle in ihrer Zusammensetzung bald verändert, indem gewisse Stoffe des Sekrets durch Resorption verschwinden, während heterogenes Material, namentlich Kalksalze zuströmen, welche dann Fällungen von Pigmentkalk verursachen können. Diese Frage hat in neuerer Zeit durch DOCHMANN⁴⁾ eine experimentelle Untersuchung erfahren. Er fand nämlich nach dem Verschuß des Ductus choledochus bei Hunden um so größere Kalkmengen und gleichzeitig um so geringere Natronmengen, je länger er die Galle künstlich anstaute. Ferner konnte HARLEY⁵⁾ im Laboratorium von C. LUDWIG feststellen, daß in der künstlich angestauten Hundegalle die Menge der vorhandenen Taurocholsäure gegen die Norm erheblich gesunken war,

1) STOKVIS, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1873, S. 211 u. 449.

2) OIDTMANN fand in der veraschten Lebersubstanz Spuren von Mangan, Blei und Kupfer. Vergl. OIDTMANN, Die anorganischen Bestandteile der Leber, Preisschr., Würzburg 1858.

3) HOPPE-SEYLER, Physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 322.

4) A. DOCHMANN, Zur Lehre von der Galle und zur Theorie der Gallensteinbildung, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 20, 1890, S. 270.

5) VAUGHAN HARLEY, Leber und Galle während dauernden Verschlusses von Gallen- und Brustgang, Du Bois Arch., 1893, S. 295—300.

während der Prozentgehalt an Cholestearin und dem schleimigen Nukleoalbumin bedeutend zugenommen hatte.

Viertes Kapitel.

Die Veränderung der Nährstoffe durch die Verdauungssäfte.

Die Proteinsubstanzen erfahren weder durch den Mundspeichel, noch durch den Succus entericus oder durch die Galle die geringsten Veränderungen. Dagegen wirkt auf dieselben der Magensaft sowie das Pankreassekret ein, da nur diese beiden Verdauungssäfte proteolytische Enzyme enthalten.

Um die Einwirkung des Magensaftes auf die Eiweißstoffe untersuchen zu können, bedarf man eines Pepsinpräparates, welches frei ist von den Produkten der Selbstverdauung der Magenschleimhaut. Sind nach eintägigem Stehen eines in verdünnter Salzsäure gelösten Pepsinpulvers bei 40° C keine Verdauungsprodukte in der Flüssigkeit nachweisbar, so ist dieselbe zu Verdauungsversuchen geeignet.

Handelt es sich dagegen um die Verdauung von Fibrin, so ist die Beschaffung einer reinen Pepsinlösung unnötig. Durch Versuche von WITTICH¹⁾ ist nämlich bekannt, daß der Blutfaserstoff die Fähigkeit besitzt, das Pepsin seinen Lösungen zu entziehen und sich mit dem Ferment zu imprägnieren. Als verdauendes Agens genügt deshalb hier jedes käufliche Pepsinpräparat oder ein Magensaft, welcher durch Selbstverdauung der Magenschleimhaut etwa vom Schwein in verdünnter Salzsäure gewonnen wird. Man neutralisiert genau mittels fein zerriebenen Calciumkarbonats, da hierbei keine Gefahr entsteht, daß die Flüssigkeit auch nur partiell alkalisch wird, wodurch Anteile des Pepsins schnell ihre Wirksamkeit einbüßen könnten.

Sodann wird die Flüssigkeit mit den Fibrinflocken anhaltend durchschüttelt. Man erreicht dies am bequemsten durch die wirbelnde Bewegung eines Luftstromes, welchen man mit Hilfe eines Aspirators etwa während einer Stunde durch die Flüssigkeit leitet.

In der neutralen Flüssigkeit ist eine digestive Einwirkung des Pepsins auf die Fibrinflocken ausgeschlossen. Dagegen wird das Enzym der Lösung entzogen und haftet infolge einer eigentümlichen Attraktion so fest an dem Faserstoff, daß es auch beim nachfolgenden gründlichen Auswaschen der Fibrinflocken auf einem Seiher sich nicht entfernen läßt. Giebt man hierauf das von Verdauungsprodukten völlig freie Fibrin in verdünnte Salzsäure, so geht es bei Körpertemperatur sehr bald in Lösung und unterliegt der peptischen Verdauung.

Man kann die Neutralisation des künstlichen Magensaftes auch unterlassen, wenn man denselben vor dem Eintragen des Fibrins durch Hineinstellen von Steinsalzstücken mit Kochsalz sättigt. Denn auch in diesem Falle kann nach dem früher Mitgeteilten die Verdauung des Fibrins durch das Pepsin nicht stattfinden.

Wie zuerst von WURTZ²⁾ nachgewiesen und in neuerer Zeit be-

1) v. WITTICH, Weitere Mitteilungen über Verdauungsfermente, Pflüger's Arch., Bd. 5, 1872, S. 443.

2) A. WURTZ, Ueber die Art der Einwirkung löslicher Fermente. Compt. rend., Bd. 93, 1881, S. 1104.

sonders von A. FICK ¹⁾ festgestellt ist, äußern diese anziehende Eigenschaft gegen das Pepsin nicht nur das Fibrin, sondern alle festen genuinen Eiweißstoffe.

An Muskelstückchen oder an gefälltem Kasein haftet das Pepsin ebenfalls, wenn auch die Attraktionskraft dieser Eiweißstoffe gegen das Ferment der des frischen Fibrins nachsteht. Koagulierte Eiweißstoffe zeigen diese Eigenschaft kaum, oder in sehr geringem Grade. Doch läßt sie sich zweifellos bei Würfeln aus gekochtem Eierweiß nachweisen.

Die energische Absorption des Pepsins durch das Fibrin zeigt besonders schön ein Versuch von GRÜNHAGEN ²⁾. Befreit man in verdünnter Salzsäure (von 0,4 Proz.) gequollene Fibrinflocken durch Abpressen von der sauren Flüssigkeit, bringt sie auf einen bei Körpertemperatur zu haltenden Glastrichter mit enger Abflußöffnung und übergießt nur eine Stelle der Fibrinmenge mit einigen Tropfen Pepsinlösung, so findet man den Trichter nach einigen Stunden leer, indem sich allmählich das gesamte Fibrin verflüssigt. Diese Erscheinung kommt offenbar dadurch zustande, daß die gelösten Anteile im Vorbeifließen ihr Pepsin an die noch nicht gelösten Flocken abgeben.

Alle nativen echten Eiweißstoffe, falls sie nicht schon in Lösung sich befinden, erfahren, wie das Fibrin, im Magensaft zunächst eine Quellung, dann eine einfache Auflösung, welcher sich bald die Denaturierung anschließt.

Es wird also aus den zunächst gelösten Eiweißstoffen durch die Magenverdauung Syntonin gebildet, das durch Neutralisieren der Verdauungsflüssigkeit mittels Natronlauge zur Ausscheidung kommt. Man kann sich von dieser Thatsache überzeugen, wenn man die im GRÜNHAGEN'schen Versuch gewonnene Flüssigkeit möglichst bald nach dem Abfließen durch tropfenweis zugesetzte Lauge von der Säure befreit.

Dasselbe Resultat der Syntoninbildung läßt sich nach unseren früheren Ausführungen (vergl. S. 29) auch ohne Pepsin, durch die Salzsäure allein erreichen. Aber unter diesen Umständen muß sowohl die Konzentration der Säure, als auch die Einwirkungstemperatur bedeutend gesteigert werden.

Hieraus geht hervor, daß die fragliche Einwirkung der Salzsäure auf Eiweiß durch die Gegenwart des Pepsins wesentlich gefördert wird, so daß die Säure schon bei der geringen Konzentration von 0,2 Proz. und bei Körpertemperatur ihre denaturierende Eigenschaft entfalten kann. Nur in dieser Unterstützung der Säurewirkung ist die Bedeutung des Pepsins zu suchen. Dies ergibt auch schon die Thatsache, daß ohne Gegenwart freier Säure das Pepsin gegen Eiweißstoffe völlig indifferent ist.

Die vor der Denaturierung zunächst erfolgende Auflösung der nativen Eiweißstoffe tritt um so mehr hervor, je schwächer die Konzentration der Salzsäure ist. Läßt man z. B. auf frische Fibrinflocken während einiger Stunden Pepsin und eine Salzsäure von 0,05—0,1 Proz.

1) A. FICK, Sitzungsber. d. Würzburger physik.-med. Ges., 1889, S. 23. Vergl. auch K. MANN, Ueber die Absorption der proteolytischen Enzyme durch die Eiweißkörper, Inaug.-Diss. Würzburg 1892.

2) GRÜNHAGEN, Eine neue Methode, die Wirkung des Magen-Pepsins zu veranschaulichen und zu messen, Pflüger's Arch., Bd. 5, 1872, S. 203.

einwirken, so erhält man, nach der Entfernung des Syntonins durch Neutralisation und Filtrieren, beim Aufkochen des neutralen oder wieder gerade angesäuerten Filtrats oft ein bedeutendes Eiweißkoagulat¹⁾.

Im Gegensatz zu den nativen Eiweißstoffen wird koaguliertes Eiweiß im allgemeinen nicht ohne direkte Denaturierung vom Magensaft gelöst. Nur beim gekochten Eieralbumin läßt sich, bei zweckmäßiger Anordnung des Versuchs, die Bildung von einfach gelöstem, also nochmals koagulierbarem Eiweiß nachweisen.

Auch die weitere Veränderung des Syntonins durch den Magensaft weicht nicht von derjenigen ab, wie sie siedende Mineralsäuren von stärkerer Konzentration allein zu Wege bringen (vergl. S. 68)²⁾. Es folgt nämlich der Denaturierung eine successive Spaltung des Eiweißmoleküls unter Hydratation.

Die zunächst entstehenden Spaltungsprodukte des Syntonins werden als Albumosen bezeichnet. Sie bilden eine eigentümliche Gruppe von Proteinsubstanzen, welche bei andauernder Einwirkung des Magensaftes einer weiteren Spaltung unterliegen. Es entstehen so aus den Albumosen die Peptone³⁾, welche ebenfalls noch den allgemeinen Charakter der Proteinsubstanzen tragen.

Mit dieser Peptonisierung der Eiweißstoffe schließt die Wirkung der Magenverdauung ab.

Bei der hydrolytischen Spaltung der Eiweißstoffe durch längeres Kochen mit verdünnten Mineralsäuren oder Laugen, ferner durch anhaltende Einwirkung gespannter Wasserdämpfe von 200°, aber auch teilweise bei der Pankreasverdauung geht diese Zersetzung über die Peptonbildung hinaus. Die Endprodukte sind hier, wie schon früher ausgeführt wurde, gewisse Amidosäuren, welche durch sehr starke Schwefelsäure noch eine weitere Zersetzung in Phenole, aromatische Oxyssäuren, Furfurol und andere Produkte erfahren können.

Die Differenzierung der Verdauungsprodukte der Eiweißstoffe in die Albumosen und die Peptone ist erst in den letzten Jahren von KÜHNE und CHITTENDEN⁴⁾ endgiltig durch-

1) HASEBROCK, Ueber erste Produkte der Magenverdauung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 348. Vergl. auch R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 310.

2) E. v. BRÜCKE, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 37, 1859, S. 150. v. WITTICH, Pflüger's Arch., Bd. 5, 1871, S. 468. G. WOLFFHÜGEL, ebendas., Bd. 7, 1873, S. 195.

3) Die Bezeichnung „Peptone“ stammt von C. G. LEHMANN (Lehrb. d. Physiol. Chem., 2. Aufl., Leipzig 1853, Bd. 1, S. 318 u. Bd. 2, S. 46). In der Folge beschäftigten sich mit den Peptonen namentlich: G. J. MULDER (Die Peptone, Arch. f. Holländ. Beiträge zur Natur- u. Heilk., Bd. 2, 1858, S. 3), G. MEISSNER (Ueber Verdauung der Eiweißkörper, Zeitschr. f. rat. Med., III. Reihe, Bd. 7, 1859, S. 1) u. E. BRÜCKE (Beiträge zur Lehre von der Verdauung, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 37, 1859, S. 169).

4) KÜHNE und CHITTENDEN, Ueber die nächsten Spaltungsprodukte der Eiweißkörper, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 159. Dieselben, Ueber Albumosen, ebendas., Bd. 2, 1884, S. 11. Dieselben, Ueber die Peptone, ebendas., Bd. 4, 1886, S. 423. W. KÜHNE, Albumosen

geführt worden. Die Bezeichnungen von Substanzen, welche sich auf ältere Scheidungs- und Einteilungsprinzipien der Verdauungsprodukte beziehen, können hier übergangen werden, da sie nur eine historische Bedeutung besitzen.

Erwähnt sei hier nur, daß in älteren Abhandlungen oft die Gesamtheit aller durch den Magensaft gelösten Stoffe als Peptone zusammengefaßt wird. MEISSNER¹⁾ trennte das durch Neutralisation abscheidbare Syntonin von den übrigen Produkten und bezeichnete es als Parapepton.

Die Albumosen²⁾, welche früher wohl auch Peptone genannt wurden, stehen erklärlicherweise in ihrem chemischen Verhalten den Eiweißstoffen näher, als die durch weitere Spaltung entstandenen Peptone.

Denn die Albumosen lassen sich gleich den Eiweißstoffen aus ihren wäßrigen Lösungen aussalzen, besonders auch durch Ammoniumsulfat³⁾. Ferner sind die Albumosen zwar nicht gänzlich von der Dialyse ausgeschlossen wie die Eiweißstoffe, aber ihr Diffusionsvermögen ist gering⁴⁾. Im reinen Zustande bilden sie, gleich den Eiweißstoffen, lockere, luftbeständige, amorphe Pulver.

Dagegen weichen die Albumosen in einem wesentlichen Punkte von den Eiweißstoffen ab: sie lassen sich weder durch Aufkochen ihrer neutralen oder angesäuerten wäßrigen Lösungen, noch durch beliebig lange Alkoholeinwirkung koagulieren, wiewohl sie, gleich den Eiweißstoffen, in einigermaßen starkem Alkohol unlöslich und daher durch diesen fällbar sind.

Im übrigen sind die Albumosen im allgemeinen viel leichter löslich, als die Eiweißstoffe. Die meisten nativen Albumosen lösen sich in reinem Wasser, während manche allerdings hierzu der gleichzeitigen Gegenwart von Neutralsalzen bedürfen. Von schwach sauren oder alkalischen Flüssigkeiten werden sämtliche Albumosen, welche bei der Magenverdauung entstehen, leicht aufgenommen.

Viele Fällungsreaktionen der Eiweißstoffe, namentlich die mittels Salpetersäure, Essigsäure und Ferrocyanium, Metaphosphorsäure, Sublimat, Phosphorwolframsäure bei Gegenwart von Salzsäure, sowie Gerbsäure, Pikrinsäure, Trichloressigsäure und endlich Jodquecksilberjodkalium bei Gegenwart von Salzsäure sind auch für die Albumosen gültig. Doch gelingt im allgemeinen die Fällung der letzteren, entsprechend der leichteren Löslichkeit dieser Verdauungsprodukte, schwieriger, als diejenige der Eiweißkörper.

und Peptone, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 3, 1885, S. 286. Derselbe, Erfahrungen über Albumosen und Peptone, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 1. Vergl. auch E. SALKOWSKI, Ueber den Begriff des Peptons und die Hemialbumose KÜHNÉ's, Virchow's Arch., Bd. 81, 1880, S. 557.

1) MEISSNER, Zeitschr. f. ration. Med., III. Reihe, Bd. 7, 1859, S. 1.

2) Um das Verhalten der Albumosen zu studieren, kann man das käufliche sog. „Peptonum siccum“ von WITTE in Rostock benutzen. Man verwende ein Präparat, dessen neutrale Lösung durch Sättigung mit Kochsalz, sowie namentlich auch durch Eingießen in viel Wasser getrübt wird, da nur derartige Präparate sämtliche Albumosen enthalten.

3) J. WENZ, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 11.

4) Vergl. W. KÜHNÉ, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 20.

Durch Kochen ihrer Lösungen mit Natriumacetat-Eisenchlorid oder mit Bleihydrat-Bleiacetat wird unter allen Umständen nur eine unvollkommene Ausscheidung der Albumosen erzielt.

In anderen Fällen erfordert die Fällung der Albumosen eine stärkere Konzentration der Lösung und ist auch von der Temperatur abhängig. Letztere Eigentümlichkeit wird benutzt, um die Gegenwart von Albumosen nachzuweisen.

Setzt man zu einer Eiweißlösung Salpetersäure, solange noch der entstehende Niederschlag sich vermehrt, und kocht, so erhält man keine Lösung, sondern nur ein gelbes Koagulat. Eine durch Salpetersäure hervorgerufene Albumosenfällung dagegen löst sich in der Siedehitze vollkommen, um beim Abkühlen der Flüssigkeit wieder aufzutreten.

Ferner werden die durch Salpetersäure erhaltenen Albumosefällungen auch in der Kälte im geringen Ueberschuß des Fällungsmittels unter allen Umständen sehr leicht gelöst, was bei den Eiweißstoffen so leicht nicht der Fall ist. Und zwar lösen sich letztere in überschüssiger kalter Salpetersäure um so unvollständiger, je mehr die Flüssigkeit gleichzeitig Salze enthält.

Ganz ähnlich, wie durch Salpetersäure, werden die Albumosen durch Zugeben von Essigsäure und viel Kochsalz zu ihren Lösungen erkannt. Versetzt man eiweißhaltige Flüssigkeiten mit dem gleichen Volumen konzentrierter Kochsalzlösung und säuert hierauf mit Essigsäure an, so entsteht nach einem gewissen Säurezusatz eine Eiweißfällung, die sich beim Aufkochen meist verstärkt, auf keinen Fall vermindert. Ebenso verhalten sich zunächst die Albumosen. Aber die in der Kälte eingetretene Fällung löst sich beim Kochen direkt oder nach dem Zugeben von wenig Wasser, um beim Abkühlen der Flüssigkeit wiederzukehren. Doch ist hierbei zu bemerken, daß gewisse Albumosen bestimmter Eiweißstoffe durch Salpetersäure oder Essigsäure überhaupt nur dann gefällt werden, wenn zugleich Kochsalz bis zur Sättigung in ihre Lösungen eingetragen wird¹⁾.

Durch die Spaltung des Eiweißmoleküls entstehen aus dem Syntonin zunächst zwei verschiedene Albumosen, die Protalbumose und die Heteroalbumose, welche man als primäre Albumosen zusammenfaßt²⁾.

Von diesen primären Albumosen ist die Protalbumose in reinem Wasser löslich, die Heteroalbumose dagegen nur bei gleichzeitiger Gegenwart von Salzen.

Letztere fällt daher, ähnlich den Globulinen, durch Eingießen ihrer neutralen Lösungen in viel Wasser teilweise aus und läßt sich dann durch Zugeben von Kochsalz, oder aber auch von wenig Essigsäure oder Soda, wieder in Lösung bringen. Eine Trennung der Heteroalbumose von der Protalbumose ist demnach durch die Dialyse ermöglicht.

1) Vergl. R. NEUMEISTER, Ueber die Reaktionen der Albumosen und Peptone, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 335 u. 337.

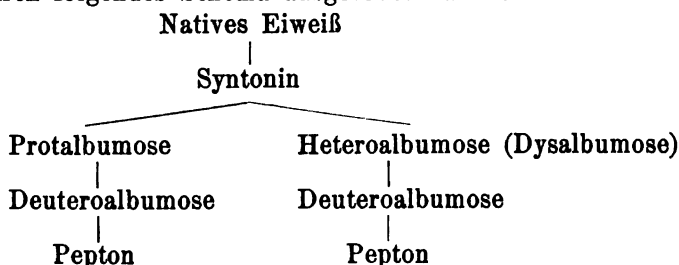
2) R. NEUMEISTER, Zur Kenntnis der Albumosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 381 und „Bemerkungen zur Chemie der Albumosen und Peptone“, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 267. CHITTENDEN und HARTWELL, Die ätiologischen Beziehungen der Proteosen und Peptone der Magenverdauung, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1890, S. 12.

Durch längeres Stehen unter Wasser oder durch Trocknen erleidet die Heteroalbumose oft eine Art Denaturierung, indem sie dadurch für neutrale Flüssigkeiten unlöslich wird. Man bezeichnet sie in dieser Modifikation als Dysalbumose. Durch Auflösung in verdünnten Säuren oder Soda wird die Dysalbumose in Heteroalbumose zurückverwandelt, aber stets nur teilweise, denn beim nachfolgenden Neutralisieren fällt immer ein Teil der unverändert gebliebenen Substanz als unlösliche Dysalbumose wieder aus, auch wenn genügend Neutralsalze zu ihrer Lösung in der Flüssigkeit vorhanden sind.

Aus jeder der beiden primären Albumosen bildet sich in der weiteren Folge der Magenverdauung je eine Deuteroalbumose, welche untereinander nur unwesentliche Differenzen zeigen.

Erst diese Deuteroalbumosen werden durch weitere Spaltung in Peptone übergeführt, welche gegen Fällungen, soweit bekannt, ein gleichartiges Verhalten zeigen.

Das Verhältnis dieser verschiedenen Verdauungsprodukte zu einander kann durch folgendes Schema ausgedrückt werden:



Hierbei muß bemerkt werden, daß wegen der noch nicht bestimmten Molekulargröße der Heteroalbumose und der einzelnen Deuteroalbumosen sich nicht sagen läßt, wie viel Moleküle der letzteren aus jeder primären Albumose entstehen.

Dagegen fand SABANEJEFF¹⁾ nach der kryoskopischen Methode als Molekulargewicht der Protalbumose aus Eieralbumin etwa die Zahl 2400, und ebenso bestimmte er für das betreffende Pepton das Molekulargewicht 400²⁾, so daß aus jedem Molekül Protalbumose schließlich 6 Peptonmoleküle entstehen würden, während aus dem ganzen Eieralbuminmolekül, dessen Größe zu etwa 15000 angenommen³⁾, annähernd 40 Peptonmoleküle hervorgehen dürften. Hiernach müßte das Molekül der Heteroalbumose bei seiner Spaltung nicht weniger als 34 Peptonmoleküle liefern⁴⁾.

1) SABANEJEFF, Journ. d. Russ. Physik.-chem. Ges., 1893, S. 11.

2) Zu dieser Zahl gelangt nach demselben Verfahren auch PAAL, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 13, S. 1849.

3) Vergl. S. 23.

4) Auch aus dem Verhalten der Albumosen bei der Dialyse scheint hervorzugehen, daß die Heteroalbumose thatsächlich ein bedeutend größeres Molekül besitzt als die Protalbumose. Denn während das Diffusionsvermögen der Heteroalbumose minimal genannt werden kann, diffundiert die Protalbumose sogar schneller als das Gemisch der Deuteroalbumosen (W. KÜHNE, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 22, sowie R. CHITTENDEN u. G. AMERMAN, Journ. of Physiol., Bd. 14, 1893, S. 483). Hiermit stimmt auch die schon oben erwähnte Angabe von SABANEJEFF, welcher

Die Peptone der Magenverdauung werden von KÜHNE Amphopeptone genannt, eine Bezeichnung, welche aus deren Verhalten gegen die Trypsinverdauung eine Erklärung findet.

Da ganz allgemein mit dem Vorschreiten der Verdauung die Wirkung der Fällungsmittel abgeschwächt wird, so erscheinen auch die Deuteroalbumosen gegenüber den primären Albumosen schwerer fällbar. Dies zeigen besonders folgende Reaktionen:

Durch Sättigung ihrer neutralen Lösungen mit Kochsalz lassen sich die primären Albumosen aussalzen, wenn auch diese Ausscheidung keine vollkommene ist. Die neutralen Lösungen der Deuteroalbumosen dagegen bleiben vollkommen klar, wenn man sie mit Kochsalz sättigt. Eine Ausscheidung erfolgt erst beim gleichzeitigen Zusatz einer Säure.

Salpetersäure fällt die Protalbumose, wenigstens aus konzentrierten Lösungen, auch ohne Gegenwart von Salz. Ebenso wie Protalbumose verhält sich die Heteroalbumose, wenn man von derselben eine konzentrierte, salzfreie Lösung in verdünnter Salz- oder Essigsäure bereitet; die Deuteroalbumosen dagegen werden, selbst in konzentrierter salzfreier Lösung, durch Salpetersäure nicht getrübt. Zu ihrer Fällung ist die gleichzeitige Gegenwart von Salzen unbedingt erforderlich, und selbst dann erfolgt eine Fällung nur aus ziemlich konzentrierten Lösungen.

Ferrocyankalium und Essigsäure, überschüssige Pikrinsäure, sowie neutrale Kupfersulfatlösung (2-proz.) fällen die primären Albumosen kaum schwieriger, wie die Eiweißkörper; die Deuteroalbumosen dagegen werden aus verdünnteren essigsauren Lösungen durch Ferrocyankalium erst nach längerem Stehen teilweise gefällt, auch Pikrinsäure verlangt nicht allzu verdünnte Lösungen, während einige Tropfen verdünnten Kupfersulfats völlig reine Deuteroalbumoselösungen nicht zu trüben vermögen¹⁾.

Will man in einem Albumosengemisch die Deuteroalbumosen von den primären trennen, so salzt man letztere, soweit dies möglich ist, aus der gemeinschaftlichen neutralen, wäßrigen Lösung durch Kochsalz aus, filtriert und setzt so lange mit Kochsalz gesättigte Salzsäure (oder auch Essigsäure) zum salzgesättigten Filtrat, als noch ein Niederschlag entsteht. Diese Fällung ist ein Gemisch von primären und Deuteroalbumosen, weil durch die Salzsäure, bei gleichzeitiger Kochsalzsättigung, zwar der noch in Lösung gebliebene Rest der primären Albumosen nunmehr vollkommen, aber auch zugleich ein gewisser Anteil der Deuteroalbumosen gefällt wird.

Ein weiterer Anteil der Deuteroalbumosen bleibt stets in der sauren, meist milchig getrühten Lösung, welche, nach der Entfernung des harzig ausgeschiedenen Niederschlages durch Dekantieren und Filtration, mit Natronlauge sorgfältig zu neutralisieren ist. Hierauf

für die Protalbumose aus Eialbumin die ungefähre Molekulargröße 2400 fand, während sich für das Gemisch der betreffenden Deuteroalbumosen eine größere Zahl, nämlich etwa 3200 ergab. Diese auffallenden Befunde erklären sich offenbar daraus, daß diejenigen Deuteroalbumosen, welche aus der Heteroalbumose hervorgehen, noch ein größeres Molekulargewicht besitzen als die Protalbumose.

1) R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 384 u. 400. KÜHNE und CHITTENDEN, ebendas., Bd. 7, 1889, S. 364.

wird die Flüssigkeit unter Umrühren auf freiem Feuer stark eingedampft, vom verbleibenden Salzbrei abgesaugt, die hierbei erhaltene Lösung durch Dialyse vom Kochsalz befreit, auf dem Wasserbade konzentriert und durch Eintropfenlassen in viel absoluten Alkohol gefällt. Nach dem Abfiltrieren und Auswaschen des Niederschlages mit absolutem Alkohol erhält man endlich die Deuteroalbumosen durch schnelles Auspressen zwischen Fließpapier und Trocknen im Vacuum über Schwefelsäure vollkommen rein.

Zur Isolierung und Reindarstellung der beiden primären Albumosen wird die kochsalzhaltige gemeinschaftliche Fällung derselben durch Zugabe von Wasser in Lösung gebracht und die Flüssigkeit gegen die Wasserleitung dialysiert. Ist alles Kochsalz aus dem Dialysator verschwunden, so ist auch die Ausfällung der in Wasser unlöslichen Heteroalbumose vollendet. Sie wird von der Protalbumose durch Filtration oder viel bequemer durch Centrifugieren getrennt und nach dem Auswaschen mit Wasser durch Eingeben in absoluten Alkohol entwässert und wie oben getrocknet. Die Trocknung der Protalbumose geschieht durchaus in derselben Weise, wie dies soeben bei der Deuteroalbumose angegeben wurde.

Die Peptone sind im allgemeinen noch viel leichter löslich, als die Albumosen. Selbst von starkem Weingeist werden erstere noch in beträchtlicher Menge aufgenommen, so daß man durch Eingießen einer neutralisierten und konzentrierten Verdauungslösung in starken Alkohol unter Umständen die Albumosen von den Peptonen im wesentlichen zu trennen vermag¹⁾. Dagegen teilen letztere mit den Albumosen die Eigenschaft, weder durch die Einwirkung von absolutem Alkohol, noch in ihren wäßrigen Lösungen durch Siedehitze koaguliert zu werden. Sie sind wie die Albumosen optisch aktiv, und zwar linksdrehend.

Ferner vereinigen sich die Peptone, gleich ihren Muttersubstanzen, den Albumosen und den Eiweißstoffen, einerseits mit Basen, andererseits aber auch mit Säuren, zu salzähnlichen Verbindungen. Von diesen sind nach den Untersuchungen von PAAL die Säure-Salze, im Gegensatz zu den freien Peptonen, zum Teil wenigstens selbst in absolutem Methylalkohol auflöslich²⁾. Etwas weniger reichlich lösen sie sich in absolutem Weingeist.

Die Peptone unterscheiden sich von den Albumosen besonders durch physikalische Eigenschaften.

Namentlich zeigen ihre Lösungen eine völlige Indifferenz gegen eine Sättigung mit irgend welchen Neutralsalzen. Selbst Ammoniumsulfat, welches in dieser Beziehung als universell zu betrachten ist, indem es alle Proteinsubstanzen mit Einschluß der Albumosen zur Fällung bringt, läßt albumosenfreie Peptonlösungen bei jeder Reaktion unverändert.

Es ist der Einwurf gemacht worden, daß die Differenzierung der Eiweißverdauungsprodukte in Albumosen und in Peptone nicht genügend begründet sei, weil das verschiedenartige Verhalten derselben

1) Vergl. R. NEUMEISTER und M. MATTHES, Verfahren zur Abscheidung von Deuteroalbumosen aus Gemischen, D. P. 81 846, 30. Aug. 1894, Kl. 12.

2) C. PAAL, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 25, 1892, S. 1225 sowie besonders „Ueber die Peptonsalze des Eieralbumins“, ebendas., Bd. 27, 1894, No. 13, S. 1827.

gegen ein einzelnes Salz, nämlich das Ammoniumsulfat, nicht ausschlaggebend sein könne. Hiergegen muß bemerkt werden, daß diese Indifferenz gegen das Ammoniumsulfat nur der Ausdruck ist für eine allgemeine, sehr bedeutsame physikalische Erscheinung, welche die Peptone den Albumosen gegenüber ebenso charakterisiert, wie die Dextrine gegenüber den Zuckern.

Sodann vermögen die Peptone, im Vergleich zu den Albumosen, ziemlich leicht zu diffundieren, was darauf hinweist, daß sie kleinere Moleküle als jene besitzen. Das endosmotische Aequivalent der Peptone ist erst in neuerer Zeit durch KÜHNE¹⁾ bestimmt worden, denn die älteren Angaben hierüber von FUNKE²⁾ beziehen sich auf ein Gemisch von Albumosen und Peptonen. Sehr bedeutend ist die Diffusionsgeschwindigkeit der Peptone nicht. KÜHNE fand sie mehr als viermal so gering, als diejenige des Traubenzuckers.

Im reinen Zustande bilden die Peptone honiggelbe, ungemein hygroskopische, amorphe Pulver, von ekelhaft bitterem Geschmack, welche an der Luft Wasser aufnehmen und zu einer harzartigen Masse zerfließen. Nur ganz trocken (d. h. längere Zeit auf 108° erwärmt) sind sie in absolutem Alkohol völlig unlöslich.

Im wasserfreien Zustande zischen sie auf wie Phosphorsäureanhydrid, wenn man sie mit wenig Wasser benetzt, und lösen sich unter beträchtlicher Wärmentwicklung.

Bei weitem die meisten Fällungsreagentien der Eiweißkörper und der Albumosen, wie Salpetersäure mit oder ohne Kochsalz, sowie Essigsäure und Ferrocyankalium, ferner überschüssige Pikrinsäure, Metaphosphorsäure, Trichloressigsäure³⁾ oder Jodquecksilberjodkalium und Salzsäure, sind gegen die Peptone unwirksam⁴⁾. Sie werden nur gefällt durch absoluten Alkohol, ferner aus neutraler Lösung durch Gerbsäure, um sich im großen Ueberschuß derselben zu lösen, durch Phosphorwolframsäure (Phosphormolybdänsäure) und durch Sublimat. Aber letzteres Fällungsmittel hat insofern keine praktische Bedeutung, als es bei Gegenwart schon von wenig Neutralsalzen völlig versagt.

Die angegebenen Reaktionen der Albumosen beziehen sich zunächst nur auf die Albumosen des Fibrins. Doch hat sich in der Folge ergeben, daß alle echten Eiweißstoffe, sowohl tierischer als pflanzlicher Herkunft, bei der künstlichen Verdauung ganz entsprechende Produkte wie das Fibrin liefern, welche CHITTENDEN⁵⁾ im Gegensatz

1) W. KÜHNE, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 23.

2) FUNKE, Das endosmotische Verhalten der Peptone, Virchow's Arch., Bd. 13, 1858, S. 449.

3) STARLING, Centralbl. f. Physiol., Bd. 6, 1892, S. 395. Daß durch Trichloressigsäure auch manche native Eiweißstoffe nicht gefällt werden, wurde bereits S. 39 bemerkt. Auch die Fällungen sämtlicher Albumosen durch diese Säure sind bei jeder Konzentration unvollkommene. Ueber das Verhalten der Trichloressigsäure gegen reine Peptonlösungen vergl. W. KÜHNE, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 311—324.

4) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 345.

5) CHITTENDEN und HARTWELL, a. a. O. Vergl. auch CHITTENDEN und HART, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 388.

zu den Verdauungsprodukten der Albuminoide, als Proteosen zusammenfaßt.

So liefert das pflanzliche, krystallisierende Vitellin¹⁾ bei der Pepsinverdauung zunächst zwei primäre Vitellosen, welche als Proto- und Heterovitellose unterschieden werden. Diese werden dann weiter in Deuterovitellosen und endlich in Peptone übergeführt. Die bei den Albumosen des Fibrins (Fibrinosen) gefundenen Beziehungen zu einander haben also ganz allgemeine Giltigkeit.

Die Albumosen der Globuline²⁾ werden speziell als Globulosen, diejenigen des Eieralbumins als Ovalbumosen³⁾, die des Myosins⁴⁾ als Myosinosen bezeichnet. Alle diese Stoffe zeigen von den entsprechenden des Fibrins nur unwesentliche Abweichungen, welche sich auf die spezifische Drehung des polarisierten Lichtes sowie auf einzelne Fällungsreaktionen beziehen. So werden, wie bereits angedeutet wurde, die Deuterovitellose und die Deuteromyosinose durch Salpetersäure oder Essigsäure erst gefällt, wenn man in ihre Lösungen Kochsalz bis zur Sättigung einträgt, während bei den Deuterofibrinosen hierzu nur die Gegenwart einer mäßigen Menge von Salz erforderlich ist.

Bemerkenswert erscheint, daß auch die eigentlichen Albumine, wie z. B. das Eieralbumin, Heteroalbumosen liefern, welche nur bei Gegenwart von Salzen in sauren oder alkalischen Flüssigkeiten löslich sind, während für die Lösung der Muttersubstanzen reines Wasser genügt. Es ist dies eine Ausnahme von der allgemeinen Beobachtung, daß die Verdauungsprodukte mit dem Fortschreiten der Hydratation löslicher werden. Doch kommt diese Unlöslichkeit der Heteroalbumose im Darmkanal nicht in Betracht, da hier ja stets salzhaltige, saure oder alkalische Flüssigkeiten vorhanden sind.

Die quantitative Zusammensetzung der Albumosen sowohl, wie der Peptone, weicht im allgemeinen nicht durchweg ab von derjenigen der Eiweißstoffe, woraus hervorgeht, daß die Wasseraufnahme bei der hydrolytischen Spaltung, im Verhältnis zur Größe des Eiweißmoleküls, nur eine geringe sein kann.

Dennoch läßt sich bei mehreren Eiweißstoffen nachweisen, daß die Albumosenbildung in der That unter einer Wasseraufnahme erfolgt. Es liegen eine große Reihe sorgfältiger Analysen von KÜHNE und CHITTENDEN⁵⁾ vor, aus welchen diese Verhältnisse deutlich her-

1) R. NEUMEISTER, Ueber Vitellosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 402. CHITTENDEN u. HARTWELL, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 435. CHITTENDEN u. L. B. MENDEL, ebendas., Bd. 17, 1895, S. 48.

2) KÜHNE und CHITTENDEN, Globulin und Globulosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 409.

3) CHITTENDEN und PERCY BOLTON, Eieralbumin und dessen Albumosen, New Hawen 1887, Ref. i. d. Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 21, 1888, Heft 10, S. 447.

4) KÜHNE und CHITTENDEN, Myosin und Myosinosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 358. CHITTENDEN und GOODWIN, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 34.

5) Vergl. außer den bereits angeführten Abhandlungen auch CHITTENDEN und GOODWIN, Ueber Myosinpeptone, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, I, S. 34.

vorgehen. Auch zwischen den primären und Deuteroalbumosen kann die Differenz im Kohlenstoffgehalt bis über 1 Proz. betragen.

Daß bei der Eiweißverdauung eine Wasseraufnahme stattfindet, darauf deutet auch der Befund hin, daß beim Erhitzen von Deuteroalbumosen auf 150° wahrscheinlich durch Kondensation zunächst wieder primäre Albumosen, dann aber syntoninähnliche Substanzen gewonnen werden, welche sich namentlich gegen Salpetersäure wie echte Eiweißkörper verhalten¹⁾. In Betreff der Peptone liegen entsprechende Beobachtungen vor²⁾.

Weiter hat DANILEWSKI³⁾ gezeigt, daß bei der Eiweißverdauung das Gewicht der völlig getrockneten Verdauungsprodukte gegenüber den ebenso behandelten Muttersubstanzen zweifellos zunimmt, während dagegen die Verbrennungswärme der Albumosen und Peptone wesentlich geringer ist, als diejenige der Eiweißstoffe, aus denen sie sich bilden.

Eine successive Veränderung der Eiweißstoffe läßt sich auch durch überhitzten Wasserdampf bewirken, welche den Verdauungsprozessen insofern entspricht, als sie ebenfalls zur Bildung von Peptonen führt, die schließlich bei der andauernden Einwirkung hochgespannter Dämpfe in die gewöhnlichen Amidosäuren zerfallen⁴⁾.

Hierbei entsteht nicht nur aus Fibrin, sondern auch aus dem krystallinischen Vitellin und allen anderen Eiweißstoffen zunächst eine eigentümliche Proteinsubstanz, welche in ihren Eigenschaften zwischen den primären Albumosen und den Eiweißstoffen steht, indem sie zwar nicht beim Kochen ihrer wäßrigen Lösung koaguliert, dagegen in ihrem Verhalten gegen die gewöhnlichen Fällungsreagentien sich den nativen Eiweißstoffen nähert⁵⁾.

Bei weiterer Hydratation liefert diese Substanz, mit Bezug auf ihre Entstehung durch überhitzten Wasserdampf Atmidalbumin genannt, eine echte Albumose, welche aber irgend einer Albumose der natürlichen Verdauungsvorgänge nicht entspricht. Sie wird als Atmidalbumose bezeichnet.

Sowohl das Atmidalbumin, als auch die Atmidalbumose werden aus ihren Lösungen durch verdünnte Säuren gefällt, wodurch sie sich von allen Albumosen der Magenverdauung unterscheiden.

Da beide Stoffe beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure gewöhnliche Deuteroalbumosen entstehen lassen, scheinen sie größere Moleküle als letztere zu besitzen.

Das Atmidalbumin ist wahrscheinlich ohne Spaltung hydratisiertes

1) R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 394.

2) HENNINGER, Compt. rend., Bd. 86, 1878, S. 1464. HOFMEISTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 206. W. KÜHNE, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 3, 1885, S. 291.

3) A. DANILEWSKI, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1881, No. 26 u. 27 sowie Pflüger's Arch., Bd. 36, 1885, S. 245.

4) LUBAVIN, Hoppe-Seyler's med.-chem. Unters., Heft 4, 1871, S. 480, und KRUKENBERG, Ueber den chemischen Bau der Eiweißstoffe, Sitzungsber. d. Jenaischen Ges. f. Med. u. Naturwissensch., 1886.

5) R. NEUMEISTER, Ueber die nächste Einwirkung gespannter Wasserdämpfe und Proteine etc., Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 57. CHITTENDEN u. F. S. MEARA, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1895, S. 501.

Eiweiß. Aus diesem geht die Atmidalbumose durch einen Zerfall des Moleküls hervor, welcher aber durch den heißen Wasserdampf in anderer Weise erfolgt, als bei den natürlichen Verdauungsvorgängen.

Stoffe von dem gleichen Verhalten wie das Atmidalbumin und die Atmidalbumose, bilden sich eigentümlicherweise auch bei der Einwirkung des pflanzlichen Papayotins auf die Eiweißkörper. Diese Produkte werden in neuerer Zeit zu diätetischen Zwecken durch künstliche Papayotinverdauung von Fleisch im Großen dargestellt¹⁾. Man darf hierbei das Ferment nicht unbegrenzt lange auf die Eiweißstoffe einwirken lassen, da es gleich dem Trypsin seine Wirkung nicht mit der Bildung der Peptone abschließt, sondern letztere weiter in Amidosäuren zersetzt²⁾.

Die Spaltung der Eiweißstoffe durch die Magenverdauung sowie durch die Einwirkung der gespannten Wasserdämpfe erfolgt in der Weise, daß die Verdauungsprodukte noch alle näheren Atomkomplexe ihrer Muttersubstanzen enthalten. Denn beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure liefern sämtliche Albumosen und Peptone sowohl Leucin, als auch Tyrosin. Dementsprechend geben diese Substanzen im allgemeinen auch alle Farbenreaktionen der natürlichen Eiweißstoffe, meist sogar noch ausgeprägter als letztere.

Beim Anstellen der Biuretprobe entsteht bei den Albumosen oder Peptonen bereits in der Kälte eine schöne Purpurfärbung, während die Eiweißstoffe unter diesen Umständen mehr einen violetten Farbenton liefern, der erst beim Erwärmen in Purpur übergeht³⁾.

Beim Erhitzen der Albumosen und Peptone mit MILLON's Reagens erhält man prachtvoll rot gefärbte Flüssigkeiten, ähnlich wie dies beim Tyrosin der Fall ist.

Daß endlich den Albumosen der natürlichen Verdauungsvorgänge ausnahmslos auch der leicht abspaltbare Schwefel der nativen Eiweißkörper nicht fehlt, beweist die Schwarzfärbung dieser Stoffe beim Kochen mit Natronlauge und Bleisalzen. Dagegen enthalten das Atmidalbumin und die Atmidalbumose keinen leicht eliminierbaren Schwefel, indem derselbe als Schwefelwasserstoff während der Einwirkung der gespannten Wasserdämpfe entweicht⁴⁾.

Ebenso wie die Atmidalbumose verhalten sich bei der Bleiprobe die rein dargestellten Peptone⁵⁾, woraus sich schließen läßt, daß bei

1) J. MUNK, Ueber den Nährwert des Fleischpeptons von ANTWEILER, *Therapeutische Monatshefte*, 1888, S. 276.

2) S. MARTIN, Ueber die Natur des Papain und seine Wirkung auf pflanzliches Eiweiß, *Journ. of Physiol.*, Bd. 6, 1885, S. 336.

3) Vergl. S. 40, sowie R. NEUMEISTER, Ueber die Reaktionen der Albumosen und Peptone, *Zeitschr. f. Biol.*, N. F. Bd. 8, 1890, S. 324.

4) R. NEUMEISTER, a. a. O. S. 69.

5) Vergl. W. KÜHNE und R. CHITTENDEN, Ueber die Peptone, *Zeitschr. f. Biol.*, N. F. Bd. 4, 1886, S. 451. SIGMUND FRÄNKEL, *Zur Kenntnis der Zerfallsprodukte des Eiweißes etc.*, Wien (L. Bergmann) 1896. Dagegen muß ich die Behauptung von FRÄNKEL, daß es Peptone und Albumosen gäbe, welche überhaupt keinen Schwefel besitzen, d. h. also auch des oxydierten Schwefels entbehrten, aus guten Gründen entschieden bestreiten.

ihrem Entstehen aus den Deuteroalbumosen eine Abspaltung des nicht oxydierten Schwefels erfolgt. In welcher Form derselbe zur Abscheidung gelangt, ist gegenwärtig noch nicht festgestellt worden.

Dieses Fehlen des nichtoxydierten Schwefels bei den Peptonen hat man neuerdings als einen wichtigen Unterschied in der Konstitution dieser Substanzen gegenüber der Atomgruppierung bei den Albumosen hinstellen wollen. Indessen beweist die Atmidalbumose, welche hierin mit den Peptonen übereinstimmt, während sie andererseits als echte Albumose charakterisiert ist, das Gegenteil.

Um die einzelnen Produkte einer künstlichen Magenverdauung nachzuweisen, kann man, wie folgt, verfahren:

Neutralisieren mit verdünnter Natronlauge: Ausscheidung des Syntonins.

Außerst schwaches Ansäuern des Filtrates mittels einiger Tropfen sehr stark verdünnter Essigsäure, Zugeben des gleichen Volumens gesättigter Kochsalzlösung und Aufkochen: Koagulation des einfach gelösten Eiweißes, das nach dem Erkalten der Flüssigkeit ebenfalls durch Filtration entfernt wird.

Sind Albumosen in nicht zu geringer Menge vorhanden, so giebt eine Probe der nunmehr eiweißfreien Lösung beim tropfenweisen Hinzufügen von Salpetersäure eine Fällung, welche sich beim Kochen direkt, oder nach dem Zugeben von wenig Wasser, auflöst, um beim Abkühlen wiederzukehren. Die Salpetersäure kann bei dieser Reaktion auch durch einen weiteren Essigsäurezusatz ersetzt werden. Handelt es sich aber um die Deuteroalbumosen des Eieralbumins, Vitellins oder Myosins, so versagt diese Probe gänzlich, und man erhält nur eine Fällung, wenn man die essig- oder salpetersauren Lösungen mit Kochsalz völlig sättigt.

Die Bildung eines Niederschlages beim Hineinstellen von Steinsalzstücken in eine Probe der eiweißfreien neutralen Verdauungslösung beweist, daß primäre Albumosen in derselben vorhanden sind.

Zur Isolierung der Albumosen sättigt man die angesäuerten Flüssigkeiten mit gepulvertem Ammoniumsulfat in Substanz. Hierdurch werden die Albumosen im wesentlichen ausgesalzt, wenn auch nicht vollkommen, da ein wenig von jener Deuteroalbumose gelöst bleibt, welche aus der Protalbumose hervorgeht.

Die abfiltrierte, gesättigte Ammoniumsulfatlösung enthält endlich die Produkte der fortgeschrittensten Verdauung, das Amphopepton und etwas Deuteroalbumose.

Der Nachweis dieser Produkte geschieht mit voller Sicherheit allein durch die Biuretreaktion. Zur Anstellung derselben ist möglichst konzentrierte Natronlauge unter Abkühlung des Glases zur Flüssigkeit zu geben, bis alles Ammoniumsulfat in Natriumsulfat übergeführt und ein geringer Ueberschuß an Lauge vorhanden ist. Nach dem Absitzen des sich teilweise ausscheidenden Natronsulfats fügt man verdünnte Kupferlösung (2 Proz.) tropfenweise zur Flüssigkeit.

Ferner kann man die Peptone aus der genau neutralisierten und mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnten Lösung durch vorsichtigen Zusatz von Gerbsäure ausfällen.

Will man das Magenpepton darstellen, so genügt es nicht, die Albumosen in der oben angegebenen Weise aus der Verdauungslösung auszusalzen. Denn das saure, salzgesättigte Filtrat ent-

hält ja neben dem Pepton noch Albumosenreste, welche sich aber, wie KÜHNE gefunden hat, bei alkalischer Reaktion der Flüssigkeit aussalzen lassen.

Zur Abscheidung der Albumosen ist es also notwendig, die aus-salzende Eigenschaft des Ammoniumsulfats sowohl bei saurer, als auch bei alkalischer Reaktion zur Wirkung zu bringen.

Nach den Erfahrungen von KÜHNE¹⁾ hat sich folgende Methode als zweckmäßig herausgestellt:

„Die hinreichend verdünnte, von Albuminaten und koagulablen Stoffen befreite Verdauungslösung wird zuerst bei nahezu neutraler Reaktion in der Siedehitze mit Ammoniumsulfat gesättigt, nach dem Abkühlen von den Salz- und Albumoseausscheidungen getrennt, wieder erhitzt, nach begonnenem Sieden mit Ammoniak und Ammoniumkarbonat kräftig alkalisch gemacht, von neuem in der Hitze mit dem Sulfat gesättigt, nach dem Abkühlen von der zweiten Albumosenausscheidung abfiltriert, zum 3. Male erhitzt, bis der Geruch nach Ammoniak verschwunden ist, nochmals mit dem Salze heiß gesättigt und nunmehr mit Essigsäure deutlich angesäuert, worauf eine dritte Albumosenfällung hauptsächlich während des Abkühlens erfolgt.“

Zur Entfernung des Salzes wird die saure Flüssigkeit durch heftiges Sieden unter Umrühren eingedampft, die konzentrierte Lösung von den Krystallen abgesaugt und mit $\frac{1}{5}$ Vol. Alkohol versetzt. „Die von der neuen Salzmasse abgesogene trübe Flüssigkeit scheidet sich alsbald in eine obere alkoholreichere und eine untere salzreiche Schicht. Indem man die letztere wieder mit Alkohol bis zur beginnenden Salzfallung behandelt und so fortfährt an den mit dem Scheidetrichter zu trennenden Schichten, bleibt endlich nur ein geringer Rest schwerer salzreicher Lösung übrig. Die leichteren alkoholreichen Schichten, vereinigt, enthalten relativ wenig Ammonsulfat neben reichlich Pepton und lassen, in eine Kältemischung gestellt, noch einen guten Teil Salz auskrystallisieren. Was nun übrig bleibt, wird durch Kochen vom Alkohol und durch weiteres Sieden mit entsprechenden Mengen Bariumkarbonats vom Sulfat befreit.“ Vom schwefelsauren und kohlensauren Baryt wird abfiltriert, der Rest des Ammoniaks durch einen Luftstrom aus der erwärmten Flüssigkeit ausgetrieben und durch vorsichtigen Zusatz von verdünnter Schwefelsäure der überschüssige Baryt entfernt. Giebt eine filtrierte Probe der Flüssigkeit weder mit Schwefelsäure, noch mit Chlorbarium eine Trübung, so ist die Operation beendet. Man übergießt nunmehr das auf dem Wasserbade so stark als möglich konzentrierte Pepton mit absolutem Alkohol, wäscht mit letzterem aus und trocknet das Pepton im Vacuum über Schwefelsäure. Das Präparat enthält dann lediglich noch etwas Kochsalz, falls man reines, mit Pepsin imprägniertes Fibrin als Ausgangsmaterial benutzt hat.

Abweichend von den bisher betrachteten Verdauungsvorgängen gestaltet sich die Einwirkung des Magensaftes auf das Kasein, einen Bestandteil der Milch, welcher zur Gruppe der Nukleo-

1) W. KÜHNE, Erfahrungen über Albumosen und Peptone, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 2—4 u. 10. Ueber eine von der KÜHNE-schen Vorschrift etwas abweichende Methode der Peptondarstellung vergl. P. BALKE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 249.

albumine gehört. Bevor nämlich die Pepsinverdauung auf dieses Proteid einwirkt, erfährt es eine eigentümliche Veränderung im Magensaft.

Das Kasein ist in der Milch als neutrales Kalksalz gelöst. Da die freien Nukleoalbumine in Wasser und in verdünnten Säuren unlöslich sind, wird auch das Kasein durch den Magensaft gefällt werden müssen, falls Salzsäure daselbst in genügender Menge vorhanden ist, um den Kaseinkalk zu zersetzen.

Das Kasein zeigt nach den Untersuchungen von SÖLDNER¹⁾ den Charakter einer mehrbasischen Säure, und so entsteht durch die Salzsäure des Magensaftes neben Calciumchlorid zunächst löslicher, saurer Kaseinkalk, erst dann, beim Zutritt von mehr Salzsäure, freies, unlösliches Kasein.

Aber abgesehen von dieser Ausfällung durch die Entziehung seiner Base, wird das Kasein auch im Magensaft unlöslich, wenn keine freie Säure zu seiner Abscheidung aus der Kalkverbindung disponibel ist. Selbst bei schwach alkalischer Reaktion des Mageninhalts besitzt der Magensaft die Fähigkeit, das Kasein durch Gerinnung in den festen Aggregatzustand überzuführen.

Diese Gerinnung des Kaseins wird durch die zersetzende Einwirkung des Labenzym durchgeföhrt, dessen Wirksamkeit bei jeder Reaktion zustande kommt.

Durch die Vermittelung des Labs wird nach Untersuchungen von HAMMARSTEN²⁾ der lösliche Kaseinkalk durch Hydrolyse gespalten, und es entstehen aus ihm zwei, zunächst ebenfalls lösliche Substanzen, nämlich das Kalksalz des Parakaseins und in geringer Menge das albumosenartige Molkeneiweiß.

Das Parakasein ist gleich seiner Muttersubstanz, dem Kasein, zu den Nukleoalbuminen zu zählen. Es bildet mit Basen, seien dies nun die Alkalien oder Kalk, in Wasser lösliche Salze.

Diese Parakaseinsalze besitzen, in viel höherem Grade als die Kaseinsalze, die Neigung, mit löslichen Kalksalzen irgend welcher Art Doppelsalze zu bilden, welche in annähernd neutralen Flüssigkeiten unlöslich sind.

Da letztere Bedingung in der Milch zutrifft und ferner an löslichen Kalksalzen hier nie Mangel ist, wird der Parakaseinkalk, unmittelbar nach seiner Bildung, verbunden mit Kalksalzen, als festes Gerinnsel ausgeschieden, welches man gewöhnlich als Käse bezeichnet³⁾.

Aus diesen Verhältnissen wird es verständlich, daß eine reine Lösung von neutralem Kasein-Natron oder neutralem Kasein-Kalk, sowie auch anhaltend gegen fließendes Wasser dialysierte oder mit einer genügenden Menge oxalsauren Ammoniaks versetzte Milch, durch

1) F. SÖLDNER, Die Salze der Milch und ihre Beziehungen zu dem Verhalten des Kaseins, Inaug.-Diss. Erlangen 1888, S. 14.

2) HAMMARSTEN, Zur Kenntnis des Kaseins und der Wirkung des Labfermentes, Abhandl. d. Königl. Ges. d. Wissensch., Upsala 1877. F. SÖLDNER, a. a. O. M. ARTHUS und C. PAGGS, Untersuchungen über die Labwirkung und die Koagulation der Milch, Arch. de Physiol., 1890, S. 331 u. 540 sowie Mém. soc. biol., Bd. 43, 1891, S. 131.

3) Nach neueren Untersuchungen können die löslichen Kalksalze unter Umständen durch eine passende Menge von Kochsalz ersetzt werden. Vergl. O. HAMMARSTEN, Ueber das Verhalten des Parakaseins zu dem Labenzyme, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 103.

die Einwirkung von Lab nicht gerinnen, wiewohl hierdurch die Kaseinsalze in die betreffenden Parakaseinsalze übergeführt werden. Dagegen tritt sogleich Gerinnung ein beim nachträglichen Zusatz von wenig Calciumchlorid, auch wenn zuvor das Labenzym in der Lösung der Parakaseinsalze durch Kochen zerstört wurde.

Alle Umstände, welche durch Auflösung des in der Milch reichlich suspendierten Calciumphosphats eine Anreicherung der Milch an gelösten Kalksalzen bewirken, werden auch die Gerinnbarkeit dieses Sekretes durch das Lab befördern. Milch gerinnt daher schneller, wenn man sie schwach ansäuert, ohne jedoch das Kasein zu fällen, oder wenn man vor dem Zusatz des Fermentes Kohlendioxyd in dieselbe einleitet, wodurch ein Teil des ungelösten Tricalciumphosphates in lösliches Monocalciumphosphat und Calciumkarbonat übergeführt wird.

Umgekehrt werden alle diejenigen Operationen den Eintritt der Labgerinnung verzögern, durch welche die relative Menge der löslichen Kalksalze in der Milch vermindert wird, wie der Zusatz von Alkalikarbonat, das Abkochen und die Verdünnung der Milch mit Wasser. Durch Zugabe einiger Tropfen konzentrierter Chlorcalciumlösung wird dieser gerinnungsverzögernde Einfluß der genannten Maßnahmen aber sogleich wieder aufgehoben.

Zur Anstellung von Gerinnungsversuchen verwendet man zweckmäßig einen Glycerinauszug des abgewaschenen Kalbsmagens, welcher sehr lange Zeit kräftig wirksam bleibt. Giebt man von diesem Extrakt nur äußerst geringe Mengen in rohe oder besser in abgekochte Milch, so erfährt dieselbe bei Körpertemperatur fast augenblicklich eine eigentümliche Veränderung, infolge deren sie nunmehr beim Kochen, anscheinend wie eine Lösung von Eieralbumin, gerinnt¹⁾. Erst bedeutend später gesteht die bei Brutwärme gehaltene Milch durch die Einwirkung des Labs. Die Gerinnung der mit dem Ferment versetzten Milch beim Aufkochen bleibt aber nach meinem Befunde, ebenso wie die spontane Labgerinnung völlig aus, wenn vor der Eintragung des Labs alle löslichen Kalksalze aus der Milch entfernt wurden, was einfach durch Zugeben einer genügenden Menge Ammoniumoxalats geschehen kann.

Hieraus läßt sich schließen, daß die in Rede stehende Gerinnungserscheinung beim Aufkochen nicht etwa auf eine Wärmekoagulation des gebildeten Parakaseins zu beziehen ist. Es scheint vielmehr, daß nach dem Eintragen des Ferments in die Milch zwar die Spaltung des Kaseinkalks in Molkeneiweiß und Parakaseinkalk unmittelbar erfolgt, dagegen nicht so schnell die Vereinigung des letzteren mit den löslichen Kalksalzen zum Käse. Nur diese Doppelsalzbildung wird offenbar durch die Wirkung der Siedehitze wesentlich beschleunigt.

Im Magen wird in der Norm das Kasein nicht als solches durch die freie Salzsäure gefällt, sondern vielmehr als Parakaseinkalkverbindung (Käse) durch das Lab²⁾, nachdem zuvor die Salzsäure des

1) ROBERTS, Proc. Royal Soc., 1881. M. ARTHUS u. C. PAGÉS, Arch. de Physiol., 1890, S. 331 u. 540 sowie Mém. soc. biol., Bd. 43, 1891, S. 131. Besonders: SYDNEY EDKINS, Die durch Pankreas- und Labextrakte in Kaseinlösungen hervorgebrachten Veränderungen, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 193.

2) ARTHUS und PAGÉS, Untersuchungen über die Magenverdauung der Milch, Mém. soc. biol., Bd. 43, 1891, S. 131.

Magensaftes den neutralen Kaseinkalk in das entsprechende saure Kalksalz verwandelt hat.

Der Ueberführung des Kaseins in den festen Zustand, in welcher Weise sie auch im Magen geschehen mag, folgt die Einwirkung der Pepsin-Salzsäure.

Hierdurch wird eine Spaltung des Kaseins oder des Parakaseins bewirkt, wobei neben Eiweiß Paranukleïn entsteht¹⁾. Dieses Paranukleïn ist zwar zunächst im Magensaft unlöslich, wird aber doch allmählich, wie es scheint, unter Bildung einer phosphorhaltigen organischen Säure (Paranukleïnsäure) verflüssigt²⁾, während das von ihm getrennte Eiweiß schon als Syntonin in Lösung gegangen ist, um dann weiterhin in Kaseosen gespalten zu werden. Die Bildung dieser Proteosen erfolgt durchaus nach dem oben angegebenen allgemeinen Schema, welches mit der Ueberführung der Deuterokaseosen in Amphoptone abschließt³⁾.

Die Thatsache, daß auch der Magensaft der Vögel, Fische und Amphibien, denen das Kasein der Milch gar nicht zugänglich ist, Lab enthält⁴⁾, könnte die Vermutung nahelegen, daß dieses Enzym in ähnlicher Weise, wie auf das Kasein, so auch auf andere Nukleoalbumine verändernd einwirkt. Indessen habe ich die Eiweißstoffe einer Reihe von pflanzlichen Samen, namentlich auch des Weizen-, Roggen- und Erbsenmehls, sowie auch des Dotters der Vogeleier vergebens hierauf untersucht⁵⁾. Es bleibt daher für die Existenz des Labs bei den genannten Tieren nur eine ontogenetische Erklärung übrig.

Eine ähnliche Bedeutung dürfte auch dem Labenzym zukommen, welches in den Milchsäften vieler Pflanzen gefunden wird (vgl. S. 139).

Die Einwirkung des Magensaftes auf die übrigen Proteide gestaltet sich wie beim Kasein derart, daß die Eiweißkörper von ihren Paarlingen abgespalten werden. Das Oxyhämoglobin

1) Vergl. die Litteraturangaben S. 52, Anmerk. 1.

2) E. SALKOWSKI, Ueber den Verbleib des Phosphors bei der Verdauung des Kaseins, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1893, No. 23 u. 28. Derselbe und M. HAHN, Ueber das Verhalten des Phosphors im Kasein bei der Pepsinverdauung, Pflüger's Arch., Bd. 59, 1894, S. 225. J. SEBELIEN, Ueber das Verhalten des bei der Pepsindigestion des Kaseins abgespaltenen Pseudonukleins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 443—446. MORACZEWSKI (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 28) behauptet, daß im Kasein auch organisch gebundener Phosphor vorhanden sei, der nicht an Nukleïn gebunden ist, so daß also auch die rein dargestellten Kaseosen phosphorhaltig sein würden. Inwieweit diese Anschauung berechtigt ist, müssen weitere Untersuchungen ergeben.

3) H. THIERFELDER, Zur Kenntnis der Kaseinpeptone, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 577. CHITTENDEN und PAINTER, Kasein und dessen erste Spaltungsprodukte, New-Haven 1887.

4) Vergl. S. 179.

5) Zu positiven Resultaten gelangte in dieser Beziehung R. PETERS, Untersuchungen über das Lab etc., Preisschr. d. mediz. Fakultät zu Rostock, 1894, S. 41 u. 42. Indessen kann ich dessen Angaben in keinem Punkte bestätigen. Vergl. auch R. BENJAMIN, Beiträge zur Lehre von der Labgerinnung, Virchow's Arch., Bd. 145, 1896, Sep. S. 48, sowie O. HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 103.

zerfällt hierbei in Eiweiß und Hämatin, während aus den Glykoproteiden, neben Eiweiß, eine Substanz der Kohlehydratgruppe hervorgeht.

Von den Albuminoiden kommen für die Magenverdauung nur das Kollagen und das Elastin in Betracht, während das Keratin jeder digestiven Einwirkung, wenigstens bei den höheren Tieren, widersteht.

Die Verdauungsprodukte des Kollagens und Elastins sind in neuester Zeit namentlich von CHITTENDEN¹⁾ und seinen Schülern untersucht worden, während in Betreff der Leimverdauung auch die Untersuchungen von KLUG²⁾ zu erwähnen sind.

Es ist bemerkenswert, daß bei der Magenverdauung weder aus dem Kollagen, noch aus dem Elastin Stoffe entstehen, welche den Heteroproteosen entsprächen. Eine Spaltung in zwei ungleichartige Produkte, wie sie die primären Proteosen der Eiweißkörper vorstellen, wird also bei den Albuminoiden nicht beobachtet.

Das Kollagen geht bei der Einwirkung des Magensaftes und ebenso beim Kochen mit Wasser in sein Hydrat, in das beim Erkalten gelatinierende Glutin über. Dieses verwandelt sich schon nach sehr kurzer digestiver Einwirkung in Protogelatose, welche nicht mehr gelatinirt und etwa den Protoproteosen entspricht.

Aus der Protogelatose entsteht weiterhin Deuterogelatose, aus welcher endlich das Gelatinpepton hervorgeht. Letzteres unterscheidet sich von den beiden Gelatosen durch seine Fähigkeit zu diffundieren und durch die Indifferenz gegen das Eintragen von Salzen in seine Lösungen.

Die Protogelatose wird aus angesäuerter Lösung durch Kochsalzsättigung niedergeschlagen, während die Deuterogelatose nur durch schwefelsaures Ammoniak aussalzbar ist. Ferner ist die Protogelatose im Gegensatz zur Deuterogelatose durch Platinchlorid aus ihren Lösungen fällbar.

Eine Differenz in Bezug auf die elementare Zusammensetzung des Leims und der Gelatosen konnte nicht festgestellt werden. Dennoch muß man auch hier annehmen, daß die Gelatosen aus dem Leim durch eine Hydratation entstehen. Diese Anschauung scheint um so mehr gerechtfertigt, als in neuerer Zeit PAAL³⁾ Glutinpepton durch künst-

1) CHITTENDEN und HART, Elastin und Elastosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 368. CHITTENDEN und SOLLEY, Die ersten Spaltungsprodukte der Leimverdauung, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, I, S. 23. Ueber die Spaltung des Elastins mittels gespannter Wasserdämpfe vergl. ferner: H. SCHWARZ, Untersuchungen über die chemische Beschaffenheit der elastischen Substanz der Aorta, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 495.

2) F. KLUG, Ueber die Verdaulichkeit des Leims, Pflüger's Arch., Bd. 48, 1890, S. 100. Vergl. auch F. KLUG, Die Verdauungsprodukte des Leims, Centralbl. f. Physiol., Bd. 4, 1891, S. 189.

3) C. PAAL, Ueber die Peptonsalze des Glutins, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 25, 1892, S. 1231. Bei Behandlung von salzsaurem Glutinpepton mit salpetrigsaurem Silber entwickelt sich, wie bei der gleichen Reaktion der Amidosäuren sowie des Eiweißes (vergl. S. 23), Stickstoff, indem wahrscheinlich NH_2 -Gruppen in OH -Gruppen übergeführt werden. Aus dem Reaktionsgemisch hat neuerdings PAAL ein Glutinpepton dargestellt, welches etwa 2 Proz. Stickstoff weniger enthält,

liche Magenverdauung von Leim mit nachfolgender Dialyse dargestellt hat, dessen Analyse einen erheblich geringeren Gehalt an Kohlenstoff und einen höheren Wasserstoffgehalt als diejenige des Glutins ergab, „was mit der Auffassung dieser Substanz als ein durch Hydratation entstandenes Spaltungsprodukt des Glutins im Einklang steht“.

Die Gelatosen und Gelatinpeptone sind seit langer Zeit bekannt, ohne daß sie jedoch früher eine eingehendere Untersuchung erfahren hätten.

Sie entstehen, wie schon GMELIN im Anfang der dreißiger Jahre gefunden hat, auch durch ganz kurze Behandlung des Leims mittels gespannter Wasserdämpfe von 140°.

Auch schon durch bloßes Kochen mit viel Wasser oder durch länger andauerndes Erwärmen mit verdünnten Säuren oder Alkalien büßt der Leim allmählich sein Gelatinierungsvermögen ein, was besonders die Untersuchungen von KÜHNE¹⁾ dargelegt haben.

HOFMEISTER²⁾ erhielt aus Gelatine durch 30-stündige Behandlung derselben mit der 100-fachen Menge siedenden Wassers zwei Substanzen, die von ihm als gleichzeitig aus dem Leim entstehende Spaltungsprodukte aufgefaßt und als Semiglutin und Semikollin bezeichnet wurden.

Diese beiden Stoffe sind aber ihren Reaktionen nach mit der Proto- und Deuteroelastose von CHITTENDEN identisch und müssen demnach als nacheinander aus Leim entstehende Produkte betrachtet werden.

Viel schwieriger als das Kollagen wird das Elastin vom Magensaft gelöst. Es liefert langsam Protelastose, welche dann weiterhin in Deuteroelastose übergeht.

Die Protelastose wird durch Sättigung der gemeinschaftlichen Lösung der Elastosen mit Kochsalz vollkommen gefällt, während die Deuteroelastose hierbei in Lösung bleibt und erst durch nachträglichen Zusatz von Essigsäure zur Ausscheidung gelangt.

Eine Substanz, welche ihren Eigenschaften nach als Elastinpepton zu bezeichnen wäre, scheint bei der Magenverdauung nicht zu entstehen. Auch beim mehrstündigen Kochen des Elastins mit stark verdünnter Salzsäure werden nur die Elastosen, aber kein Elastinpepton gebildet.

In Bezug auf die elementare Zusammensetzung weichen die Elastosen ebensowenig, wie die Gelatinosen, von ihrer Muttersubstanz wesentlich ab.

Endlich ist zu erwähnen, daß den digestiven Spaltungsprodukten des Elastins und des Glutins dieselben Farbenreaktionen eigen sind, wie ihren Muttersubstanzen.

Die Veränderungen der Eiweißstoffe durch das

als seine Muttersubstanz. Da ferner der neue Körper die Struktur eines Nitrosamins besitzen soll, nennt ihn PAAL „Desamidonitrosoglutinpepton“. Aus letzterem wird nach der Angabe von PAAL durch Reduktion mittels naszierenden Wasserstoffes die NO-Gruppe eliminiert, und es entsteht unter Abspaltung von Ammoniak „Desamidoglutinpepton“. Die beiden künstlich veränderten Glutinpeptone geben die Biuretreaktion. Vergl. C. PAAL, Ueber Desamidierung des Glutinpeptons, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1896, No. 7, S. 1084.

1) KÜHNE, Lehrb. d. physiol. Chem., 1868, S. 356.

2) F. HOFMEISTER, Ueber die chemische Struktur des Kollagens, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 299.

Pankreassekret sind zuerst von CL. BERNARD und von CORVISART¹⁾ beobachtet worden.

Indessen wurden bei diesen ersten Untersuchungen dem Pankreassaft kaum andere Einwirkungen auf die Eiweißstoffe zugesprochen, als dem Magensaft. Die außer den Peptonen dabei auftretenden Stoffe war man geneigt, als durch Fäulnis entstanden anzusehen. Später wurden dagegen auch offenbare Fäulnisprodukte, wie das Indol, als tryptische angesprochen.

Es bedurfte erst der eingehenden Untersuchungen von KÜHNE²⁾ um die sich widersprechenden Ansichten zu klären, indem er durch Verdauungsversuche unter Desinfektion die Fäulniserscheinungen von den rein tryptischen Wirkungen definitiv zu trennen lehrte.

Die Pankreasextrakte, welche man durch mehrtägiges Digerieren der an der Luft gelegenen Drüse bei 30° mittels Glycerin, Chloroformwasser oder Salicylsäurewasser erhält, sind durch die Verdauungsprodukte der Drüsensubstanz mehr oder weniger verunreinigt. Will man mit einer reinen Trypsinlösung arbeiten, so ist daher die Reinigung des Enzyms nach KÜHNE (vergl. S. 189) nicht zu umgehen.

Handelt es sich dagegen um die Verdauung von Fibrin, so kann man nach meinen Befunden³⁾ viel einfacher und in gleicher Weise, wie dies beim Pepsin beschrieben wurde, auch das Trypsin auf den Eiweißstoff sich niederschlagen lassen.

Man sättigt zu diesem Zweck den wäßrigen oder salicylsauren Pankreasauszug mit Kochsalz, wodurch die tryptische Wirkung zwar nicht völlig aufgehoben, aber ganz bedeutend eingeschränkt wird.

In diese Lösung werden möglichst große Fibrinflocken höchstens eine halbe Stunde lang gegeben, indem zugleich die Flüssigkeit durch einen Luftstrom in andauernder Bewegung gehalten wird.

Hierauf wird die Flüssigkeit durch ein Sieb abgegossen, das etwas angedaute Fibrin mit Wasser gehörig ausgewaschen und in einer 0,2-proz. Sodalösung bei Körpertemperatur der Selbstverdauung überlassen.

Hierbei darf man nie unterlassen, einige Tropfen einer konzentrierten alkoholischen Thymollösung etwas Chloroform oder Hydroxylamin (1 Proz.) hinzuzufügen. Denn bei allen Verdauungsversuchen, welche nicht mit Magensaft geschehen und daher durch die Gegenwart der freien Mineralsäure vor bakteriellen Einflüssen geschützt sind, ist der Zusatz von desinfizierenden Mitteln, wie Thymol, Chloroform oder Aether, durchaus geboten.

Das Trypsin entfaltet seine digestive Eigenschaft am besten bei der schwach alkalischen Reaktion, wie sie den Sodalösungen von 0,2–0,4 Proz. eigen ist⁴⁾. Auch in völlig neutralen, schwach salzhaltigen Lösungen ist das Trypsin wirksam, kaum weniger endlich

1) CORVISART, Collection de mémoires sur une fonction méconnue du pancreas, la digestion des aliments azotés, Paris 1857.

2) KÜHNE, Virchow's Arch., Bd. 39, 1867, S. 130 u. Jahresber. d. ges. Med., 1867, I, S. 183. Ferner: Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 1, 1876, Heft 3.

3) Vergl. K. MANN, Ueber die Absorption der proteolytischen Enzyme durch die Eiweißkörper, Inaug.-Diss. Würzburg 1892, S. 23.

4) Freie Kohlensäure soll einen fördernden Einfluß auf die Wirkung des Trypsins in alkalischen Flüssigkeiten ausüben. Vergl. N. SCHIERBECK,

in schwach sauren Flüssigkeiten. Doch ist hierbei nochmals zu bemerken, daß Trypsin auch durch organische Säuren langsam zerstört wird (vergl. S. 190), und zwar um so leichter, je konzentrierter diese Säuren sind.

Gleich dem Magensaft wirkt das Sekret des Pankreas zunächst einfach lösend auf die genuinen Eiweißkörper ein. Und ebenso wie bei der Magenverdauung, zeigt auch das durch Pankreaswirkung gelöste Fibrin die Eigenschaften der Globuline (Fibrinoglobulin¹⁾). Hieraus darf aber nicht gefolgert werden, daß die erste Einwirkung des Trypsins auf die Eiweißkörper überhaupt in einer Bildung von Globulinen bestehe. Denn Serumalbumin liefert bei der Trypsinverdauung niemals eine globulinartige Substanz²⁾.

Der Lösung folgt bei der Pankreasverdauung keine Ueberführung in denaturiertes Eiweiß, was ohne weiteres verständlich wird, wenn man bedenkt, daß das Acidalbumin der Magenverdauung ja lediglich ein Produkt der freien Mineralsäure ist, welche bei der Pankreasverdauung fehlt.

Das Trypsin macht seine Wirkung auf festes Eiweiß auch äußerlich in anderer Weise geltend, als der saure Magensaft. Die Eiweißkörper quellen nicht wie dort, sondern werden mürbe und zerfallen, bis sie am Ende sich verflüssigen, ein Unterschied, welchen man besonders gut an Würfeln aus gekochtem Eialbumin wahrnehmen kann.

Die vom Pankreassaft gelösten Eiweißstoffe werden dann allmählich in kleinere Moleküle gespalten.

Die primären Albumosen der Magenverdauung werden auffallenderweise bei der Pankreasverdauung nicht gebildet, es entstehen vielmehr direkt Deuteroalbumosen³⁾.

Auch die einfache Lösung der nativen Eiweißstoffe bleibt bei der Pankreaswirkung aus, wenn man dieselben vor dem Versuch künstlich koaguliert hatte. Die festen Eiweißkörper gehen dann unmittelbar als Deuteroalbumosen in die Verdauungsflüssigkeit über.

Bald lassen sich in den künstlichen Pankreasverdauungen auch Peptone nachweisen.

Aber hierbei bleibt, im Gegensatz zur Magenverdauung, die Pankreaswirkung nicht stehen. Vielmehr bilden sich durch den Zerfall des Peptonmoleküls, außer anderen wenig bekannten Produkten, namentlich die krystallinischen Amidosäuren Leucin, Tyrosin⁴⁾ und Asparaginsäure⁵⁾, welche sich künstlich nur durch stark wirkende Agentien aus Pepton gewinnen lassen.

Ueber den Einfluß der Kohlensäure auf die diastatischen und peptonbildenden Fermente, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 3, 1892, S. 373.

1) Vergl. die Litteraturangaben auf S. 228, Anmerk. 1.

2) R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 399 und Bd. 9, 1890, S. 311. Vergl. auch A. HERMANN, Ueber die Verdauung des Fibrins durch Trypsin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 521.

3) J. OTTO, Beiträge zur Kenntnis der Verwandlung von Eiweißstoffen durch Pankreasferment, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1883, S. 133. R. NEUMEISTER, Zur Kenntnis der Albumosen, Zeitschr. f. Biol. N. F. Bd. 5, 1887, S. 398 u. Bd. 8, 1890, S. 345.

4) W. KÜHNE, a. a. O.

5) E. SALKOWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1050, und v. KNIERIEM, Zeitschr. f. Biol., Bd. 11, 1875, S. 199.

Sowohl wegen der Fähigkeit des Trypsins, den tiefen Zerfall des Peptonmoleküls herbeizuführen, als auch wegen seiner zerbröckelnden, mechanischen Einwirkung auf feste Eiweißstoffe verdient dieses Enzym seinen Namen, welcher von „*θρύνεσθαι* = zerfallen“ abgeleitet ist¹⁾).

Das Auftreten der krystallinen Substanzen ist nicht so aufzufassen, als seien sie gleichzeitig mit dem Pepton aus dem Eiweiß- oder Deuteroalbumosen-Molekül entstanden. Daß die Amidosäuren vielmehr erst allmählich aus vorher gebildetem Pepton hervorgehen, läßt sich durch den Versuch leicht nachweisen.

Nicht alles Pepton wird durch das Trypsin in dieser tiefgreifenden Weise zersetzt. Selbst nach wochenlang fortgesetzter Einwirkung bleibt etwas mehr als die Hälfte des Peptons zurück, welches, auch in geringen Mengen einer weiteren energischen Trypsinwirkung ausgesetzt, nicht gespalten wird, wohl aber beim Kochen mit wäßriger Schwefelsäure ebenfalls Amidosäuren liefert.

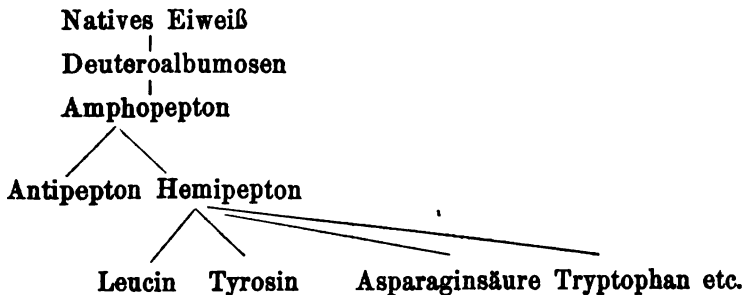
Hieraus hat KÜHNÉ gefolgert, daß bei der Pankreasverdauung die Eiweißstoffe in zwei Arten von Peptonen gespalten werden, von denen die eine Art, das sogenannte Hemipecton, weiter zerfällt, während die andere Art, das sogenannte Antipecton, durch das Trypsin nicht in Amidosäuren zersetzt wird.

Das Eiweißmolekül besitzt demnach eine größere Anzahl von Atomkomplexen, von denen etwa die Hälfte leicht, die andere Hälfte schwer zersetzbar ist. Erstere Atomkomplexe werden als Hemigruppen, letztere als Antigruppen bezeichnet, wobei jedoch wohl zu beachten ist, daß eine jede dieser Atomgruppen sowohl aromatische, als auch der Fettreihe angehörige Kerne enthält.

Bei der Magenverdauung, wo nachweislich Leucin- und Tyrosinbildung nicht eintritt, bleiben Hemi- und Antigruppen vereint, und das hier resultierende Pepton wird deshalb als Amphopepton bezeichnet. Bei der Pankreasverdauung dagegen entsteht wahrscheinlich zunächst ebenfalls Amphopepton, welches aber bald weiter in Hemipecton und Antipecton gespalten wird.

Nun ist aber die Hemigruppe gegen die tryptische Einwirkung nicht beständig. Deshalb zerfällt das Hemipecton sogleich weiter in Amidosäuren, während die Antigruppe im Antipecton übrig bleibt.

Die Produkte der Trypsinverdauung auf die Eiweißkörper stehen also in folgender ätiologischen Beziehung:



Aus dem nativen Eiweiß gehen sicher mehrere Deuteroalbumosen-

1) Trotzdem hat die Schreibweise „Trypsin“ (eigentlich Thrypsin) Bürgerrecht erlangt.

moleküle hervor, welche dann wieder in eine größere, ebenfalls unbekannte Anzahl von Amphopeptonmolekülen gespalten werden.

Sämtliche bisher erwähnten Albumosen, mögen sie bei der Magen- oder Pankreasverdauung entstehen, müssen der KÜHNE'schen Theorie nach als Ampho-albumosen bezeichnet werden, denn sie liefern, bei genügend energischer Trypsinwirkung, als Endprodukte der Pankreasverdauung Amidosäuren neben mehr oder weniger Antipepton.

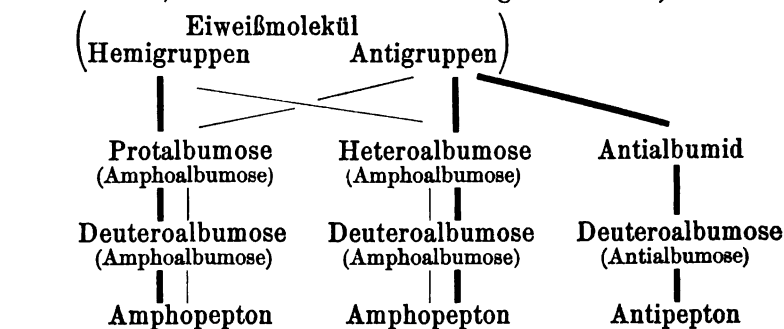
In den Amphoalbumosen der Magenverdauung scheinen die Anti- und Hemigruppen des ursprünglichen Eiweißmoleküls quantitativ nicht gleich verteilt zu sein, denn bei der Trypsinverdauung der Heteroalbumose erhält man verhältnismäßig mehr Antipepton als Amidosäuren, während umgekehrt die Protalbumose, neben sehr wenig Antipepton, viel Amidosäuren liefert ¹⁾.

Bei sehr kräftiger Pepsin- oder Pankreasverdauung, namentlich aber beim Peptonisieren der Eiweißstoffe mittels stark verdünnter, siedender Mineralsäuren beobachtet man regelmäßig, daß eine in Säuren unlösliche Proteinsubstanz zurückbleibt, welche durch sehr wirksame Trypsinlösung, ungleich schwerer durch energisch wirkenden Magensaft allmählich in Lösung zu bringen ist, um lediglich Antipepton zu liefern.

In der Annahme, daß in diesen Fällen Antigruppen des Eiweißmoleküls teilweise isoliert worden sind, bezeichnet man nach KÜHNE diesen lediglich Antipepton liefernden Stoff als Antialbumid. Seine große Resistenz gegen die Hydratation wurde zuerst von SCHÜTZENBERGER ²⁾ beobachtet.

Das Antialbumid ist namentlich dadurch ausgezeichnet, daß seine Lösung in verdünnter Soda, mit stark wirkendem Trypsin zusammengebracht, zunächst als feine Gallerte ausfällt ³⁾, um erst allmählich wieder als Antialbumose in Lösung zu gehen, aus welcher dann das Antipepton hervorgeht.

Aus ihrem Verhalten gegen die Trypsinwirkung ergibt sich somit für die Produkte der Magenverdauung folgendes Schema, in welchem ihr relativ hoher, bezw. geringer Gehalt an Anti- oder Hemigruppen durch starke, oder schwache Striche angedeutet ist ⁴⁾:



1) KÜHNE und CHITTENDEN, Ueber Albumosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 46.

2) SCHÜTZENBERGER, Bullet. de la soc. chim. de Paris, Bd. 23, 1875, S. 161.

3) KÜHNE, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 1, 1876, S. 237, sowie KÜHNE und CHITTENDEN, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 163 u. 167.

4) R. NEUMEISTER, Zur Kenntnis der Albumosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 391.

Der Ausdruck „Hemipepton“ hat nach diesen Ausführungen nur eine theoretische Bedeutung, während die Bezeichnung „Hemialbumose“ älteren Vorstellungen entspricht und aus den Lehrbüchern allmählich verschwinden sollte¹⁾).

Als Material zur Beobachtung der Trypsinwirkung auf möglichst reines Eiweiß sind mit dem Ferment imprägnierte frische Fibrinflocken²⁾ zu empfehlen. Um die Produkte verschiedener Verdauungsstadien zu erhalten, wird ein Teil der Flüssigkeit bald nach eingetretener Lösung des Fibrins, ein anderer dagegen erst nach mehrtägiger Einwirkung in Arbeit genommen. Die einzelnen Produkte lassen sich, wie folgt, nachweisen:

Außerst schwaches Ansäuern der alkalischen Flüssigkeit mittels Essigsäure: Teilweises Ausfallen des gelösten Fibrins, welches den Charakter der Globulinsubstanzen zeigt. Zur vollkommenen Entfernung des Eiweißes wird aufgeköcht.

Nach dem Filtrieren wird die neutrale, nunmehr eiweißfreie Flüssigkeit auf dem Wasserbade stark konzentriert.

Eine Probe, mit dem gleichen Volumen gesättigter Kochsalzlösung verdünnt, giebt beim tropfenweisen Zusatz von Essigsäure Albumosenreaktion (Deuteroalbumosen), doch nur bei einem wenig vorgeschrittenen Verdauungsstadium.

Aus einer anderen, mit wenig Schwefelsäure angesäuerten Probe werden die vorhandenen Albumosen durch Sättigung der Flüssigkeit mit gepulvertem Ammoniumsulfat ausgesalzt. Das salzgesättigte Filtrat enthält das Pepton (Ampho- bzw. Antipepton), welches durch die Biuretreaktion sowie nach dem Neutralisieren der Lösung und dem Zusatz des gleichen Volumen Wassers, durch die Fällung mittels Gerbsäure nachgewiesen wird.

Nach mehrtägiger Verdauung enthalten wirksame Pankreasverdauungen weder koagulierbares Eiweiß, noch Albumosen in wesentlichen Mengen.

Man neutralisiert die Lösung und dampft sie stark ein, wobei sich der größte Teil des Tyrosins in krystallinischen Massen abscheidet. Nach dem Erkalten wird dasselbe durch Filtration entfernt.

Dunstet man eine Probe des Filtrates weiter bis zum dünnen Syrup ein, so scheidet sich daraus beim Stehen nochmals Tyrosin, oft auch Leucin in mikroskopischen Krystallen ab. Das Tyrosin erscheint in stark lichtbrechenden, fächer- oder garbenförmig angeordneten Nadeln, das Leucin dagegen in schwach lichtbrechenden hyalinen, selten radial gestreiften Kugeln.

Falls der direkte mikroskopische Nachweis des Leucins mißlingt, trennt man die beiden Amidosäuren durch Extrahieren der gemeinsamen Lösung mittels siedenden Alkohols, welcher nur das Leucin

1) Auffallenderweise sind selbst noch neuerdings diese rein hypothetischen Vorstellungen KÜHNÉ's von C. PAAL vollkommen verkannt und als Thatsachen hingenommen worden. Die Bezeichnung der von PAAL dargestellten Albumosen-Peptongemische als „Hemipepton“ ist durchaus willkürlich und verdient keine Beachtung. Vergl. C. PAAL, Ueber die Peptonsalze des Eieralbumins, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 13, S. 1842.

2) Vergl. S. 245.

und das vorhandene Wasser aufnimmt, filtriert heiß und sucht die Leucinkugeln, nach dem Verjagen des Alkohols, im neuen rückständigen wäßrigen Syrup.

Das abfiltrierte Tyrosin löst sich in wenig warmem Ammoniakwasser, um beim Neutralisieren der Flüssigkeit wieder auszufallen. Durch gehöriges Auswaschen mit Wasser gewinnt man es rein. Es giebt die MILLON'sche Probe. Auch kann man mit sehr wenig Tyrosin die PIRIA'sche¹⁾ Reaktion anstellen:

Eine etwa linsengroße Menge Tyrosin wird zu diesem Zweck auf einem Uhrglase mit wenigen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure vermischt und etwa eine halbe Stunde lang aufs siedende Wasserbad gestellt. Hierauf verdünnt man die saure Lösung in einem Porzellanschälchen mit etwa 15 ccm Wasser, trägt allmählich Bariumkarbonat im geringen Ueberschuß ein und erwärmt nochmals. Wird nunmehr der lösliche tyrosin-schwefelsaure Baryt von den unlöslichen Barytsalzen abfiltriert und das neutrale Filtrat allmählich mit sehr verdünntem Eisenchlorid versetzt, so erhält man eine tiefviolette Färbung von tyrosin-schwefelsaurem Eisen.

Will man das Leucin der Pankreasverdauung in größeren Mengen darstellen²⁾, so geschieht dies am besten nach der von KÜHNE gegebenen Vorschrift durch fraktionierte Krystallisation aus Alkohol. Die letzten Spuren von Pepton sind daraus nur schwer zu entfernen. Sicher gelingt dies durch die Darstellung von Leucinkupfer (vergl. S. 32) mit nachfolgender Zersetzung durch Schwefelwasserstoff.

Bei der tryptischen Zersetzung der Eiweißstoffe besteht ebenso, wie bei deren Spaltung mittels siedenden Barytwassers, oder durch bakterielle Einwirkung, neben Tyrosin, Leucin und Asparaginsäure auch ein Chromogen, welches namentlich in essigsaurer Lösung mit Chlor- oder Bromwasser, oder auch mit sehr wenig Chlorkalk einen violetten Farbstoff liefert, der aus eiweißfreien Flüssigkeiten leicht von Amylalkohol aufgenommen wird.

Man bezeichnet dieses Chromogen passend als Tryptophan³⁾, weil der aus ihm leicht zu erzeugende Farbstoff ein bequemes Mittel bildet, den Eintritt der tiefen Eiweißspaltung und somit auch die Bildung von Tyrosin und Leucin festzustellen, ohne daß man diese Amidosäuren speziell nachzuweisen brauchte. Mit Hilfe dieser Reaktion läßt sich unter anderem leicht zeigen, daß bei der Einwirkung des Trypsins auf Fibrin immer erst Peptone gebildet werden, bevor es zu einer tiefen Eiweißzersetzung kommt.

Die Natur des Tryptophans ist trotz mehrfacher Untersuchungen

1) PIRIA, Notiz über das Tyrosin, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 82, 1852, S. 252.

2) Vergl. hierüber die Erfahrungen von R. COHN, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 20, 1895, S. 203. Nach diesem Forscher sollen bei der Pankreasverdauung verschiedene Leucine entstehen.

3) Vergl. R. NEUMEISTER, *Zeitschr. f. Biol.*, N. F. Bd. 8, 1890, S. 329. E. STADELMANN (ebendas. S. 495), welcher Elementaranalysen des stark mit Pepton verunreinigten bromhaltigen Niederschlages ausgeführt hat, nennt den Farbstoff „Proteinochrom“ und seine bei der Pankreasverdauung gebildete Muttersubstanz „Proteinochromogen“. Weitere Angaben über das Tryptophan macht auch H. WINTERITZ, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 16, 1892, S. 462.

erst in neuester Zeit einigermaßen aufgeklärt worden, wiewohl es schon vor mehr als 60 Jahren von TIEDEMANN und GMELIN¹⁾ beobachtet wurde. Der daraus entstehende Farbstoff scheidet sich, stark verunreinigt mit Pepton und anderen Stoffen, beim Stehen aus der Flüssigkeit ab. Die schön violette Lösung des Niederschlages in Alkohol giebt nach den Untersuchungen von KRUKENBERG²⁾ ein Absorptionsband um D.

Nach den eingehenden Untersuchungen von NENCKI³⁾ enthält der durch allmählichen Zusatz von Bromwasser zur Verdauungslösung entstehende Niederschlag wenigstens zwei verschiedene bromhaltige Farbstoffe, nämlich ein zuerst ausfallendes violettes und ein hierauf sich bildendes braunes Pigment.

Durch passende Behandlung des violetten Niederschlages mit Benzol, absolutem Alkohol und warmem Wasser kann man den Farbstoff von dem beigemischten Pepton vollkommen trennen. Indessen ist es sehr fraglich, ob dann das Pigment als rein zu betrachten ist. Dasselbe löst sich mit roter Farbe leicht in verdünnten Alkalien und wird aus dieser Lösung durch verdünnte Säuren gefällt. Eisessig dagegen löst den Farbstoff. Giebt man aber Zinkstaub hinzu, so fällt das Reduktionsprodukt in farblosen amorphen Flocken aus.

Das braune Pigment ist in absolutem Alkohol unlöslich. Seine Reinigung und Befreiung vom beigemengten Pepton erfordert daher ein ziemlich umständliches Verfahren.

Der violette Farbstoff liefert eine sehr stark eisenhaltige Asche und ist durch seinen hohen Bromgehalt (27 Proz.) und geringen Schwefelgehalt (0,5 Proz.) ausgezeichnet, während das braune Pigment nur 20,5 Proz. Brom, dagegen bedeutend mehr Schwefel (2,2 Proz.) enthält.

Berechnet man die prozentische Zusammensetzung der beiden Farbstoffe auf bromfreie Substanz und vergleicht sie mit der einiger tierischen Pigmente, so ist eine gewisse Aehnlichkeit der roten Substanz mit dem Hämatoporphyrin und Bilirubin sowie des braunen Pigments mit den tierischen Melaninen nicht zu verkennen, was bei der zweifelhaften Reinheit der beiden Tryptophane um so bemerkenswerter ist. Ferner entsteht aus den letzteren, ebenso wie aus Hämatin und Hämatoporphyrin, beim Schmelzen mit Kali Pyrrol, Schwefelwasserstoff, Methylmerktan und Skatol. NENCKI glaubt daher, daß die Tryptophane als die Muttersubstanzen gewisser tierischen Farbstoffe, vielleicht sogar des Hämoglobins zu betrachten sind. Doch spricht hiergegen, daß die beiden Chromogene auch aus vollkommen eisenfreien Eiweißstoffen hervorgehen.

Weiter ist zu erwähnen, daß sowohl HIRSCHLER⁴⁾, als auch

1) TIEDEMANN und GMELIN, Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 1, S. 31, 32 u. 358 sowie Bd. 2, S. 149, 248 u. 272. Vergl. auch CL. BERNARD, Compt. rend., Supplementbd. I, 1856, S. 403.

2) KRUKENBERG, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1884, S. 179 und Virchow's Arch., Bd. 101, 1885, S. 555.

3) Vergl. M. NENCKI, Zur Kenntnis der pankreatischen Verdauungsprodukte des Eiweißes, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 6, S. 560.

4) HIRSCHLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 302.

STADELMANN ¹⁾) eine geringe Ammoniumentwicklung bei der tryptischen Verdauung von Fibrin nachgewiesen haben. Diese Ammoniakbildung tritt auch ein, wenn durch sorgfältigste Desinfektion bakterielle Einflüsse vollkommen ausgeschlossen sind.

Endlich haben E. DRECHSEL und HEDIN ²⁾) unter den krystallinen Produkten der tryptischen Einwirkung auf Fibrin auch jene bei der Zersetzung der Eiweißstoffe mittels siedender Mineralsäuren entstehenden Basen, nämlich das Lysatin und Lysatinin, aufgefunden.

Die Darstellung des Antipectons ³⁾) geschieht aus einer möglichst ausgedehnten Pankreasverdauung, welche im Verlauf einiger Tage unter wiederholter Zugabe von Trypsin und verdünnter Soda-Lösung durchgeführt wurde. Nach dem Eindampfen auf ein kleines Volumen wird vom ausgeschiedenen Tyrosin abfiltriert und die Flüssigkeit hierauf in derselben Weise, wie dies beim Magenpepton angegeben wurde, bei wechselnder Reaktion mit Ammoniumsulfat gesättigt. Nach dem Filtrieren und der Entfernung des Ammoniumsulfats, läßt sich aus der Lösung das Antipepton, behufs absoluter Isolierung von den Amidosäuren und den Salzen, wenn auch nicht vollkommen, mittels Phosphorwolframsäure fällen. Die Verbindung des Peptons mit der Phosphorwolframsäure wird durch Barythydrat zerlegt und schließlich der überschüssige Baryt mittels Schwefelsäure genau entfernt. Das Trocknen geschieht wie beim Magenpepton.

Das Antipepton unterscheidet sich vom Amphopepton besonders durch die nur schwach, als braun-rote Färbung eintretende MILLONsche Reaktion, womit offenbar die fernere Beobachtung im Zusammenhang steht, daß sich aus ihm bei der Zersetzung mittels siedender Mineralsäuren nur sehr wenig Tyrosin bildet ⁴⁾).

Ueber die Einwirkung des Pankreassaftes auf andere Proteinsubstanzen ist zu bemerken, daß die Proteide im allgemeinen schnell in ihre Komponenten zerlegt werden ⁵⁾), worauf die Verdauung der abgespaltenen Eiweißstoffe wie gewöhnlich von statuen geht.

Auch die Kernnukleine erfahren vom Pankreassaft, im Gegensatz zur Magenverdauung, eine Lösung und scheinen dann allmählich unter Abspaltung von Nukleinsäuren peptonisiert zu werden ⁶⁾) Ebenso löst

1) STADELMANN, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 261.

2) E. DRECHSEL und HEDIN, Zur Kenntnis der Produkte der tryptischen Verdauung des Fibrins, Du Bois Arch., 1891, S. 273 sowie Ber. d. Königl. sächs. Ges. d. Wissensch., 1891, S. 157.

3) W. KÜHNE, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 2—4 und 9—10. Vergl. ferner: P. BALKE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 249.

4) Vergl. W. KÜHNE und R. CHITTENDEN, Ueber die Peptone, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 454 u. ff.

5) Vergl. W. KÜHNE, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 1, 1876, S. 198.

6) Vergl. P. POPOFF, Ueber die Einwirkung von eiweißverdauenden Fermenten auf die Nukleinstoffe, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 537—539.

der Pankreassaft die Paranukleïne, wobei sich dieselben in nicht näher bekannter Weise, wahrscheinlich unter einer Spaltung, verändern¹⁾.

Beim Zusammenbringen von Milch mit etwas Bauchspeichel oder auch mit einigen Tropfen des salicylsauren Pankreasextraktes nach KÜHNE unterliegt das Kasein der Milch, wie durch den Magensaft, zunächst der Labgerinnung. Die Milch gesteht, ohne eine Veränderung ihrer Reaktion zu zeigen, nachdem sie schon vorher durch Kochen zur Koagulation gebracht werden konnte²⁾. Der ausgeschiedene Käse wird dann sehr bald durch die tryptische Wirkung wieder gelöst, so daß sich die einzelnen Stadien der Kaseinfällung und Wiederauflösung nur bei Verwendung schwächerer Pankreasextrakte deutlich verfolgen lassen. Hieraus erklären sich die in der Litteratur vorhandenen abweichenden Angaben³⁾.

Von den Albuminoiden werden nur das Kollagen und das Elastin digestiv verändert.

Das native Kollagen wird allerdings auffallenderweise vom Pankreassaft nicht angegriffen⁴⁾, doch erfolgt seine Ueberführung in Leim sehr leicht, nachdem es zuerst mit Wasser gekocht oder durch verdünnte Säuren gequellt worden ist. Einer solchen Quellung kann aber das Bindegewebe im normalen Magensaft nie entgehen. Auf diese Bedeutung des Magensaftes für die Verdauung des Bindegewebes haben besonders C. LUDWIG und OGATA⁵⁾ aufmerksam gemacht, welche bei ihren Hunden mit ausgeschalteter Magenverdauung zwar das Eiweiß, nicht aber das Bindegewebe der Nahrung ausgenutzt fanden.

Die Veränderung des Leims durch die tryptische Verdauung ist nach den Untersuchungen von CHITTENDEN⁶⁾ seinen Umformungen im Magensaft völlig analog. Es entstehen nacheinander Protogelatose, dann aber Deutergelatose. Das endlich gebildete Gelatinpepton soll durch das Trypsin beim sorgfältigen Ausschluß aller Fäulniserreger eine weitere Spaltung in Amidosäuren nicht erfahren⁷⁾.

Von allen Verdauungsvorgängen scheint die Peptonisierung des Leims durch die Einwirkung des Trypsins besonders leicht zu erfolgen. Die Verflüssigung von gehörig desinfizierter Gelatine ist daher wohl geeignet, geringe Trypsinmengen in zweckentsprechend keimfrei gemachten Bakterienkulturen nachzuweisen. Derartige Gelatine bereitet man sich, nach einem Vorschlage von FERMI⁸⁾, durch Auflösen von 5–10 g Gelatine in siedendem Thymolwasser. Die

1) Vergl. J. SEBELIEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1875, S. 447–454.

2) Vergl. S. 241 sowie namentlich: SYDNEY EDKINS, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 193.

3) Vergl. A. BAGINSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 220.

4) A. EWALD und W. KÜHNE, Die Verdauung als histologische Methode, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 1, 1877, S. 451.

5) Vergl. S. 165.

6) CHITTENDEN und SOLLEY, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 23.

7) A. EWALD und W. KÜHNE, a. a. O.

8) C. FERMI, Die Leimgelatine als Reagens zum Nachweise tryptischer Enzyme, Arch. f. Hyg., Bd. 12, 1891, S. 238.

heiß filtrierte Lösung wird in Eprouvetten zur Erstarrung gebracht. Bei Anwesenheit von Trypsin in zugesetzten Flüssigkeiten muß die Gelatine früher oder später in Gelatosen und Leimpepton übergeführt werden.

Der Vorschlag von FERMI, die Einwirkung der zu prüfenden Lösungen bei Zimmertemperatur geschehen zu lassen, ist für unser Klima nicht anwendbar, da stark verdünnte Trypsinlösungen unter diesen Umständen oft nicht einwirken. Doch läßt sich der Gedanke von FERMI praktisch verwenden, wenn man die Versuche bei Bruttemperatur ausführt. Trypsinhaltige Flüssigkeiten haben dann nach früherer oder späterer Unterbrechung der Einwirkung auch in der Kälte das Gelatinierungsvermögen eingebüßt, während ebenso behandelte, bezw. mit dem entsprechenden Volumen Wasser verdünnte Kontrollproben bald wieder erstarren.

Im Gegensatz zum Kollagen wird das Elastin durch den Pankreassaft direkt gelöst. Es liefert nacheinander die beiden Elastosen, welche auch bei der Magenverdauung entstehen, aber wie dort, so auch hier keine Substanz, welche als Elastinpepton zu bezeichnen wäre¹⁾.

An die Untersuchung der Einwirkung des Magen- und des Pankreassaftes auf die Proteinsubstanzen schließt sich die Frage nach der leichten oder schweren Verdaulichkeit der verschiedenen Eiweißarten.

Es läßt sich durch vergleichende Beobachtungen unschwer feststellen, ob ein Eiweißstoff durch künstlichen Magen- oder Pankreassaft schneller gelöst wird, als ein anderer, und ferner, ob seine Ueberführung in Albumosen und Peptone relativ leicht erfolgt. Auch kann man nach dem Vorgange von BEAUMONT (vergl. S. 159), welcher derartige Versuche zuerst am Menschen ausführte²⁾, die verschiedenen oder verschiedenartig zubereiteten Eiweißstoffe in Tüllsäckchen geben, durch eine Fistel in den Magen eines Hundes einführen und die Schnelligkeit ihrer Auflösung vergleichen³⁾. Aber die so gewonnenen Resultate können den Wert eines Eiweißkörpers als Nährstoff nicht definitiv bestimmen⁴⁾. Denn die natürlichen digestiven Prozesse lassen sich weder außerhalb des Tierkörpers, noch durch Einbringen von Nährstoffen in Magen fisteln vollkommen nachahmen. Einmal ist es ja keineswegs allein der Magensaft, welcher im Darmtrakt auf die Proteinsubstanzen einwirkt, und ferner ist der resorptionsfähige Zustand der verschiedenen Eiweißstoffe nicht für alle bei demselben digestiven Stadium erreicht.

Dies vorausgeschickt, kann man allerdings behaupten, daß rohes Muskelfleisch aller Tiergattungen vom Magensaft leichter gelöst und peptonisiert wird, als im gekochten oder gar im gebratenen Zustande.

1) CHITTENDEN und HART, Elastin und Elastosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 388.

2) BEAUMONT, Exper. and observ. on the gastric juice, Boston 1834.

3) E. JESSEN, Einige Versuche über die Zeit, welche erforderlich ist, Fleisch und Milch in ihren verschiedenen Zubereitungen zu verdauen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 140.

4) Vergl. hierüber E. BERGEAT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 139.

Daß aber die Ausnutzung des rohen Muskelfleisches nun auch besser erfolge, als die des gekochten, ist damit nicht bewiesen, weil es sich in der That noch fragt, ob eine schnellere Peptonisierung des Muskelfleisches unter allen Umständen dem Organismus zum Nutzen gereicht.

So haben die Untersuchungen von ATWATER¹⁾ über die Ausnutzung der als Nahrung eingeführten Muskelsubstanz von verschiedenen Tieren, namentlich vom Rind- und Fischfleisch, durchaus keine Differenzen ergeben, wiewohl CHITTENDEN und CUMMINS²⁾ sowie auch POPOFF³⁾ übereinstimmend angeben, daß Rindfleisch im künstlichen Magensaft sowohl leichter löslich ist, als auch schneller peptonisiert wird, als das Fischfleisch.

Hiermit soll indessen nicht behauptet werden, daß es unmöglich sei, aus den Mengen der durch künstliche Verdauung überhaupt löslichen Eiweißstoffe eines Nahrungsmittels zu einem annähernden Urteil über dessen relativen Nährwert zu gelangen. Derartige Untersuchungen von Futtermitteln, welche nach dem Vorschlage von STUTZER⁴⁾ nacheinander der Einwirkung von künstlichem Magen- und Pankreassaft ausgesetzt wurden, liefern in der That nach TH. PFEIFFER⁵⁾ mit dem Tierversuch genügend übereinstimmende Resultate.

Bereits im oberen Teil des Dünndarms beginnt mit der Neutralisation der freien Salzsäure des Magensaftes allmählich die Entwicklung und bald auch die deutliche Einwirkung zahlreicher Fäulnisbakterien auf die Nahrungsstoffe und deren Verdauungsprodukte⁶⁾. Diese Fermentorganismen gelangen offenbar mit der Nahrung in den Verdauungskanal, denn vor der Geburt sind im Darm sowie im Meconium keine Fäulnisprodukte nachweisbar⁷⁾.

Die Fäulnisvorgänge verlaufen in ihrem Beginn neben den di-

1) W. O. ATWATER, Ueber die Ausnutzung des Fischfleisches im Darmkanale im Vergleich mit der des Rindfleisches, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 16.

2) R. CHITTENDEN und W. CUMMINS, Americ. Chem. Journ., Bd. 6, 1884, No. 5.

3) M. POPOFF, Ueber Verdauung von Rind- und Fischfleisch bei verschiedener Art der Zubereitung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 524.

4) STUTZER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 212, Bd. 10, 1886, S. 153, Bd. 11, 1887, S. 361 u. Bd. 12, 1888, S. 72.

5) TH. PFEIFFER, Versuche zum Vergleich der natürlichen und künstlichen Verdauung stickstoffhaltiger Futterbestandteile, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 1. Vergl. auch E. WOLFF, Landwirtsch. Jahrb., Bd. 19, 1890, S. 795.

6) Die morphologische Beschreibung einer Reihe von Fermentorganismen des menschlichen Dünndarms nebst Angaben über ihre Wirkungen finden sich bei MACFADYEN, NENCKI und SIEBER, Untersuchungen über die chemischen Vorgänge im menschlichen Dünndarm, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 28, 1891, S. 311—350.

7) SENATOR, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 1. A. BAGINSKY, Du Bois Arch., Supplementbd. 1883, S. 48—50. ESCHERICH, Die Darmbakterien des Neugeborenen etc., Fortschritte der Medizin, Bd. 3, 1885, No. 16 u. 17.

gestiven Prozessen, erlangen aber erst im unteren Teil des Dünndarms eine intensivere Ausbreitung, während sie im Dickdarm, gegen dessen Ende hin, durch die dort erfolgende Wasserresorption allmählich wieder eingeschränkt werden.

Die Bakterienarten, welche verändernd auf die Proteinsubstanzen einwirken¹⁾, sind gegen die übrigen Nährstoffe meist unwirksam. Sie besitzen die Fähigkeit, die Eiweißkörper, falls deren Lösung nicht bereits durch die Verdauungssäfte eingetreten ist, zunächst in den flüssigen Zustand überzuführen, um sie dann, gleich den Verdauungssäften, in Albumosen und weiter in Peptone zu spalten.

Doch vollziehen sich diese Vorgänge der Lösung und namentlich der ihr folgenden Peptonisation ganz bedeutend langsamer, als die entsprechende Einwirkung der Verdauungsenzyme. Selbst unter günstigen Verhältnissen bedarf es, wenigstens außerhalb des Tierkörpers, mehrerer Tage, bevor mit Darmbakterien reichlich infizierte frische Fibrinflocken in einer durch Soda schwach alkalisch gehaltenen Flüssigkeit vollkommen gelöst werden.

Die Lösung und Peptonisation der Eiweißstoffe durch die Bakterien scheint nicht auf einer direkten Thätigkeit dieser Mikroorganismen zu beruhen, sondern muß, wie früher ausgeführt wurde, als die Wirkung von ihnen abgesonderter Enzyme betrachtet werden²⁾.

Im unteren Teil des Darmtraktes kann diese lösende Wirkung der Bakterien dem Organismus vielleicht zugute kommen, weil hier im wesentlichen nur noch Reste von unveränderten Proteinsubstanzen vorhanden sind, deren Resorption dadurch ermöglicht wird.

Im oberen Teil des Darmtraktes dagegen würden die Bakterien, falls sie hier bereits in großer Menge vorhanden wären, ihrem Wirt einen Teil der Nährstoffe entziehen.

Denn es scheint, daß diese Fermentorganismen, sobald Albumosen oder Peptone in ihren Wirkungskreis gelangen, kaum noch lösend auf native Eiweißstoffe einwirken. Daß sie vielmehr in diesem Falle zunächst die anwesenden Verdauungsprodukte weiter zersetzen, geht daraus hervor, daß man in stark faulenden Eiweißlösungen keine oder höchstens nur geringe Spuren von Peptonen entdecken kann, während dagegen eine langsame Bildung von Peptonen durch die bakteriellen Enzyme wahrgenommen wird, wenn man die Wirkung der lebenden Pilzzellen durch Abtötung derselben mittels Chloroform ausschließt³⁾. Giebt man weitere Peptone zu faulendem Blut oder Eiweiß, so läßt sich keineswegs eine Vermehrung, sondern vielmehr bald eine Abnahme derselben bis zum Verschwinden zweifellos feststellen⁴⁾. Hiervon macht nach meinen Befunden nur die Leimgelatine eine Ausnahme, welche, mit Darmbakterien infiziert, sich in dieser Beziehung abweichend von den Eiweißstoffen verhält, indem bald in der Flüssigkeit zunehmende Mengen von Gelatinpepton nachweisbar werden.

1) B. BIENSTOCK, Ueber die Bakterien der Faeces, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 8, 1884, S. 1.

2) Vergl. S. 98 u. ff., sowie besonders E. SALKOWSKI, Ueber das eiweißlösende Ferment der Fäulnisbakterien und seine Einwirkung auf Fibrin, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 92.

3) Vergl. S. 99.

4) R. NEUMEISTER, Zur Physiologie der Eiweißresorption und zur Lehre von den Peptonen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 335.

Man muß annehmen, daß infolge der besonders leichten Verdaulichkeit des Leims ihn die bakteriellen Enzyme schneller peptonisieren, als die zersetzende Einwirkung der Pilzzellen folgen kann.

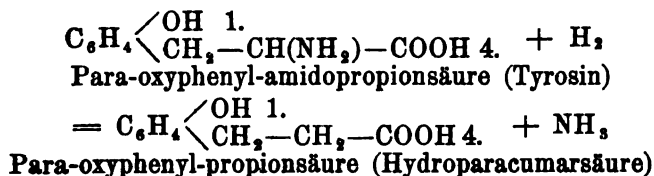
Es liegt die Frage nahe, ob die Anwesenheit von Bakterien im Darm der Tiere unumgänglich notwendig sei, oder ob dieselben auch bei vollkommen keimfreier Nahrung existieren können.

Die großen experimentellen Schwierigkeiten welche sich diesbezüglichen Versuchen entgegenstellen, haben in neuerer Zeit NUTTALL und THIERFELDER¹⁾ zu überwinden verstanden, indem sie junge Meerschweinchen welche durch die Sectio caesarea geboren waren, unmittelbar in einen keimfreien Raum überführten und darin unter Zuführung von steriler Luft, 8 Tage lang mit steriler Milch, in anderen Versuchen unter gleichzeitiger Zugabe von ebenso behandelten Biscuits ernährten. Nach der Tötung der Tiere zeigte sich in der That, daß sowohl der Darminhalt als auch die während des Versuches produzierten Exkrete vollkommen keimfrei waren. Da ferner die Meerschweinchen während der Versuchszeit eine ganz normale Entwicklung zeigten, läßt sich schließen, was a priori nicht anders zu erwarten war, daß wenigstens bei der Ernährung mit Milch oder anderer leicht verdaulicher Nahrung, die Gegenwart von Fermentorganismen im Darm für die Existenz der Tiere nicht erforderlich ist. Dagegen muß angenommen werden, daß bei gewöhnlicher Ernährungsweise die Darmbakterien, wenn auch nicht notwendig, so doch jedenfalls nützlich sind, da sie namentlich besser als die Verdauungssäfte die für den Magen- und Pankreassaft fast unzugänglichen Zellmembranen der vegetabilischen Nahrungsmittel aufzulösen und somit auch eine erhebliche Kostenersparnis zu erzielen imstande sind.

Durch die bakterielle Zersetzung der Eiweißpeptone entstehen die auch bei der Pankreasverdauung sich bildenden Amidosäuren: Tyrosin, Leucin, Asparaginsäure und das Tryptophan. Ferner aber werden eine Reihe anderer Substanzen nachweisbar, welche zum Teil direkt aus den Peptonen hervorgehen, vorwiegend aber einer weiteren Umformung der genannten Amidosäuren ihre Entstehung verdanken.

Zunächst kann das Tyrosin infolge von Reduktions-, Spaltungs- oder Oxydationsvorgängen in andere Benzolderivate durch die Fäulnis übergehen, nämlich in gewisse aromatische Oxyssäuren und weiter in Phenole.

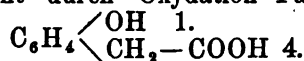
Nach BAUMANN²⁾ erfolgt diese Umwandlung des Tyrosins in der Weise, daß es zunächst durch nascierenden Wasserstoff unter Abspaltung von Ammoniak in die ihm entsprechende Oxyssäure verwandelt wird:



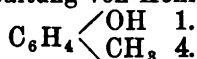
1) G. NUTTALL und H. THIERFELDER, Tierisches Leben ohne Bakterien im Darm, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 109 u. Bd. 22, 1897, S. 62.

2) BAUMANN, Weitere Beiträge zur Kenntnis der aromatischen Sub-

Aus letzterer geht durch Oxydation Para-oxyphenyl-essigsäure



und weiter durch eine Abspaltung von Kohlendioxyd Para-kresol



hervor, welches endlich zu Phenol $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{OH}$ oxydiert wird ¹⁾).

Schon durch das Studium der tryptischen Zersetzung der Albumosen ist es sichergestellt, daß eine größere Anzahl von aromatischen Gruppen im Eiweißmolekül vorhanden sein muß.

Diese aromatischen Atomkomplexe gehen aus der Pankreasverdauung, soweit dieselbe das Eiweißmolekül zersetzt, sowie aus den meisten künstlichen Spaltungen der Eiweißstoffe lediglich als Tyrosin hervor.

Bei der Einwirkung der Fermentorganismen auf Eiweißstoffe dagegen beobachtet man, neben der Bildung von Tyrosin und seinen Abkömmlingen, stets auch das Auftreten von aromatischen Substanzen, welche nicht zu dem Tyrosin in direkter Beziehung stehen. Es sind dies besonders Stoffe der Indigogruppe, welche also der Orthoreihe angehören, nämlich das zuerst von NENCKI ²⁾ und von KÜHNE ³⁾ bei den Fäulnisprozessen nachgewiesene Indol, das Skatol ⁴⁾ und die von SALKOWSKI ⁵⁾ gefundene Skatolkarbonsäure.

Diese 3 Chromogene besitzen nahe Beziehungen zum Indigo, welcher durch Oxydation des Indols entsteht ⁶⁾):

stanzen des Tierkörpers, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 304. Vergl. auch die älteren Abhandlungen hierüber von BAUMANN sowie von E. u. H. SALKOWSKI in den Berichten der Deutsch. chem. Gesellschaft.

1) TH. WEYL, Spaltung von Tyrosin durch Fäulnis, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 312.

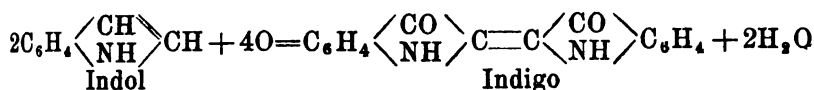
2) NENCKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1593, Bd. 8 1875, S. 336, 722 u. 1517 sowie „Ueber die Zersetzung der Gelatine und des Eiweißes bei der Fäulnis mit Pankreas“, Bern 1876, S. 31. Vergl. auch BRIEGER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 141. BAUMANN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 13, 1880, S. 284. TAPPEINER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 14, 1881, S. 2382.

3) W. KÜHNE, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 8, 1875, S. 206.

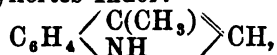
4) L. BRIEGER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 10, 1877, S. 1037 und Bd. 12, 1879, S. 1985. Derselbe, Weitere Beiträge zur Kenntnis des Skatols, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 414. NENCKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 13, 1880, S. 2002 und Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 371. Ueber das chemische Verhalten des Indols und Skatols vergl. auch A. BAEYER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 13, 1880, S. 2339, und E. FISCHER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 236, 1886, S. 116.

5) E. und H. SALKOWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 13, 1880, S. 191 und 2217. Ferner E. und H. SALKOWSKI, Die Skatolkarbonsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 8 u. 23.

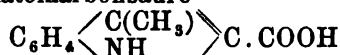
6) Ueber die künstliche Synthese und die Konstitution des Indigos vergl. A. BAEYER und CARO, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 10, 1877, S. 692 u. 1262, und A. BAEYER, ebendas., Bd. 13, 1880, S. 2254 sowie Bd. 14, 1881, S. 1741.



Das Skatol ist methyliertes Indol:



aus welchem die Skatolkarbonsäure



durch eine Verbindung mit CO_2 hervorgeht¹⁾. Leitet man Skatoldampf durch ein glühendes Rohr, so geht das Skatol in Indol über.

Das Indol und Skatol entstehen übrigens auch, wie KÜHNE und ebenso NENCKI nachgewiesen haben (vergl. S. 33), bei der oxydativen Zersetzung der Eiweißstoffe mittels der Kalischmelze.

Auf Grund dieser Befunde ist mehrfach die Anschauung verbreitet worden, daß diese Substanzen der Indigogruppe im Eiweißmolekül in anderer Weise vorgebildet seien, als das gleichzeitig mit ihnen entstehende Tyrosin²⁾.

Indessen ist die, je nach den äußeren Bedingungen und der Natur der Fermentorganismen, so überaus wechselvolle bakterielle Einwirkung³⁾ ebensowenig, wie die Kalischmelze geeignet, weittragende Schlüsse auf die Konstitution der Nährstoffe zu gestatten.

Man kann höchstens behaupten, daß bei den Gärungs- und den Fermentationsvorgängen die Bildung aromatischer Verbindungen aus Substanzen der Fettreihe noch nicht beobachtet wurde. — Warum die aromatischen Kerne der Eiweißstoffe bei der Einwirkung der Bakterien teilweise als Verbindungen der Indolgruppe, bei der Spaltung durch siedende Säuren dagegen lediglich als Tyrosin aus dem zerfallenden Eiweißmolekül heraustreten, ist gänzlich unbekannt. Vielleicht wird das Indol von den Fäulnisbakterien aus einfacheren aromatischen Komplexen synthetisch erzeugt, wofür unter anderem auch die Beobachtung spricht, daß spezifische Fermentorganismen, wie *Proteus vulgaris*, vorwiegend Indol aus Eiweiß zu bilden scheinen⁴⁾. Ferner ist es für unsere Auffassung wichtig, daß nach Befunden von SALKOWSKI und BLUMENTHAL⁵⁾ die Indolbildung aus Eiweiß unter dem Einfluß des Alkaliescenzgrades der Nährlösung steht, indem bei einem geringen Alkaligehalt die Indolbildung stärker als bei einem geringen Sodazusatz gefunden wurde (vergl. S. 119).

Endlich sind hier anzuführen gewisse nicht hydroxylierte, der

1) Ueber die künstliche Synthese der Skatolkarbonsäure: W. WISLIZENUS und E. ARNOLD, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 20, 1887, S. 3395, sowie G. CIAMICIAN und G. MAGNANINI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 21, 1888, S. 1927. Diese künstlich erhaltene Skatolkarbonsäure ist indessen mit der bei der Eiweißfäulnis entstehenden nicht identisch.

2) Vergl. namentlich M. NENCKI und V. BOVER, Untersuchungen über die Zersetzung des Eiweißes durch anaerobe Spaltpilze, Monatsh. f. Chem., Bd. 10, 1889, S. 506.

3) Vergl. BRIEGER, Ueber die aromatischen Produkte der Fäulnis aus Eiweiß, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 134.

4) Vergl. F. KUHN, Arch. f. Hyg., Bd. 13, 1892, S. 40.

5) F. BLUMENTHAL, Ueber den Einfluß des Alkali auf den Stoffwechsel der Mikroben, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 28, 1895, Sep. S. 17.

Benzoësäure homologe aromatische Säuren, welche SALKOWSKI¹⁾ als konstante Produkte der Eiweißfäulnis gefunden hat.

Es sind dies die Phenylpropionsäure (Hydrozimmtsäure) $C_6H_5-CH_2-CH_2-COOH$ und die Phenylessigsäure $C_6H_5-CH_2-COOH$.

Letztere beiden Säuren können durch die Lebensthätigkeit der Fäulnisbakterien sowohl direkt aus dem Eiweißmolekül heraustreten, als auch nach der Angabe von SALKOWSKI²⁾ unter Umständen durch eine weitere eigentümliche Umformung des Tyrosins gebildet werden.

Da das Indol und das Skatol mit Wasserdämpfen flüchtig sind, lassen sich beide aus faulendem Eiweiß leicht isolieren. Zu ihrer Reingewinnung benutzt man zweckmäßig eine faulende Pankreasverdauung.

Man gibt in einen verschlossenen Kolben, der mittels Gummischlauch und aufgesetztem Quetschhahn mit einer vorgelegten Waschflasche in Verbindung steht, fein zerhacktes Muskelfleisch, ebenso zerteiltes Rindspankreas und etwa die vierfache Menge Wasser, welches durch Soda schwach alkalisiert wird.

In dieser Mischung werden bei Brutwärme die anfangs gebildeten Peptone durch die Fäulnisbakterien schnell zersetzt.

Die zuerst geöffnete Klemme des Kolbens wird später dauernd geschlossen und nur bisweilen ein wenig gelüftet, um den entwickelten Gasen den Austritt zu gestatten. Dieser Abschluß des Gefäßes ist geboten, weil sich in offenen Gefäßen das Indol und das Skatol zum Teil verflüchtigen würden. Nach etwa 10 Tagen enthält die sehr übelriechende Flüssigkeit beide Substanzen, wenn auch nicht in bedeutender Menge. Man erhält an Indol und Skatol aus 1 kg angewandter Substanz etwa 9–11 g. Nach der Vorschrift SALKOWSKI's³⁾ verfahren, kann man nach 5–6-tägiger Fäulnis auf eine mittlere Ausbeute von 6,5 pro Mille des Trockengewichtes an Indol rechnen.

Zur Gewinnung beider Stoffe wird die faulende Flüssigkeit im Freien durch ein Leintuch filtriert und hierauf größtenteils abdestilliert, wobei das Indol und das Skatol mit den Wasserdämpfen sich verflüchtigen.

Das gewonnene Destillat wird zur Bindung der ebenfalls übergegangenen Phenole mit Natronlauge alkalisiert, und das Indol und Skatol aus der Flüssigkeit mittels Aether ausgeschüttelt, aus welchem beide Stoffe beim vorsichtigen Abdestillieren desselben als weiße, glitzernde Blättchen von intensiv fäkalem Geruch im Rückstand bleiben.

Außer in Aether lösen sie sich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser, ferner auch in Alkohol und in Benzol.

Löst man das Gemisch beider Substanzen in hochsiedendem Ligroin unter Erwärmung auf dem Wasserbade und versetzt die

1) E. und H. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 424 u. Bd. 7, 1883, S. 450. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 282. E. SALKOWSKI, Ueber die Bildung der nicht hydroxylierten aromatischen Säuren bei der Eiweißfäulnis, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 491.

2) E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 508.

3) E. und H. SALKOWSKI, Ueber die Bildung des Indols und Skatols, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 462.

Mischung mit einer Lösung von überschüssiger Pikrinsäure in Benzol, so scheiden sich beim Erkalten pikrinsaures-Indol und -Skatol in prachtvoll roten Nadeln aus. Kocht man diese Verbindungen mit Wasser, am besten unter Zusatz von Ammoniak, so zersetzen sie sich, es gehen die freien Chromogene mit den Wasserdämpfen in die Vorlage über. Destilliert man dagegen das Gemisch der Pikrate mit Natronlauge, so wird das Indol vollkommen zersetzt, und es befindet sich in der Vorlage reines Skatol.

Eine Trennung beider Verbindungen läßt sich durch fraktionierte Destillation mittels heißen Wasserdampfes erreichen, wobei das Skatol stets zuerst übergeht.

Giebt man zur wäßrigen Lösung des Indols tropfenweis gelb gewordene Salpetersäure, so erhält man einen roten Niederschlag von salpetersaurem Nitroso-indol. Dieser Farbstoff löst sich in Alkohol und krystallisiert aus dieser Lösung nach Zusatz von Aether.

Das Skatol wird durch gelbe Salpetersäure nur als weißes Nitrat gefällt.

Taucht man einen Fichtenspan in starke Salzsäure und bringt ihn hierauf in eine wäßrige Indollösung, so färbt er sich allmählich kirschrot. Das Skatol giebt diese Reaktion nicht in der gleichen Weise. Der Span wird nur rot, wenn man ihn zuerst mit einer alkoholischen Skatollösung befeuchtet und dann in starke Salzsäure bringt¹⁾.

Ferner unterscheidet sich das Indol vom Skatol durch sein Verhalten gegen Nitroprussidnatrium.

Giebt man zu einer wäßrigen Indollösung so viel gelöstes Nitroprussidnatrium, daß eine gelbbraune Flüssigkeit entsteht, so wird diese beim tropfenweisen Zusatz von verdünnter Lauge violett. Die violette Färbung geht aber in eine tiefblaue über, wenn man nunmehr tropfenweis verdünnte Salzsäure hinzufügt²⁾. Ein Ueberschuß der Säure zerstört den blauen Farbstoff.

Der Destillationsrückstand vom Indol, Skatol und den Phenolen enthält alle übrigen Fäulnisprodukte.

Zur Darstellung der aromatischen Säuren³⁾ fällt man die noch vorhandenen Eiweißstoffe und Salze durch Zusatz von viel Alkohol aus. Die so erhaltene alkoholische Lösung wird in eine wäßrige übergeführt, aus der man die durch Schwefelsäure in Freiheit gesetzten Säuren mittels Aether ausschüttelt. Nach dem Abdunsten des Aethers wird der Rückstand in wenig verdünnter Lauge gelöst und mit Bariumchlorid gefällt, wodurch die Fettsäuren als Barytseifen abgeschieden werden. Die abfiltrierten löslichen Barytsalze der aromatischen Säuren werden dagegen durch Schwefelsäure zersetzt und noch einmal in Aether aufgenommen.

Der Aether wird verdunstet, die Säuren in Wasser gelöst und durch die kochende Flüssigkeit ein heißer Dampfstrom geleitet, mit

1) E. FISCHER, Synthese von Indolderivaten, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 236, 1886, S. 140.

2) E. LEGAL, Breslauer ärztliche Zeitschr., 1883, No. 3 u. 4. Vergl. auch KRUKENBERG, Chemische Untersuchungen zur wissenschaftl. Medizin, II, 1888, S. 136, wo sich das optische Verhalten dieser Farbstoffe angegeben findet.

3) Vergl. E. und H. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 9.

welchem die flüchtigen Homologen der Benzoëssäure, die Phenylelessigsäure, und die Phenylpropionsäure, übergehen. Beide lassen sich durch fraktionierte Destillation trennen¹⁾).

Im Rückstande bleiben die Oxysäuren sowie die Skatolkarbonsäure.

Letztere krystallisiert beim starken Eindunsten und Abkühlen der sauren Flüssigkeit in weißen Körnchen heraus, während die Oxysäuren mit Hilfe ihrer verschiedenen Lösungsverhältnisse in Benzol²⁾ getrennt werden können.

Die Skatolkarbonsäure giebt mit gelber Salpetersäure die Indolreaktion, doch entsteht nicht salpetersaures Nitroso-indol, sondern ein anderer roter Farbstoff³⁾. Ferner lassen sich die aromatischen Oxysäuren durch das Eintreten der MILLON'schen Probe erkennen.

Wie zahlreiche Untersuchungen, zuerst namentlich von JAFFÉ⁴⁾, SALKOWSKI⁵⁾, BAUMANN⁶⁾ und BRIEGER⁷⁾ festgestellt haben, gelangt ein gewisser Anteil dieser durch die Eiweißfäulnis im Darm entstandenen aromatischen Stoffe zur Aufsaugung.

Das resorbierte Tyrosin verschwindet nach mehrfachen und übereinstimmenden Beobachtungen in der Säftemasse, es wird in den Geweben vollkommen zersetzt und oxydiert⁸⁾. Ebenso wie das Tyrosin scheinen sich nach den Beobachtungen von SCHOTTEN⁹⁾ auch andere aromatische Amidosäuren zu verhalten.

Dagegen gelangen die stickstofffreien Umwandlungsprodukte des Tyrosins, sowie die übrigen aromatischen Zersetzungsprodukte des Eiweißes nicht zur völligen Verbrennung und treten daher als solche oder nur wenig verändert im Harn zu Tage.

Die an und für sich giftigen Phenole durchwandern aber nicht

1) Vergl. E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 495 u. 499.

2) E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 308. Vergl. auch Bd. 6, 1882, S. 191.

3) E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 24. Die übrigen Reaktionen der Skatolkarbonsäure s. Abschnitt XV.

4) M. JAFFÉ, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1872, S. 2. Vergl. auch Virchow's Arch., Bd. 70, 1877, S. 72.

5) E. SALKOWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 9, 1876, S. 1595.

6) E. BAUMANN, Zur Kenntnis der aromatischen Substanzen im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 60. E. BAUMANN und E. HERTER, ebendas., S. 244.

7) BRIEGER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 10, 1877, S. 1027. Vergl. namentlich auch „Ueber die flüchtigen Phenole, deren Aetherschwefelsäuren im menschlichen Urin vorkommen“, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 204.

8) C. SCHOTTEN, Ueber das Verhalten des Tyrosins und der aromatischen Oxysäuren im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1882, S. 23 sowie Bd. 8, 1883, S. 65. K. BAAS, Ueber das Verhalten des Tyrosins zur Hippursäurebildung, ebendas., Bd. 11, 1887, S. 485. R. COHN, Ueber das Verhalten des salzsauren Tyrosinäthyläthers im tierischen Stoffwechsel, ebendas., Bd. 14, 1890, S. 189.

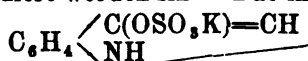
9) SCHOTTEN, Ueber die Quelle der Hippursäure im Harn, ebendas., Bd. 8, 1883, S. 63. Vergl. auch BAUMANN, Die aromatischen Verbindungen im Harn und die Darmfäulnis, ebendas., Bd. 10, 1886, S. 130.

als solche die Säftemasse ¹⁾, sondern werden vorher — wahrscheinlich in der Leber ²⁾ — entgiftet, indem sie hier mit Sulfaten zu ätherschwefelsauren Salzen ($\text{SO}_2 \begin{smallmatrix} \text{OC}_6\text{H}_5 \\ \text{OK} \end{smallmatrix}$ und $\text{SO}_2 \begin{smallmatrix} \text{OC}_6\text{H}_4-\text{CH}_3 \\ \text{OK} \end{smallmatrix}$) zusammentreten ³⁾. Gerade diese Vereinigung mit der Schwefelsäure scheint die an und für sich, teilweise wenigstens, zerstörbaren Phenole ⁴⁾ vor einer Oxydation zu bewahren, denn man beobachtet, daß selbst der ungemein leicht oxydierbare Aethylalkohol ⁵⁾, als ätherschwefelsaures Salz einem Hunde eingegeben, ebensowenig wie die Phenole im Organismus der Verbrennung anheimfällt.

In gleicher Weise wird auch das resorbierte Indol sowie das Skatol an Schwefelsäure gebunden, nachdem beide Chromogene zuvor zu Indoxyl



bez. zu Skatoxyl ⁶⁾ oxydiert worden sind. Das indoxylschwefelsaure Kali



bildet im Harn das sogenannte Indikan ⁷⁾. Die Skatolkarbonsäure dagegen passiert unverändert den Organismus ⁸⁾.

Die aromatischen Oxyssäuren werden zum Teil ebenfalls mit Schwefelsäure gepaart im Harn vorgefunden ⁹⁾, bei weitem der größte Anteil dagegen läßt sich unverbunden, in der Form von Salzen, im Urin nachweisen.

In ähnlicher Weise wie die Schwefelsäure dienen gegenüber diesen giftigen aromatischen Substanzen als Schutzmittel auch andere Verbindungen, welche sonst sehr leicht im Organismus zersetzlich sind.

1) BULIGINSKI, Hoppe-Seyler's med.-chem. Untersuchungen, Heft 2, 1867, S. 234, sowie HOPPE-SEYLER, Pflüger's Arch., Bd. 5, 1872, S. 470.

2) BAUMANN, Pflüger's Arch., Bd. 13, 1876, S. 297. Vergl. auch A. CHRISTIANI u. BAUMANN, Ueber den Ort der Bildung der Phenolschwefelsäure im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 350.

3) E. BAUMANN, Ueber gepaarte Schwefelsäuren im Harn, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 69 sowie Bd. 13, 1876, S. 285.

4) E. TAUBER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 366. A. AUERBACH, Virchow's Arch., Bd. 77, 1879, S. 226.

5) E. SALKOWSKI, Ueber das Verhalten einiger Sulfosäuren im Organismus, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 91.

6) L. BRIEGER, Weitere Beiträge zur Kenntnis des Skatols, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 416.

7) JAFFÉ, Pflüger's Arch., Bd. 3, 1870, S. 448, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1872, No. 1 und Virchow's Arch., Bd. 70, 1877, S. 72. A. CHRISTIANI, Ueber das Verhalten von Phenol, Indol und Benzol im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 273. BAUMANN und BRIEGER, Ueber Indoxylschwefelsäure, das Indikan des Harns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 254. Vergl. auch BAUMANN und F. TIEMANN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 12, 1879, S. 1092 u. 1098 sowie Bd. 13, 1880, S. 408.

8) E. SALKOWSKI, Ueber das Verhalten der Skatolkarbonsäure im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 28.

9) E. BAUMANN und E. HERTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 256. E. BAUMANN, ebendas., Bd. 4, 1880, S. 310.

Sind sie aber an diese schwer oxydablen aromatischen Stoffe gebunden, so bleiben sie ebenfalls vor der Oxydation bewahrt. Es sind dies das Glykokoll und die Glykuronsäure, welche wahrscheinlich je nach Bedarf leicht aus gewissen Gewebsbestandteilen entstehen können. Während die Glykuronsäure die Schwefelsäure zu ersetzen scheint, falls im Uebermaß künstlich eingeführte Phenole, Indol oder Skatol in die Säftemasse treten¹⁾, insbesondere bei gleichzeitiger Eliminierung des Schwefels aus der Nahrung durch Fütterung mit Speck und Stärke, oder wenn ganz bestimmte Stoffe, wie Kampfer, Chloralhydrat und seine nächsten Homologen, ferner Naphtalin, Euxanthin, Thymol, die Terpene, gewisse aromatische Nitroverbindungen, tertiäre und halogensubstituierte Alkohole u. s. w. einem Tiere einverleibt werden²⁾, bindet das Glykokoll regelmäßig die resorbierten, nicht hydroxylierten aro-

1) SCHMIEDEBERG, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 14, 1881, S. 306. E. KÜTZ, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1881, S. 338 sowie „Zur Kenntnis der synthetischen Vorgänge im tierischen Organismus“, Pflüger's Arch., Bd. 30, 1883, S. 484. G. HOPPE-SEYLER (Ueber Indoxylglykuronsäure), Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 425. Vergl. auch B. MESTER, Ueber Skatoxylschwefelsäure und Skatolfarbstoff, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 142. E. KÜTZ, Ueber einige gepaarte Glykuronsäuren, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 247—252.

2) JAFFE, Zur Kenntnis der synthetischen Vorgänge im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 47. SCHMIEDEBERG u. H. MEYER, Ueber Stoffwechselprodukte nach Kampferfütterung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 422. KOSSEL, Ueber das Verhalten von Phenoläthern im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 296. v. MERING, Ueber das Verhalten des Chloralhydrats und Butylchloralhydrats im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 480. Vergl. auch v. MERING, Zur Kenntnis der Reduktionsprozesse im Tierkörper, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 15, 1882, S. 1019. E. KÜTZ, „Ueber die Schicksale des Chloralhydrates und Butylchloralhydrates im Tierkörper“, Pflüger's Arch., Bd. 28, 1882, S. 506 sowie „Wirkung und Schicksale des Trichloräthyl- und Trichlorbutylalkohols im Tierkörper“, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 157. R. KÜTZ, Ueber die chlorhaltigen Spaltungsprodukte der Urochloralsäure und Urobutylchloralsäure, Pflüger's Arch., Bd. 33, 1884, S. 221. THIERFELDER und v. MERING, Das Verhalten tertiärer Alkohole im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 511. LESNIK, Ueber einige Ester der Salicylsäure und ihr Verhalten im Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 24, 1887, S. 167. Vergl. auch LESNIK und NENCKI, Ueber das Verhalten des Naphtols in dem Organismus, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 19, 1886, S. 1534. E. KÜTZ, Zur Kenntnis des Indischgelb und der Glykuronsäuren, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 475. KAST, Zur Kenntnis der reduzierenden Substanz im menschlichen Harn nach Chloroformnarkose, Münchener med. Wochenschr., 1888, No. 19. JAFFE und HILBERT, Ueber Acetanilid und Acetoluid etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 295. Vergl. auch K. MÖRNER, ebendas., Bd. 13, 1889, S. 23. E. KÜTZ, Ueber einige gepaarte Glykuronsäuren, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 252—258. F. BLUM, Ueber Thymolglykuronsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 514. M. NENCKI, Ueber das Verhalten der aromatischen Oxyketone im Tierkörper, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 15, S. 2732.

matischen Säuren, also die Phenylessigsäure und die Phenylpropionsäure¹⁾.

Der Paarung der Phenylpropionsäure mit dem Glykokoll geht in der Regel eine Oxydation der ersteren zu Benzoëssäure voraus. Es entsteht so das Benzoyl-Glykokoll, die Hippursäure $C_6H_5 \cdot CO - NH \cdot CH_2 \cdot COOH$, deren Bildung aus ihren beiden Komponenten auch in der ausgeschnittenen überlebenden Niere vor sich geht²⁾. Die Phenylessigsäure dagegen vereinigt sich direkt mit dem Glykokoll, und so entsteht die Phenacetursäure $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CO - NH \cdot CH_2 \cdot COOH$.

Endlich ist zu erwähnen, daß ein Teil des resorbierten Phenols auf seiner Wanderung durch den Organismus eine unvollständige Oxydation zu Brenzkatechin oder Hydrochinon erfahren kann, welche dann ebenfalls als ätherschwefelsaure Kalisalze



zur Ausscheidung kommen³⁾.

Die Menge dieser aromatischen Substanzen im Harn wird bedeutend vermindert bei einer Ernährung mit stickstofffreier Kost. Ja, sie können bis auf eine geringe Quantität an aromatischen Oxyssäuren zum Verschwinden gebracht werden, wenn man den Darmkanal mittels Jodoform oder Kalomel mehrere Tage lang desinfiziert, wodurch die

1) E. und H. SALKOWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 12, 1879, S. 653 sowie „Ueber das Verhalten der aus dem Eiweiß durch Fäulnis entstehenden aromatischen Säuren im Tierkörper“, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1882, S. 162 u. 168. E. SALKOWSKI, Ueber das Vorkommen der Phenacetursäure im Pferdeharn, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 3010. Vergl. auch Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 229 u. 501. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 131.

2) Vergl. S. 18.

3) v. MERING, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1876, S. 276. E. BAUMANN und E. HERTER, Ueber die Synthese von Aetherschweifelsäuren und das Verhalten einiger aromatischen Substanzen im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 244. BAUMANN und C. PREUSSE, Zur Kenntnis der Oxydationen und Synthesen im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 156. L. BRIEGER, Zur Kenntnis des physiologischen Verhaltens des Brenzkatechin und Hydrochinon und ihrer Entstehung im Tierkörper, Du Bois Arch., 1879, Supplementbd., S. 61. NENCKI und GIACOSA, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 336. SCHMIEDEBERG, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 14, 1881, S. 306.

Eine unvollständige Oxydation erfahren übrigens auch die aromatischen Kohlenwasserstoffe im Organismus. Giebt man z. B. einem Tiere Benzol ein, so erscheint dies als phenyl-ätherschwefelsaures Salz im Harn. Vergl. SCHULTZEN und NAUNYN, Ueber das Verhalten der Kohlenwasserstoffe im Organismus, Du Bois Arch., 1867, S. 349. J. MUNK, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 148. E. BAUMANN und E. HERTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 264. E. BAUMANN und C. PREUSSE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 159. NENCKI und GIACOSA, Ueber die Oxydation der aromatischen Kohlenwasserstoffe im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 325.

Fäulnisvorgänge vollkommen unterdrückt werden¹⁾. Ferner ergab die Untersuchung des Harns junger Meerschweinchen, welche von Geburt an mittels keimfreier Nahrung ernährt waren (vergl. S. 257), daß derselbe keinerlei Benzolderivate enthielt, mit Ausnahme von aromatischen Oxysäuren, welche demnach auch unabhängig von der Darmfäulnis im Organismus in gewisser Menge entstehen können²⁾.

Die aromatischen Substanzen des Harns werden dagegen stark vermehrt gefunden in allen pathologischen Fällen, in denen durch den Verschuß des Darmrohrs oder durch mangelhafte Resorption ein gesteigerter putrider Zerfall der Eiweißnahrung eintritt, namentlich also beim Ileus, bei der Peritonitis und bei tuberkulöser Darmerkrankung³⁾. Dieselbe Erscheinung wird wahrgenommen, wenn man durch andauerndes Neutralisieren des Magensaftes mittels Calciumkarbonat die antiseptische Wirkung desselben aufhebt⁴⁾ oder wenn man an Hunde, welche sich im Chlorhunger (vergl. S. 163) befinden, faules Fleisch verfüttert⁵⁾.

Es ist nach dem Angeführten selbstverständlich, daß auch beim Eingeben von Phenolen oder Indol in geringen Mengen diese Stoffe unschädlich sind und als ätherschwefelsaure Salze im Harn zur Ausscheidung kommen. In größerer Menge dagegen einverleibt, werden sie nicht entgiftet; doch sollen sie besser vertragen werden, wenn man dem Organismus zugleich Sulfate zuführt⁶⁾.

Weniger mannigfach, als die bisher besprochenen Benzolderivate, sind die Verbindungen, welche aus den Fettkernen des Eiweißmoleküls durch die normale Darmfäulnis entstehen.

Es sind neben Leucin, Asparaginsäure und Glutaminsäure die Ammoniaksalze flüchtiger Fettsäuren, namentlich der Kapronsäure, Valeriansäure und Buttersäure⁷⁾, ferner Methan und Wasserstoff, während der Schwefel des Eiweißes unter gewöhnlichen Verhältnissen

1) BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 123. Ueber Darmdesinfektion siehe ferner: A. ROVIGHI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 20.

2) Vergl. H. NUTTALL und H. THIERFELDER, Tierisches Leben ohne Bakterien im Verdauungskanal, II, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 71.

3) Vergl. G. HOPPE-SEYLER, Ueber die Ausscheidung der Aetherschweifelsäuren im Urin bei Krankheiten, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 1, wo sich die ältere Litteratur ausführlich angegeben findet.

4) A. KAST, Ueber die quantitative Bemessung der antiseptischen Leistung des Magensaftes, Festschrift, Hamburg 1889. Vergl. auch KAST und K. BAAS, Münchener med. Wochenschr., 1888, No. 4.

5) Vergl. B. MESTER, Ueber Magensaft und Darmfäulnis, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 24, 1894, S. 441. Hier findet sich eine Zusammenstellung und Kritik der gesamten einschlägigen Litteratur.

6) BAUMANN, Pflüger's Arch., Bd. 13, 1876, S. 285 und Du Bois Arch., 1877, S. 576. CHRISTIANI, Ueber das Verhalten des Phenol, Indol und Benzol im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 273. Vergl. hiergegen S. TAUBER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 36, 1895, S. 197.

7) Vergl. BRIEGER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 148.

als Schwefelwasserstoff, zum geringen Teil auch als widerlich riechendes Methylmerkaptan $\text{CH}_3 \cdot \text{SH}$ ¹⁾ abgespalten wird. Weiter finden sich auch häufig Bernsteinsäure und Glutarsäure, welche unter Abspaltung von Ammoniak durch Reduktion aus der Asparaginsäure, bzw. aus der Glutaminsäure hervorgehen können²⁾. Die gebildeten Fettsäuren sind als Seifen resorbierbar und werden im Organismus verbrannt.

Ganz ähnliche Produkte, wie aus den Fettkernen des Eiweißmoleküls, entstehen bei der Darmfäulnis des Bindegewebes und des Leims³⁾. Doch hat man hier neben Leucin stets reichliche Glykokollbildung wahrgenommen. Die bei der Leimfäulnis aufgefundene Phenylpropionsäure⁴⁾ verdankt ihre Entstehung offenbar einer Vermischung des angewandten Materials mit Eiweißstoffen.

Unter normalen Verhältnissen scheinen sich im Darmkanal durch bakterielle Einwirkung Stoffe von wesentlich anderem Charakter, als die bisher erwähnten, nicht zu bilden.

Dagegen erzeugt die Eiweißfäulnis außerhalb des Organismus durch weitere Zersetzungen oder Umformungen stickstoffhaltiger primärer Fäulnisprodukte auch Substanzen basischer Natur, welche den pflanzlichen Basen, den sogen. Alkaloïden in mancher Beziehung nahe stehen. Sie sollen hier anhangsweise besprochen werden.

Im voraus sei bemerkt, daß die Fäulnis- oder Kadaveralkaloïde, welche auch als Ptomaine bezeichnet werden, lediglich der Fettreihe angehören, während die pflanzlichen Basen vielfach, wenn auch nicht durchweg, Pyridinkerne enthalten.

Zuerst wurden derartige Stoffe im Jahre 1866 von DUPRÉ und BENCE JONES⁵⁾, dann besonders 1873 von SELMI⁶⁾ in Leichnamen

1) M. NENCKI und SIEBER, Zur Kenntnis der bei der Eiweißgärung auftretenden Gase, Monatshefte f. Chem., Bd. 10, 1889, S. 526. LEON NENCKI, Das Methylmerkaptan, als Bestandteil der menschlichen Darmgase, ebendas., S. 862. M. RUBNER, Ueber das Vorkommen von Merkaptan, Arch. f. Hygiene, Bd. 19, 1893, S. 136. Vergl. auch F. BLUMENTHAL, Ueber den Einfluß des Alkali auf den Stoffwechsel der Mikroben, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 28, 1895, Heft 3 u. 4, Sep. S. 16.

2) F. HOPPE-SEYLER, Ueber Gärungsprozesse, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 13. E. und H. SALKOWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 12, 1879, S. 649. MARIE EKUNINA, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 21, 1880, S. 479. BRIEGER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 368. Die übrige Litteratur findet sich bei F. BLUMENTHAL, Ueber Vorkommen und Bildung der Bernsteinsäure, Virchow's Arch., Bd. 137, 1894, S. 539. Derselbe, Ueber die Produkte der bakteritischen Zersetzung der Milch, ebendas., Bd. 146, 1896, S. 75.

3) NENCKI, Ueber die Zersetzung der Gelatine und des Eiweißes bei der Fäulnis mit Pankreas, Bern 1876. J. JEANNERET, Zersetzung von Gelatine und Eiweiß durch Pankreasfermente, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 15, 1877, S. 353.

4) SELITRENNY, Ueber die Zersetzung des Leims durch anaërobe Spaltpilze, Monatshefte f. Chem., Bd. 10, 1889, S. 908.

5) DUPRÉ und BENCE JONES, Zeitschr. f. Chem., 1866, S. 348 und Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1491.

6) F. SELMI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 6, 1873, S. 142, Bd. 7, 1874, S. 1491, Bd. 8, 1875, S. 1198, Bd. 9, 1876, S. 195 u. Bd. 11, 1878,

aufgefunden. Diese Forscher gelangten indessen nicht dahin, die Kadaveralkaloide rein darzustellen. Sie konstatierten nur, daß sich in faulenden Eiweißmassen unter Umständen stark giftige Stoffe vorfinden, welche in Bezug auf ihre Lösungs- und Fällungsmittel den pflanzlichen Alkaloiden gleichen.

Die Reingewinnung der Ptomaine ist im wesentlichen erst BRIEGER¹⁾ zu verdanken, wensschon NENCKI²⁾ vor BRIEGER aus faulendem Leim eine zu den Ptomainen gehörige Base, das sogen. Kollidin $C_8H_{11}N$, isoliert hatte.

Es ist auffallend, daß unter normalen Verhältnissen Ptomaine im Darmkanal nie gebildet werden. Selbst einen Tag nach dem Tode vermochten weder BRIEGER³⁾, noch BAUMANN und UDRÁNSKY⁴⁾ diese Stoffe im Darminhalt von Menschen oder Tieren aufzufinden. Es müssen hier gewisse Umstände deren Entstehung verhindern. Wahrscheinlich ist zur Ptomainbildung der Zutritt von Sauerstoff, wenigstens in geringem Grade, erforderlich⁵⁾. Denn daß auch die Darmbakterien Ptomaine sehr wohl zu erzeugen vermögen, ist durch BRIEGER mittels Kulturen derselben in Gelatine dargelegt worden.

BRIEGER hat aus faulenden Kadavern und Fleischmassen von Menschen und Tieren eine große Reihe von Ptomainen als prächtig krystallisierende Verbindungen dargestellt.

Die in der ersten Zeit der Fäulnis isolierten Basen sind fast sämtlich nur wenig giftig. BRIEGER bezeichnet sie geradezu als physiologisch indifferent.

Es sind dies sowohl Monamine, wie Methylamin, Aethylamin, Dimethylamin, Diäthylamin⁶⁾, Trimethyl- und Triäthylamin, als auch einige Diamine. Von letzteren ist namentlich regelmäßig gefunden worden das Kadaverin, neben welchem dann weiterhin auch das Pu-

S. 1838. Vergl. auch RÖRSCH und FASSBENDER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1064. SCHWANERT, ebendas., S. 1332. MORIEGIA und BASTINI, Jahresber. d. Chem., 1875. E. und H. SALKOWSKI, Ueber basische Fäulnisprodukte, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 16, 1883, S. 1191. Weitere Litteraturangaben finden sich bei A. GARCÍA, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 543. Auch in faulendem Roggen- und Maismehl sind Ptomaine nachgewiesen. Vergl. A. POEHL, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., B. 16, 1883, S. 1975. Hier findet sich die übrige Litteratur.

1) L. BRIEGER, Ueber Ptomaine, Teil I, II u. III, Berlin (Hirschwald) 1885—1886. Vergl. auch „Ueber basische Produkte (Ptomaine) aus menschlichen Leichen“, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 2741.

2) NENCKI, Ueber die Zersetzung der Gelatine etc., Bern 1876.

3) BRIEGER, Deutsche med. Wochenschr., 1887, S. 469.

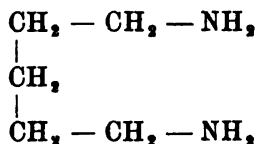
4) BAUMANN und UDRÁNSKY, Ueber das Vorkommen von Diaminen, sogenannten Ptomainen, bei Cystinurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 586.

5) Vergl. auch GARCÍA, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 576.

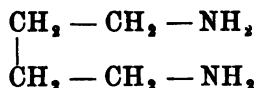
6) O. BOCKLISCH, Ueber Ptomaine aus gefaulten Fischen, BRIEGER's Untersuchungen über Ptomaine, III, 1886, S. 56. Vergl. auch Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 18, 1885, S. 86 u. 1922.

trescin auftritt. Ferner isolierte GARCÍA¹⁾ in neuester Zeit aus faulendem Pferdefleisch eine dritte Base von der Zusammensetzung $C_6H_{10}N_2$, welche die beiden genannten Diamine begleitete und vielleicht eine ähnliche Konstitution wie diese besitzt.

Das Kadaverin ist nach den Untersuchungen von LADENBURG²⁾ Pentamethylendiamin



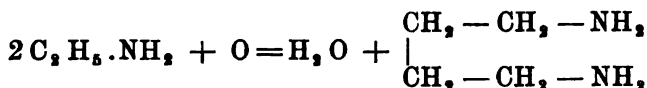
während das Putrescin von BAUMANN und UDRÁNSKY³⁾ als Tetramethylendiamin



erkannt wurde.

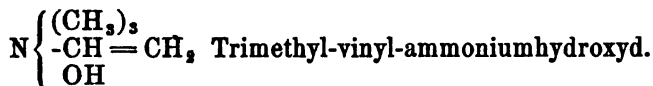
Intermediär auftretende synthetische Vorgänge bei bakteriellen Einwirkungen sind häufig beobachtet. Das bekannteste Beispiel hierfür bildet ja die Entstehung der Buttersäure aus zwei Milchsäuremolekülen.

Nach BAUMANN und UDRÁNSKY kann man sich daher vielleicht auch die Bildung der Diamine in der Weise denken, daß sie aus zwei Molekülen der Monamine unter Sauerstoffaufnahme hervorgehen:



Das Kadaverin und das Putrescin finden sich noch in sehr später Zeit der Fäulnis, scheinen aber nach dreitägiger Dauer derselben in größter Menge vorhanden zu sein⁴⁾.

Daneben beginnt allmählich, etwa vom 3. Tage nach dem Tode an, auch das Auftreten einer ziemlich giftigen Substanz, welche in größeren Dosen kurareähnliche Wirkungen zeigt. Diese ist nichts anderes als Neurin:



Die Muttersubstanzen dieser Base sind zweifellos die Lecithine der Gewebe. Diese komplizierten, ätherartigen Verbindungen zerfallen bereits im allerersten Stadium der Fäulnis in Fettsäuren, Glycerin-

1) A. GARCÍA, Ueber Ptomaine, welche bei der Fäulnis von Pferdefleisch und Pankreas entstehen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 546.

2) A. LADENBURG, Ueber die Identität des Kadaverins mit dem Pentamethylendiamin, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 19, 1886, S. 2585. Vergl. auch BRIEGER, Ptomaine, III, 1886, S. 100.

3) BAUMANN und UDRÁNSKY, Ueber die Identität des Putrescins und des Tetramethylendiamins, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 21, 1888, S. 2938. Vergl. auch Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 567.

4) GARCÍA, a. a. O. S. 575.

phosphorsäure und in das unschädliche Cholin (Trimethyl-oxäthylammoniumhydroxyd¹⁾).

Letzteres findet sich nach BRIEGER in den von dem eigentlichen Zersetzungs Vorgänge oft noch gar nicht betroffenen Organen einzig und allein von allen basischen Stoffen, so daß es fraglich bleibt, ob der Zerfall der Lecithine in der That auf die Thätigkeit von Bakterien zurückzuführen ist, welche bereits vom Darm aus in die Gewebe übergetreten sind. Es macht vielmehr den Eindruck, als ob die Lecithine sich in ihre Komponenten auflösen, infolge der schon unmittelbar nach dem Tode sich geltend machenden energischen Reduktionsfähigkeit der Gewebe²⁾.

Während das Neurin aus dem Cholin durch Wasserentziehung hervorgeht, bildet sich bei der Fäulnis nun bald auch ein Oxydationsprodukt des Cholins, welches BRIEGER als Muskarin bezeichnet, da es sowohl in seiner elementaren Zusammensetzung ($C_8H_{15}NO_2$), als auch in seinen toxischen Wirkungen dieser pflanzlichen Base gleicht.

Neben diesen beiden Cholinabkömmlingen tritt früher oder später noch ein physiologisch indifferentes Diamin auf (von der elementaren Zusammensetzung $C_6H_{14}N_2$), welches dem Kadaverin isomer ist und von BRIEGER als Neuridin bezeichnet wird.

Nach etwa vierzehntägiger Fäulnis sind das Neurin, Muskarin und Neuridin verschwunden. Man findet jetzt neben dem Kadaverin und Putrescin öfter auch Saprin, eine weitere ungiftige Diaminbase von unbekannter Konstitution.

Da von den bisher aufgeführten Basen nur die beiden Cholin- bzw. Lecithinabkömmlinge giftig sind, kann man wohl behaupten, daß aus den Proteinsubstanzen im ersten Stadium der Fäulnis, welches sich ziemlich weit erstrecken kann, stark giftige Substanzen nicht entstehen. Exquisit toxische Stoffe aus faulendem Fleisch zu gewinnen, gelang BRIEGER frühestens nach 7 Tagen, und auch dann nur in minimalen Mengen.

Erst als er wochenlang gefaulte Kadaver zur Untersuchung brachte, vermißte er größtenteils die in früheren Stadien gefundenen Basen und fand an ihrer Stelle neue, welche zwar nicht durchweg, aber größtenteils sehr giftig sind.

Die Befunde sind keineswegs konstant, sondern wechseln in den verschiedenen Stadien der Zersetzung, wobei auch äußere Umstände sowie die Natur der faulenden Materie von Einfluß sind.

Es ist möglich, daß diese giftigen Stoffe durch sehr einfache chemische Prozesse aus ungiftigen entstehen. Die Bildung des Neurins und Muskarins aus dem Cholin bietet ein derartiges Beispiel.

So wandelte LADENBURG³⁾ das Kadaverin durch Destillation seines Chlorhydrates in das giftige Piperidin ($C_8H_{11}N$) um. Obwohl BRIEGER dem Piperidin weder innerhalb, noch außerhalb des Organismus bei seinen Untersuchungen begegnet ist, hält er den Gedanken nicht für ausgeschlossen, daß durch einfache Abspaltung von Ammoniak aus dem nicht giftigen Kadaverin, auch vermöge der Aktion bakterieller Kräfte eine giftige Substanz entstehen kann.

1) Vergl. S. 91.

2) Ueber Ptomaine, II, 1885, S. 34.

3) A. LADENBURG, Piperidin aus Pentamethylendiamin, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 18, 1885, S. 3100.

Daß auch durch ganz einfache Anlagerung von bestimmten Radikalen die Wirkung an und für sich indifferenter Substanzen total verändert wird, zeigten weitere Versuche von BRIEGER¹⁾.

Als er nämlich aus dem Putrescin die tetramethylierte Base darstellte, zeigte sich diese, im Gegensatz zu ihrer Muttersubstanz, enorm giftig.

Es hat sich das Bedürfnis herausgestellt, die giftigen Ptomaine von den nicht giftigen durch eine Bezeichnung zu trennen. Erstere werden infolgedessen nach dem Vorschlage von BRIEGER Toxine genannt.

Da nun aber auch die völlig frischen Gewebe, als normale Stoffwechselprodukte, Substanzen basischer Natur enthalten, wie die Xanthinasen und das Kreatin nebst seinen Abkömmlingen, erscheint es zweckmäßig, diese Verbindungen, im Gegensatz zu den basischen Produkten der bakteriellen Einwirkung, nach dem Vorgange von GAUTIER²⁾, als Leukomaine (*λευκωμα* = Eiereiweiß) zu bezeichnen.

Es würde zu weit führen, sämtliche von BRIEGER und seinen Schülern³⁾ isolierten Toxine hier zu betrachten, deren Konstitution größtenteils unbekannt ist. Nur ein Beispiel soll von der unglaublich toxischen Wirkung dieser Stoffe eine Anschauung geben.

Nach dreiwöchentlicher Fäulnis von 15 menschlichen Lebern und 12 Milzen gewann BRIEGER einige Gramm einer Base, welche er als Mydalëin (*μυδαλέος* = faul) bezeichnet.

Als einer Katze 5 mg des reinen salzsauren Mydaleïns, aus der Platinverbindung hergestellt, subkutan injiziert wurden, „trat sofort Erweiterung der Pupillen auf, dieselben reagierten nicht mehr auf Lichteinfall, aus den Augen stürzten unaufhörlich Thränen, und das Tier leckte fortwährend mit der Zunge. Profuse Diarrhöen und Erbrechen weißlicher Massen erfolgte sodann. Die Speichelsekretion wurde allmählich abundanter, auch die Pfoten des Tieres bedeckten sich reichlich mit Schweiß; das Tier legte sich dann auf die Seite und verfiel in einen lethargischen Zustand. Plötzlich schreckt es auf, die Atmung wird hastig, wobei das Tier krächzende Laute ausstößt, sich aufrichtet, bald aber wieder zusammenbricht. Zeitweise durchzucken heftige Stöße das Tier, besonders auf äußere Reize hin. Bald sind die beiden Hinterbeine paralytisch, werden schleifend nachgeschleppt, nachher werden auch die Vorderextremitäten gelähmt, so daß das Tier nicht mehr imstande ist, sich vorwärts zu bewegen. Hierzu gesellen sich krankhafte Zuckungen in der Bauch- und Rückenmuskulatur; der Kopf wird flach auf die Erde gedrückt, die Beine sind ausgespreizt; die anfangs äußerst frequente Atmung wird immer langsamer und mühevoller, die Weichen werden dabei stark eingezogen. Die Pupillenstarre läßt allmählich nach; das Tier geriet in einen soporösen Zustand und ging in demselben zu Grunde. Bei der Obduktion fand sich diastolischer Herzstillstand, die Därme wenig gefüllt mit dünnem, flüssigem Sekret, die Schleimhaut etwas injiziert“⁴⁾.

1) Ueber Ptomaine, III, 1886, S. 104.

2) A. GAUTIER, Sur les alcaloïdes dérivés de la destruction bactérienne ou physiologique des tissus animaux, Paris 1886. Vergl. auch BRIEGER, Ptomaine, III, 1886, S. 8.

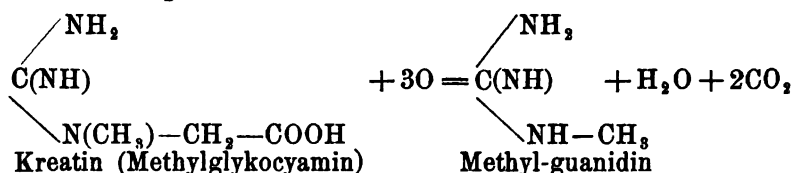
3) Ausführliche Angaben der einschlägigen Litteratur finden sich bei BRIEGER als Anhang seiner drei Monographien.

4) Ueber Ptomaine, II, 1885, S. 51.

Von allen übrigen von BRIEGER in Kadavern aufgefundenen Toxinen sei nur noch das Methyl-guanidin erwähnt, weil dessen Konstitution ermittelt worden ist. Es wurde neben anderen Basen aus 4 Wochen faulendem Pferdefleisch isoliert.

Dasselbe ist bei weitem weniger giftig als das Mydalein, doch töten 2 dg ein Meerschweinchen im Verlauf von 20 Minuten.

Als Quelle des Methylguanidins ist zweifellos das in der normalen Muskelsubstanz vorhandene Kreatin zu betrachten, welches durch einen Oxydationsvorgang in das genannte Toxin seitens der Bakterien übergeführt wird:



Es ist nach diesen Ausführungen ohne weiteres verständlich, daß in Fäulnis begriffene Fleisch- oder andere Eiweißspeisen unter Umständen zu Vergiftungen Veranlassung geben können. Denn, wie bereits erwähnt wurde, gelangen die Ptomaine zur Resorption und wirken daher auch vom Darm aus, wesschon nicht so stürmisch, wie bei direkter Einverleibung in die Säftemasse.

Es sind solche Intoxikationen mit verdorbenem Fleisch, Fischen (Ichthyismus), Käse und namentlich mit Wurst (Botulismus), meist mit sehr schweren Erscheinungen, wiederholt beobachtet worden¹⁾.

Die Toxine werden durch Abkochen derartiger Speisen keineswegs zerstört, wohl aber können sie aus denselben in die Kochflüssigkeit übergehen.

Sehr auffallend ist die Thatsache, daß auch in lebenden Tieren sehr wirksame Toxine bisweilen gefunden sind.

Schon lange waren in England Vergiftungen nach dem Genuß von Miesmuscheln (*Mytilus edulis*) beobachtet worden. In Deutschland wurde man auf diese Erscheinung aufmerksam, als im Oktober 1885 in Wilhelmshaven eine Massenvergiftung unter denselben Umständen beobachtet wurde²⁾.

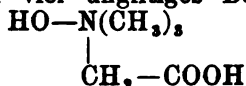
Bei den beteiligten Individuen traten, je nach der Menge der gegessenen Muscheln, kurz danach, oder erst im Verlaufe von mehreren Stunden, Reaktionslosigkeit der Pupillen und bald darauf, ähnlich wie nach Kurarevergiftung, schwere Lähmungserscheinungen ein, die in einzelnen Fällen nach 2—3 Stunden mit dem Tode endigten.

BRIEGER hat aus den giftigen Muscheln ein Toxin rein dargestellt, welches von ihm analysiert und als Mytilotoxin beschrieben worden

1) Vergl. die Handbücher der Toxikologie. „Ein Ptomain aus giftigem Käse“ isolierte in neuerer Zeit V. C. VAUGHAN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 146. „Ueber einige in der giftigen Wurst aufgefundenen Basen“ berichtet ALEX. EHRENBURG, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 239.

2) Vergl. BRIEGER, Ueber Ptomaine, III, 1886, S. 65.

ist. Das Gift findet sich besonders reichlich in der Leber¹⁾. Es hat die Zusammensetzung $C_6H_{15}NO_2$ und gehört vielleicht in die Cholingruppe, was namentlich auch dadurch wahrscheinlich wird, daß neben dem Mytilotoxin sehr viel ungiftiges Betaïn²⁾ (Trimethylglykokoll)



aus den Muschelextrakten gewonnen wurde.

Daß die Bildung des Giftes in dem Körper der Tiere selbst vor sich geht, beweist die Thatsache, daß das stagnierende Wasser, in welchem die giftigen Muscheln gefunden werden, selbst ungiftig ist.

BRIEGER³⁾ nimmt an, „daß die Bildung des Muschelgiftes durch Fäulnisprozesse angeregt wird. Bei dem geringen Stoffwechsel und der Lebensfähigkeit der niederen Tiere überhaupt ist es begreiflich, wenn in den ersten Stadien perverser Umsetzungen in ihren Gewebsteilen, durch die vielleicht der Anstoß zur Bildung des Giftes gegeben wird, das Leben nicht erlischt“. „Jene Umsetzungen werden in dem faulen Wasser eingeleitet, hören aber sofort wieder auf, wenn die Tiere in frisches Wasser versetzt werden“, wonach man regelmäßig eine Entgiftung der Muscheln wahrnimmt⁴⁾.

Als BRIEGER gesunde Muscheln nur 3 Tage außer Wasser gehalten hatte, konnte er aus ihnen Absude darstellen, welche Hunde unter Vergiftungserscheinungen töteten.

Ein sehr ähnliches Gift wie die Miesmuscheln scheinen im stagnierenden Wasser die Seesterne (Species *Asteria*) zu produzieren. Es hat sich herausgestellt, daß beide Arten von Seetieren in dieser Beziehung ein vollkommen kongruentes Verhalten zeigen⁵⁾.

Was die Methode anbelangt, nach welcher BRIEGER die Ptomaine aus den Organen darstellte, so hat diese mit dem STAS-DREGENDORFF'schen Verfahren, nach welchem vegetabilische Alkaloide aus tierischen Geweben bei forensischen Untersuchungen isoliert werden, nichts gemein.

Die Methode von BRIEGER geht zunächst darauf hinaus, die Ptomaine in Form von unlöslichen Quecksilberchlorid-Doppelsalzen aus ihren Lösungen niederschlagen, nachdem vorher durch successive Fällungen möglichst alle übrigen Stoffe entfernt sind.

Die fein zerhackten Massen werden zunächst mit schwach salzsäurehaltigem Wasser wenige Minuten lang ausgekocht. Dann wird filtriert und das Filtrat zur Syrupdicke eingedampft. Nimmt man diesen Syrup mit absolutem Alkohol auf, so kann man hierdurch die vorhandenen Eiweißstoffe und viele Salze im Rückstande lassen und so beseitigen. Die filtrierte alkoholische Lösung wird von weiteren

1) Vergl. M. WOLFF, Die Lokalisation des Giftes in den Miesmuscheln, Virchow's Arch., Bd. 103, 1886, S. 187 sowie Bd. 104, 1886, S. 197 u. 198.

2) Vergl. S. 93.

3) BRIEGER, a. a. O. S. 79. Vergl. auch M. WOLFF, Virchow's Arch., Bd. 104, 1886, S. 198.

4) R. VIRCHOW, Beiträge zur Kenntnis der giftigen Miesmuscheln, Virchow's Arch., Bd. 104, 1886, S. 166.

5) M. WOLFF, Virchow's Arch., Bd. 104, 1886, S. 184—195.

fremden Stoffen durch Zusatz von alkoholischer Bleiacetatlösung gereinigt, welche die Ptomaine nicht ausfällt.

Nach Entfernung des Bleies durch Schwefelwasserstoff und wiederholtem Eindampfen und Aufnehmen mit absolutem Alkohol werden die salzsauren Ptomaine aus alkoholischer Lösung durch alkoholische Sublimatlösung als Quecksilberdoppelsalze gefällt.

Der so erhaltene Niederschlag enthält außer den fraglichen Ptomaindoppelsalzen immer noch andere Stoffe. Aber letztere sind in heißem Wasser unlöslich und bleiben daher beim Auskochen des Niederschlages zurück.

Das Quecksilberfiltrat wird durch Einleiten von Schwefelwasserstoff von dem Metall befreit und nach dem genauen Neutralisieren zur Trockene gedampft.

Nimmt man nunmehr den Rückstand mit absolutem Alkohol auf, so bedarf trotz aller vorausgegangenen Operationen die Lösung immer noch einer endgiltigen Reinigung.

Die Ptomaine werden nämlich jetzt durch Phosphormolybdänsäure gefällt und aus dem Niederschlag durch Bleiacetat in Freiheit gesetzt. Das Blei wird durch Schwefelwasserstoff entfernt, und endlich können die reinen Ptomaine mit absolutem Alkohol aufgenommen werden.

Die Trennung der einzelnen Basen von einander geschieht durch die Darstellung ihrer Doppelsalze mit Goldchlorid, Platinchlorid, Quecksilberchlorid oder ihrer Pikrinsäureverbindungen, welche meist ziemlich abweichende Lösungsverhältnisse besitzen ¹⁾.

Aus den Platin- oder Golddoppelsalzen erhält man endlich die salzsauren Ptomaine durch Entfernung der Metalle mittels Schwefelwasserstoff, während sich aus den Pikraten die Pikrinsäure leicht eliminieren läßt durch Aufnahme der Ptomainpikrate in Wasser, Ansäuern mit Salzsäure und Ausschütteln der Flüssigkeit mit Aether, welcher die Pikrinsäure vollständig aufnimmt.

Zur Darstellung speziell der Diamine aus wäßrigen Extrakten von Organen oder aus Harn haben in neuerer Zeit BAUMANN und UDRANSKY ²⁾ eine bequemere Methode angegeben.

Diese besteht in der Ueberführung der Diamine in ihre Benzoylverbindungen, welche in Wasser ganz unlöslich und sehr beständig sind.

Handelt es sich z. B. um die Gewinnung von Kadaverin und Putrescin aus einer fauligen Eiweißlösung, so wird die Flüssigkeit bis auf ein kleines Volumen abdestilliert, wobei nur das Indol, das Skatol und die Phenole übergehen.

Wird der filtrierte Rückstand mit dem gleichen Volumen 10-proz. Natronlauge unter allmählichem Zugeben von Benzoylchlorid geschüttelt, so scheiden sich die Benzoësäureäther der Diamine als undeutlich krystallinische Niederschläge aus.

Dieselben werden erst nach mehrtägigem Stehen abfiltriert, mit Wasser gewaschen, bis dasselbe völlig klar abläuft, abgepreßt, in absolutem Alkohol gelöst und wieder mit Wasser gefällt. Schließlich

1) Vergl. hierüber namentlich die citierten Abhandlungen von BRIEGER, BOCKLICH, GARCÍA sowie W. GULEWITSCH, Ueber Kadaverin und Cholin aus faulem Pferdefleisch, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 287.

2) E. BAUMANN und L. v. UDRÁNSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 564.

werden sie nochmals in wenig warmen Alkohol aufgenommen und in die 20-fache Menge Aether eingegossen, aus welchem die Benzoylverbindung des Putrescins beim Abkühlen herauskrystallisiert (Schmp. 176°), während diejenige des Kadaverins gelöst bleibt und erst nach dem Verdunsten des Aethers in Krystallen gewonnen wird (Schmp. 130°).

Die beiden Benzoyldiamine werden in alkoholischer Lösung erst durch zweitägige Einwirkung von konzentrierter Salzsäure auf dem Wasserbade vollkommen zersetzt. Unter Bindung der Basen an Salzsäure wird Benzoësäure abgespalten. Sie fällt bei der Verdünnung der Flüssigkeit mit Wasser aus und wird durch Ausschütteln mit Aether völlig entfernt.

Die alkoholischen Lösungen der Diamine geben mit alkoholischem Platinchlorid gelbe krystallisierende Doppelsalze, die wäßrigen Lösungen dagegen mit Pikrinsäure schön krystallisierende Pikrate. Durch Natronlauge in Freiheit gesetzt, geben die Diamine, namentlich beim Erwärmen, den eigentümlichen Geruch, welchen auch das Sperma erzeugt.

Unter gewissen pathologischen Verhältnissen kann auch im Darmkanal Ptomainbildung stattfinden, wenn schon dieser Vorgang sehr selten ist.

Da beim Einführen von Ptomainen in den Darmkanal von Tieren diese Stoffe zur Resorption und zur Ausscheidung mit dem Harn gelangen, haben BAUMANN und UDRÁNSKY¹⁾ fast bei allen gewöhnlichen Infektionskrankheiten den Harn auf Ptomaine untersucht, aber stets mit negativem Erfolge.

Auch in den Darmentleerungen bei verschiedenen Erkrankungen konnten BAUMANN und UDRÁNSKY keine Spur dieser Körper ermitteln. In einem Falle bei Darmverschluß, wo nach 8 Tagen die erste Entleerung erfolgte, war dieselbe — ebenso wie der Harn — frei von Diaminen.

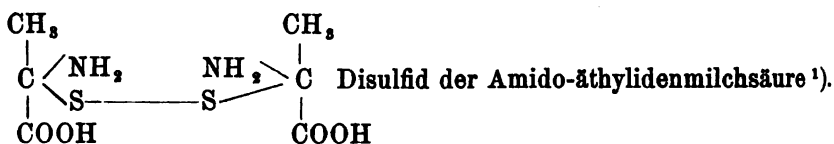
Dagegen scheinen bei zwei, allerdings sehr differenten pathologischen Zuständen regelmäßig Ptomaine — und zwar nachweislich nur Kadaverin und Putrescin — im Harn und in den Fäkalien vorhanden zu sein.

Es ist dies die Cholera²⁾ und ferner die sogenannte Cystinurie³⁾, eine chronische Stoffwechselanomalie, bei welcher keine anderen pathologischen Veränderungen hervortreten, als daß der Schwefel der Proteinsubstanzen nicht, wie in der Norm, vollkommen als Schwefelsäure oder als Aetherschwefelsäure im Harn erscheint, sondern, zum Teil wenigstens, in einer sehr schwer löslichen, schwefelhaltigen organischen Verbindung, dem Cystin:

1) BAUMANN und v. UDRÁNSKY, a. a. O., S. 583 u. 586.

2) Vergl. L. BRIEGER, Berliner klin. Wochenschr., 1887, S. 819. Auch in einem Falle von Dysenterie und in einem anderen von heftiger Cholera hat in neuester Zeit E. ROOS geringe Mengen von Diaminen in den Faeces nachgewiesen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 192 und Berliner klin. Wochenschr., 1893, No. 15.

3) BAUMANN und v. UDRÁNSKY, Ueber das Vorkommen von Diaminen, sogenannten Ptomainen, bei Cystinurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 562 und Bd. 15, 1891, S. 77. BRIEGER und M. STADTHAGEN, Ueber Cystinurie, Berliner klin. Wochenschr., 1889, No. 16, S. 344. A. GARCÍA, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 577—595. P. BORISSOW, ebendas., Bd. 19, 1894, S. 519.



Doch hat die Ausscheidung des Cystins eine andere Bedeutung, als die gleichzeitig vorhandene Ptomainurie. Denn die Untersuchung der Fäkalien von derartig Kranken ergab ebenso konstant einen Ptomaingehalt, als das Cystin darin vermißt wurde. Sein Auftreten im Harn muß also auf abnorme innere Stoffwechselvorgänge bezogen werden.

Nach den vorliegenden Beobachtungen scheint die Anschauung gerechtfertigt, daß bei der Cholera sowohl, wie bei der Cystinurie im Darminhalt Mikroorganismen besonderer Art thätig sind, welche die Richtung der Fäulnisprozesse in abnormer Weise beeinflussen, so daß schnell Produkte erzeugt werden, die seitens der gewöhnlichen Darmbakterien erst beim Zutritt der Luft und auch dann viel langsamer aus den stickstoffhaltigen Nährsubstraten gebildet werden.

Dieser pathologischen Beobachtung entspricht die von BRIEGER²⁾ gefundene Thatsache, daß in Reinkulturen des Choleraabacillus, sowie in den Kulturen der FINKLER-PRIOR'schen Mikrobe der Cholera³⁾ das Auftreten von Pentamethyldiamin bereits nach 24 Stunden in sehr erheblicher Menge nachweisbar ist. Derartige Kulturen verbreiten deshalb, wie die frischen Reiswasserstühle und der Athem der Cholera-kranken, den spermaähnlichen Geruch, welcher den Diaminen im freien Zustande eigen ist.

Daß die schweren Erscheinungen der Cholera durch das Tetra- oder Pentamethyldiamin verursacht werden, ist bei der physiologischen Indifferenz dieser Ptomaine ausgeschlossen, welche ja auch bei der Cystinurie im Darm entstehen und hier keinerlei pathologische Allgemeinerscheinungen hervorrufen. Es müssen demnach durch die Mikroben der Cholera im Darmkanal noch andere Stoffe giftiger Art erzeugt werden.

BRIEGER fand in der That in Cholera-kulturen, welche er erst nach einigen Wochen untersuchte, neben Putrescin und Kadaverin noch das giftige Methylguanidin und ferner auch einige spezifische Toxine, von denen das eine Tiere unter stetiger Herabsetzung der Temperatur tötet. Abgesehen von diesen Basen enthalten die Cholera-kulturen außer Indol stets auch Nitrite⁴⁾. Giebt man zur Flüssigkeit

1) Vergl. E. KÜLZ, Zur Kenntnis des Cystins, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 1, wo sich die ältere Litteratur angegeben findet. BAUMANN, Ueber Cystin und Cystein, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1883, S. 300. BAUMANN und E. GOLDMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 261. BAUMANN und K. BRENZINGER, Zur Kenntnis des Cystins und Cysteins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 552.

2) BRIEGER, Zur Kenntnis der Stoffwechselprodukte des Cholera-bacillus, Berliner klin. Wochenschr., 1887 u. 1888 sowie Virchow's Arch., Bd. 115, 1889, S. 486.

3) Vergl. O. BOCKLISCH, Ueber Ptomaine aus Reinkulturen von *Vibrio Proteus* (FINKLER und PRIOR), Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 20, 1887, S. 1441.

4) Vergl. S. 116.

verdünnte Schwefelsäure, so wird die salpetrige Säure frei und wirkt auf das Indol unter Bildung von rotem Nitrosoindol¹⁾. Diese sogenannte Cholerareaktion ist keineswegs für die Produkte des *Kommabacillus* charakteristisch, da auch andere nicht pathogene Fermentorganismen Indol neben Nitriten aus Proteinsubstanzen erzeugen.

In der Absicht, womöglich das giftige Prinzip anderer Infektionskrankheiten zu isolieren, hat BRIEGER²⁾ weiterhin auch die Produkte untersucht, welche sich in den Kulturen des KOCH-EBERTH'schen Typhusbacillus, sowie der ROSENBACH'schen Mikrobe des Tetanus vorfinden.

Als BRIEGER den Typhusbacillus auf sterilisiertem Traubenzucker oder auf Stärke züchtete, bildete er daraus nur Gärungsmilchsäure neben Aethylalkohol.

Dagegen gestaltet sich seine Einwirkung auf sterilisiertem Fleischbrei ganz abweichend von den gewöhnlichen bakteriellen Zersetzungen. Denn von einer Indolbildung, dem Entstehen anderer aromatischer Produkte oder von Schwefelwasserstoff ist zu keiner Zeit, selbst nach 8 Wochen, etwas zu bemerken.

Die nach 8—14 Tagen vorgenommene Untersuchung auf Ptomaine ergab wiederholt die Anwesenheit eines sehr giftigen basischen Produktes, dessen Menge aber stets eine sehr geringe war. Diese „Typhotoxin“ genannte Base, Meerschweinchen oder Mäusen einverleibt, bewirkt bei diesen Tieren bald einen lähmungsartigen, lethargischen Zustand, in welchem sie, nachdem starke Diarrhöen vorausgegangen sind, nach 24—48 Stunden sterben. Neben dem Typhotoxin finden sich unter Umständen auch ungiftige Ptomaine, wie z. B. das Neuridin, in dem Nährsubstrat.

Im Gegensatz zu den Typhuskulturen entwickelt die auf sterilisiertem Fleischbrei gezüchtete Tetanus-Mikrobe in Massen die Produkte der stinkenden Fäulnis.

Nach 8 Tagen enthält die Kultur neben recht viel Ammoniak eine schön krystallisierende Base, das Tetanin, von der Zusammensetzung $C_{18}H_{30}N_2O_4$, welches, verschiedenen Tieren einverleibt, den gleichen Symptomenkomplex vermittelt, den wir beim Menschen als das Krankheitsbild des Tetanus zusammenfassen. Die Tiere gehen unter klonischen und tonischen Krämpfen von heftiger Intensität zu Grunde. Namentlich bei vergifteten Meerschweinchen kommen die für den Tetanus des Menschen so charakteristischen Stöße sowie der Opisthotonus recht deutlich zu Augenschein.

Von anderen Ptomainen sind aus den Tetanuskulturen isoliert worden das Putrescin, sowie ein Toxin von der Zusammensetzung $C_6H_{11}N$, welches zuerst Lähmung bewirkt, dann aber, wie das Tetanin, unter Krämpfen tötet, doch bedarf es hierzu relativ großer Gaben.

1) E. SALKOWSKI, Ueber das „Cholerarot“ und das Zustandekommen der Cholerareaktion, Virchow's Arch., Bd. 90, 1887, S. 366. Vergl. auch BRIEGER, ebendas., S. 614.

2) BRIEGER, Ueber Ptomaine, III, 1886, S. 81. Vergl. auch: „Zur Kenntnis des Tetanin und des Mytilotoxin“, Virchow's Arch., Bd. 112, 1888, S. 549 sowie Bd. 115, 1889, S. 483. Ferner: „Zur Kenntnis der Bildung von Ptomainen und Toxinen durch pathogene Bakterien“, Sitzungsber. d. Berl. Akad., Januar 1889.

In der Voraussetzung, daß die in die Säftemasse gelangten pathogenen Bakterien auch dort chemische Gifte aus gewissen Organbestandteilen abspalten, untersuchte BRIEGER¹⁾ den amputierten Arm eines Tetanuskranken und konnte in der That aus diesem ebenfalls das Tetanin rein darstellen.

Größere Quantitäten von pathogenen Toxinen aus frischen Kadavern zu erhalten, ist a priori nicht zu erwarten, da jedenfalls der Tod erfolgt, sobald das für den Organismus erträgliche Maximum der Toxinbildung erreicht ist.

Bis vor wenigen Jahren galten die von BRIEGER isolierten Toxine als die einzigen giftigen Stoffwechselprodukte der pathogenen Fermentorganismen.

Doch mußte es schon auffallen, daß in den Kulturen des Milzbrandbacillus von Toxinen nur das Methylguanidin gefunden wurde, welches die furchtbare Wirkung der Anthraxmikroben kaum erklären konnte.

Hierzu kam noch, daß auch in den Nährflüssigkeiten des LÖFFLER'schen Diphtheriebacillus Toxine nicht nachgewiesen werden konnten, trotzdem die filtrierte und bakterienfreie Flüssigkeit hervorragend giftige Eigenschaften zeigte. LÖFFLER²⁾ versuchte selbst das giftige Prinzip seiner Kulturen zu isolieren und stellte die Behauptung auf, daß es sich um einen Körper aus der Klasse der Proteinsubstanzen handle. Zu demselben Resultat gelangten die französischen Forscher ROUX und JERSIN³⁾, welche die Reinkulturen der Diphtheriemikrobe im PASTEUR'schen Institut untersuchten.

Hierauf haben BRIEGER und C. FRÄNKEL⁴⁾ diesen Stoff aus den Nährlösungen der LÖFFLER'schen Diphtheriemikrobe zuerst dargestellt und näher charakterisiert.

Es ist in der That eine nicht diffusible Proteinsubstanz, welche sich aus der durch Thonzellen filtrierten Flüssigkeit zwar nicht mittels Kochsalz, wohl aber durch Ammoniumsulfat aussalzen läßt. Mit Hilfe der Dialyse wird die Fällung vom Salz befreit und dann aus wäßriger Lösung durch Alkohol als leichtes, weißes, krümliges Pulver gefällt.

Seine neutrale Lösung koaguliert nicht beim Kochen, ist fällbar durch Kohlensäure, Ferrocyankalium und Essigsäure, Nukleinsäuren⁵⁾ und durch alle übrigen Fällungsmittel der Eiweißstoffe, mit alleiniger Ausnahme der Salpetersäure. Sämtliche Farbenreaktionen der Eiweißstoffe treten ein. Die elementare Zusammensetzung der schwefel-

1) BRIEGER, Ueber das Vorkommen von Tetanin bei einem an Wundstarrkrampf erkrankten Individuum, Berliner klin. Wochenschr., 1888, No. 17.

2) F. LÖFFLER, Deutsche med. Wochenschr., 1890, No. 5 u. 6.

3) E. ROUX und A. JERSIN, Beitrag zum Studium der Diphtherie, Annal. de l'Institut Pasteur, 1889, S. 273 u. 385.

4) BRIEGER und C. FRÄNKEL, Untersuchungen über Bakteriengifte, Berliner klin. Wochenschr., 1890, S. 241 u. 268. Vergl. auch A. WASSERMANN und B. PROSKAUER, Ueber die von den Diphtheriebacillen erzeugten Toxalbumine, Deutsche med. Wochenschr., 1891, No. 17, S. 585.

5) Vergl. M. TICHOMIROFF, Ueber die Fällung von Toxalbuminen durch Nukleinsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 90.

haltigen Substanz entspricht etwa derjenigen der Albumosen und Peptone.

BRIEGER und FRÄNKEL bezeichnen die Substanz als „Toxalbumin“. Ihre Unfähigkeit, in wäßriger Lösung zu koagulieren, die Indifferenz gegen die Kochsalzsättigung sowie gegen Salpetersäure, endlich ihre Zusammensetzung verweisen sie in die Gruppe der Deuteroalbumosen, von denen viele durch Salpetersäure erst bei gleichzeitiger Sättigung ihrer Lösung mit Kochsalz ausgefällt werden.

Diese Albumose der Diphtheriekulturen ist, in sehr geringen Mengen direkt in die Säftemasse gebracht, ungemein giftig und ruft bei empfänglichen Tieren dieselben Erscheinungen hervor, welche sonst die LÖFFLER'schen Mikroben veranlassen, namentlich auch die charakteristischen Lähmungen. Der Tod erfolgt allerdings erst spät, nach Wochen oder Monaten.

Beim Erhitzen mit Wasser auf 60° wird die Substanz toxisch unwirksam. Sie verträgt aber das Eindunsten ihrer Lösung bei 50°, selbst bei Gegenwart von freier Salzsäure. Getrocknet läßt sich das Toxin, ohne unwirksam zu werden, weit stärker erwärmen, als bei Gegenwart von Wasser.

Ebenso wie die Diphtheriekulturen scheinen fast alle Nährlösungen der pathogenen Bakterien giftig wirkende Proteinsubstanzen zu enthalten, auch diejenigen, welche energisch wirksame Toxine liefern.

Nachdem zuerst HANKIN¹⁾ aus den Anthraxkulturen eine giftige Eiweißsubstanz isoliert hatte, ist auch dieser Befund von BRIEGER und FRÄNKEL²⁾ bestätigt worden. SIDNEY MARTIN³⁾ stellte dann fest, daß diese Stoffe der Milzbrandkulturen Albumosen sind und sich in eine Proto- und Deuteroalbumose scheiden lassen. Beide Substanzen wirken toxisch auch dann, wenn sie der Siedehitze ausgesetzt waren.

Giftige Proteinstoffe enthalten auch die Typhus- und Tetanuskulturen⁴⁾. Die giftigen Proteinstoffe aus letzteren sind besonders eingehend von BRIEGER und COHN untersucht worden.

Zu diesem Zweck wurde die aus Kalbfleischbouillon mit 1 Proz. Pepton bestehende Nährflüssigkeit der Tetanusbakterien nach der Verdünnung mit Wasser durch Ammoniumsulfat ausgesalzt. Der erhaltene Niederschlag, wieder in Wasser gelöst, ließ sich durch Versetzen mit basischem Bleiacetat und äußerst wenig Ammoniak von eigentlichen Eiweißstoffen befreien und ferner durch die folgende 2-tägige Dialyse von etwa noch vorhandenen Peptonen, Amidosäuren und Salzen. Nach dem vorsichtigen Eindunsten der Flüssigkeit bei 20—22° C wurde daraus mittels überschüssigen Alkohols ein ungemein giftiges, schneeweißes Pulver gefällt, welches links drehte, Schwefel enthielt und die Biuretreaktion gab, so daß es unter Berück-

1) E. HANKIN, British Medical Journ., 1889, S. 810.

2) BRIEGER und C. FRÄNKEL, a. a. O.

3) SIDNEY MARTIN, Die chemischen Produkte des Wachstums von *Bacillus anthracis* und ihre physiologische Wirkung, Proc. Roy. Soc. London, Bd. 48, 1890, S. 78.

4) R. IMMERWAHR, Deutsche med. Wochenschr., 1891, No. 30. KITASATO, Experimentelle Untersuchungen über das Tetanusgift, Zeitschr. f. Hyg., Bd. 10, 1891, S. 267. L. BRIEGER und G. COHN, Untersuchungen über das Tetanusgift, ebendas., Bd. 15, 1893, S. 1.

sichtigung seines indifferenten Verhaltens gegenüber den bekannten Eiweißfällungsmitteln als eine Deuteroalbumose betrachtet werden muß. Die giftigen Eigenschaften der Substanz werden durch absoluten Alkohol in keiner Weise geschädigt. Dagegen tritt eine erhebliche Abschwächung ihrer toxischen Wirkung ein, wenn man das in Wasser leicht lösliche Pulver mit verdünnten Säuren oder Alkalien irgend welcher Art in längere Berührung bringt. In den Kulturen scheint die Deuteroalbumose allmählich in ein Toxopecton überzugehen¹⁾.

Schon minimale Mengen der Deuteroalbumose erzeugen bei Tieren, subkutan injiziert, die charakteristischen Symptome des Tetanus.

Dagegen scheinen die eiweißartigen Substanzen, welche man in den Kulturen der Tuberkelbacillen und daher auch im KOCH'schen Tuberkulin regelmäßig findet²⁾, keine spezifische Wirkung zu entfalten. Man hat aus dem letzteren durch Alkoholfällung oder auch durch Aussalzen mittels Ammoniumsulfat vorwiegend Deuteroalbumosen isoliert und daneben noch eine andere, durch wenig Essigsäure fällbare Albumose, welche KÜHNE als „Akroalbumose“ bezeichnet. Ferner fand dieser Forscher in der Lösung nicht aussalzbares Pepton und Tryptophan, welche er nebst Deuteroalbumosen in den Bakterienkulturen auch aus hinzugegebener reiner Protofibrinose (vergl. S. 235) sich bilden sah. Das Tuberkulin sowie die aus ihm isolierten Albumosen sind zwar giftig und vermögen bekanntlich die tuberkulösen Prozesse in auffallender Weise zu beeinflussen. Indessen läßt sich nach den Untersuchungen von MATTHES³⁾ ein ähnlicher, wenn auch schwächerer Effekt erzielen mittels subkutan beigebrachter Deuteroalbumosen, welche man aus beliebigen Eiweißstoffen durch künstliche Pepsinverdauung darstellen kann.

In den Cholera kulturen finden sich wieder Eiweißstoffe von ganz spezifischen pathogenen Eigenschaften. Einige von diesen Substanzen zeigen, im Gegensatz zu den bisher genannten Toxalbumosen, den Charakter der Globuline⁴⁾, neben welchen allerdings auch giftige Albumosen vorkommen.

Die giftigen spezifisch wirkenden Proteinsubstanzen werden von den betreffenden Mikroben auch dann synthetisch gebildet, wenn ihnen durchaus kein eiweißartiges Material in ihren Nährböden zur Verfügung steht (vergl. S. 122). So züchtete OUCHINSKY⁵⁾ Diphtherie- und Cholera bakterien auf einem Nährsubstrat, das weder Eiweiß noch Pepton, sondern nur wohlbekannte, scharf charakterisierte chemische Substanzen, namentlich auch Amidosäuren enthielt. Aus

1) BRIEGER, Zeitschr. f. Hyg., Bd. 19, 1895, S. 101.

2) Vergl. R. KOCH, Deutsche med. Wochenschr., 1891, No. 43. M. HAHN, ebendas., No. 45. W. HUNTER, Brit. med. Journ., 1891, S. 169. E. CROOKSHANK und E. T. HERROUN, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 9. Besonders aber siehe W. KÜHNE, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 24 und Bd. 12, 1893, S. 221.

3) Vergl. M. MATTHES, Ueber die Wirkung einiger subkutan einverleibter Albumosen auf den tierischen, insbesondere auf den tuberkulöse infizierten Organismus, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 54, 1894, S. 39 bis 70.

4) BRIEGER und C. FRÄNKEL, Untersuchungen über Bakteriengifte, Berliner klin. Wochenschr., 1890.

5) OUCHINSKY, Arch. de Méd. expér., 1893, No. 3, S. 293.

derartigen Kulturen gewann der genannte Forscher durch Alkohol-fällung ein Diphtherie- bzw. Choleragift, welches alle Farbenreaktionen der Eiweißstoffe, namentlich auch die Biuretreaktion, gab und albumosenartigen Charakter zeigte. Bei anderen Versuchen dieser Art ¹⁾ entstanden giftige Stoffe, welchen indessen die charakteristischen Eigenschaften der Proteinsubstanzen fehlten.

Einige von den Eiweißgiften scheinen in noch bedeutend geringeren Dosen, als die basischen Toxine, eine furchtbare Wirkung zu entfalten, so daß ihr Effekt vielleicht nicht als ein direkter, sondern als ein nach Art der Enzymwirkung zustande kommender aufzufassen ist. So berechnet sich für die von BRIEGER und COHN (a. a. O.) aus Tetanuskulturen isolierte Deuteroalbumose die tödliche Dosis für einen Menschen von 70 kg auf nur 0,00023 g, während hierzu z. B. vom Strychnin allermindestens 0,03 g erforderlich sind. Hieraus kann man entnehmen, welche fürchterlichen Waffen den Bakterien in ihren spezifischen Giften zu Gebote stehen.

Sehr bemerkenswert ist die Thatsache, daß, im Gegensatz zu den Toxinen, die toxischen Proteinsubstanzen, vom Magen aus einem Tiere eingegeben, unwirksam sind. Dies haben TIZZONI und CATTANI ²⁾ wenigstens für den giftigen Eiweißkörper der Tetanuskulturen festgestellt. Durch die Verdauungsssekrete scheinen demnach die Toxalbumine und Toxalbumosen entgiftet zu werden.

Abgesehen von diesen Produkten des bakteriellen Stoffwechsels sind toxisch wirkende Proteinsubstanzen auch in gewissen Tieren und Pflanzen gefunden worden.

So ist namentlich die Eiweißnatur der Schlangengifte in neuerer Zeit durch eingehende Untersuchungen definitiv erwiesen worden. Durch absoluten Alkohol läßt sich keine toxische Substanz aus den Giftdrüsen extrahieren. Die bald sauer, bald neutral reagierenden Sekrete der verschiedenen Schlangen sind nicht völlig gleich zusammengesetzt, manche enthalten giftige Globuline, andere wieder Toxalbumosen, primäre sowohl, als auch Deuteroalbumosen. Auch leicht diffusible Toxo-Peptide scheinen in einigen dieser Flüssigkeiten gefunden zu sein. Die rein dargestellten Stoffe, von denen meist verschiedene in demselben Sekret vorhanden sind, erweisen sich ebenso giftig, wie die nativen Drüsen-säfte. Bisher wurden eingehend untersucht die Sekrete der Stiefelschlange (Copper-head), der Klapperschlange (Crotalus adamanteus), der Moccasinschlange (Toxicophis piscivorus) ³⁾, ferner der Brillenschlange (Naja tripudians) und der indischen Viper (Daboia Russellii) ⁴⁾.

Das Sekret der Brillenschlange kann man, ohne die Wirksamkeit

1) BRIEGER und G. COHN, a. a. O.

2) G. TIZZONI und G. CATTANI, Untersuchungen über das Tetanusgift, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 27, 1891, S. 432.

3) S. W. MITCHELL und E. T. REICHELT, The Med. News, April 1888 sowie „Untersuchungen über Schlangengifte“, Washington 1886.

4) R. N. WOLFENDEN, Journ. of Physiol., Bd. 7, 1886, S. 327 u. 357, sowie besonders A. KANTHACK, Die Natur des Kobragiftes, Journ. of Physiol., Bd. 13, 1892, S. 272. Ueber die physiologische Wirkung des Giftes von Naja tripudians vergl. besonders: V. RAGOTZI, Virchow's Arch., Bd. 122, 1890, S. 201, sowie A. CALMETTE, Annal. de l'Inst. Pasteur, Bd. 6, 1892, S. 160.

desselben aufzuheben, auf 107—125° C erhitzen, während das Drüsensekret von *Daboia* schon beim Erwärmen auf 60° C koaguliert und unwirksam wird. Starkes Eintrocknen, kurze Fäulnis sowie Gefrieren lassen vertragen sämtliche Schlangengifte, längere Aufbewahrung unter Alkohol dagegen nur diejenigen, welche albumosen- oder peptonartigen Charakter besitzen. Durch energische Verdauung werden alle Schlangengifte zerstört. Sie sind daher im allgemeinen, vom Magen aus in den Körper eingeführt, mehr oder weniger unschädlich. Höchstens sollen manche dieser Stoffe nach einigen Angaben im Darmtrakt lokale Reizwirkungen entfalten können. Die toxische Wirkung der Schlangengifte, welche übrigens je nach dem Orte und der Jahreszeit wechselt¹⁾, richtet sich vorwiegend gegen das Nervensystem, besonders schnell wird das Atemcentrum ergriffen. Als Protoplasmagifte im allgemeinen dagegen können die toxischen Proteinstoffe der Schlangensekrete nicht gelten, da Spermatozoen, Opalinen und Flagellaten darin stundenlang leben²⁾. Die Schlangen selber, und zwar auch die nicht giftigen Ringelnattern³⁾, sollen nach den meisten Angaben gegen die Wirkung aller Schlangengifte völlig immun sein. Dasselbe wird von dem Igel, Iltis, den Wasserschildkröten, den Schnecken und dem Blutegel behauptet. Endlich soll bemerkt werden, daß das Blut der an Schlangengiften gestorbenen Tiere für eine weitere Infektion durchaus untauglich ist.

Ferner enthält das Blutserum mancher Fische giftige Proteinsubstanzen, wie dies Mosso⁴⁾ wenigstens für die Muräniden festgestellt hat. Mosso hat die Eiweißstoffe des Blutserums dieser Tiere mittels Ammoniumsulfat ausgesalzen und mit einer gesättigten Lösung dieses Salzes völlig ausgewaschen, ohne daß eine Entgiftung dieser Substanzen eintrat. Ebenso wenig wurde die Giftigkeit des Blutserums vermindert, als dasselbe mittels Alkohol gefällt wurde. Hierdurch ist erwiesen, daß alkaloïdartige Stoffe nicht die Ursache der Giftwirkung sein können. Nach dem Auflösen der ausgeschiedenen Eiweißstoffe in Wasser zeigten dieselben ihre unveränderten toxischen Eigenschaften. Dagegen wird durch Kochen sowie durch die Einwirkung von Magensaft die Giftigkeit dieser Serumbestandteile völlig aufgehoben. Führt man daher das native Serum dieser Fische einem Hunde durch den Magen ein, so ist es, wie die verschluckten Schlangengifte und bakteriellen Toxalbumine, unwirksam. Auch im übrigen verhält es sich dem Vipergift durchaus analog. Bringt man wenige Decigramm des Fischserums Hunden subkutan bei, so gehen diese unter den Symptomen der Asphyxie schnell zu Grunde, während ihr

1) C. PHISALIX und G. BERTRAND, Aenderungen der Virulenz des Schlangengiftes, Arch. de Physiol., 1895, S. 260.

2) Vergl. W. HEIDENSCHILD, Untersuchungen über die Wirkungen des Giftes der Brillen- und Klapperschlange, Inaug.-Diss. Dorpat 1886.

3) Diese Thatsache war bereits FONTANA (Abhandlung über das Viperngift, Berlin 1787) bekannt. Sie ist neuerdings durch C. PHISALIX und G. BERTRAND sowie durch S. JOURDAIN bestätigt worden (Compt. rend., Bd. 118, 1894, S. 76 sowie S. 207).

4) A. Mosso, Die giftige Wirkung des Serums der Muräniden, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 25, 1888, S. 111. U. Mosso, Untersuchungen über die Natur des Giftes, welches sich im Aalblut findet, Arch. de Biol. Ital., Bd. 12, 1889, S. 229.

Blut nicht gerinnt, Erscheinungen, welche auch nach Schlangenbiß regelmäßig zu konstatieren sind.

Ebenso ist das Blutserum der Schlangen mit Einschluß desjenigen der sonst unschädlichen Ringelnatter sehr giftig¹⁾.

Offenbar anderer Art ist das sehr starke Gift in der weiblichen Geschlechtsdrüse gewisser tropischer Fische, namentlich der Gymnodonten, welches auch vom Darmkanal aus wirkt, so daß Hunde nach dem Genuß derartiger Fische, wie der in Japan heimischen Tetrodonarten, besonders des Fugu, unter Krämpfen binnen einer halben Minute sterben²⁾. Nach den neueren Untersuchungen von MIURA³⁾ ist der Eierstock der Fische im atrophischen Zustande ungiftig. Das diffusible Gift läßt sich mittels Alkohol den reifen Eiern entziehen, ist krystallisierbar und vermutlich eine ptomainartige Substanz.

Dagegen gehört hierher das von KOBERT⁴⁾ untersuchte Gift in der Säftemasse der Malmignatte (*Lathrodectus tredecimguttatus*), einer in Rußland vorkommenden großen Spinne. Dieses Toxalbumin vermag Hunde oder Katzen unter Lähmungserscheinungen schnell zu töten. Bei innerer Darreichung ist dieses Gift der Spinnen, wie das der Schlangen und das Blut der Muränen, ganz unschädlich, auch durch Kochen mit Wasser wird es zerstört.

Endlich ist zu erwähnen, daß giftige Proteinsubstanzen auch im Pflanzenreich aufgefunden sind. SIDNEY MARTIN und WOLFENDEN⁵⁾ isolierten aus dem Samen von *Abrus precatorius*, der sogenannten Paternostererbse, ein Globulin und eine Albumose. Wurden diese Substanzen in Mengen von 10 mg Ratten oder Tauben subkutan beigebracht, so gingen die Tiere unter Symptomen, wie sie Schlangenbisse erzeugen, schnell zu Grunde. Der Tod erfolgt unter bedeutender Abnahme der Temperatur, welche bis auf 13° C sinkt. Die Sektion ergibt Blutaustritt und Petechien in den Organen, während die Blutgerinnung aufgehoben ist. Erhitzt man das Globulin oder die Albumose auf 85°, so werden beide entgiftet. Ähnlich wirkende Eiweißsubstanzen aus Pflanzen haben auch KOBERT und STILLMARK⁶⁾ beschrieben.

Um auf die bakterielle Umformung der Eiweißstoffe zurückzukommen, so vermögen die Fermentorganismen noch in einer anderen

1) Vergl. PHISALIX und BERTRAND, Arch. de Physiol., 1894, S. 147. A. CALMETTE, Compt. rend. soc. biol., Bd. 46, 1894, S. 11.

2) Vergl. L. LEVIN, Lehrbuch der Toxikologie, 1885, S. 422.

3) MIURA und TAKESAKI, Zur Lokalisation des Tetrodongiftes, Virchow's Arch., Bd. 122, 1890, S. 92. Vergl. auch TAKAHASHI und INOKO, Experimentelle Untersuchungen über das Fugugift, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1890, S. 401 u. S. 453. Dieselben, sowie Y. TAHARA, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 24, 1894, S. 449 u. 450.

4) R. KOBERT, Ueber die giftigen Spinnen Rußlands, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1888, No. 28.

5) SIDNEY MARTIN und R. N. WOLFENDEN, Proc. Roy. Soc. London, Bd. 46, 1889, S. 94 u. 100.

6) Vergl. H. STILLMARK, Ueber Ricin etc., Inaug.-Diss. Dorpat 1888. Die enorme Giftigkeit dieser Stoffe bestätigen auch P. EHRLICH, Deutsche med. Wochenschr., 1891, No. 32, sowie L. KREHL und M. MATTHES, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 36, 1895, S. 445.

Richtung die Eiweißmoleküle umzugestalten. Es bezieht sich dies auf die Bildung von Farbstoffen.

Schon lange ist beobachtet worden, daß sich Wundeiter blau färben kann. LUECKE¹⁾ hat diesen von FORDOS „Pyocyanin“ genannten Farbstoff zuerst näher untersucht.

Er ist löslich in Alkohol und in Chloroform. Beim Zusatz von verdünnter Schwefelsäure zur Chloroformlösung wird die obere Flüssigkeit nach dem Durchschütteln rot, indem sich offenbar schwefelsaures Pyocyanin bildet, welches in die wäßrige Lösung übergeht. Der rote Farbstoff absorbiert das Licht zwischen D und F im Spektrum. Setzt man Alkalien zur abgehobenen wäßrigen Flüssigkeit bis zur neutralen Reaktion, so wird das Pigment wieder blau. Aus der Lösung in Chloroform ist das Pyocyanin in Krystallen gewonnen worden, welche Stickstoff enthielten. Beim Aufbewahren seiner wäßrigen oder alkoholischen Lösung geht es allmählich in einen gelben Farbstoff über, der ebenfalls krystallisiert²⁾ und sich mit Alkalien violett färbt.

Die Bildung des Pyocyanins erfolgt durch die Thätigkeit einer besonderen Mikrobe, des *Bacillus pyocyaneus*. Nach Untersuchungen von GESSARD³⁾ bildet dieser Mikroorganismus unter besonderen Umständen, namentlich bei seiner Züchtung auf Eieralbumin keinen blauen, sondern einen grün fluorescierenden Farbstoff. Auch die bisweilen beobachtete Blaufärbung der Milch ist auf die Einwirkung eines ähnlichen Fermentorganismus (*B. cyanogenus*) zurückzuführen⁴⁾.

Während die Natur der genannten Pigmente dunkel ist, beobachtete zuerst ZOPF⁵⁾ bei gewissen Bakterienkulturen auf eiweiß- oder leimhaltigen Nährsubstraten die Produktion schöner Farbstoffe, welche er als Lipochrome erkannte und nach der auf S. 90 angegebenen Methode isolierte.

Im Anschluß an diese Untersuchungen hat ferner OVERBECK⁶⁾ Lipochrombildung aus sterilisiertem Eiweiß durch zwei Fermentorganismen wahrgenommen, von denen der eine aus einem Gänsemagen, der andere aus Leitungswasser isoliert wurde. Nur die letzte Mikrobe entwickelte sich auch auf 10-proz. Rohrzucker, den sie in Milchsäuregärung versetzte.

Bemerkenswert ist der Befund von ZOPF und OVERBECK, daß

1) A. LUECKE, Langenbeck's Arch. f. Chir., Bd. 3, 1862, S. 135. Vergl. auch G. LEDDERHOSE, Deutsche Zeitschr. f. Chir., Bd. 18, 1888, S. 201.

2) M. FORDOS, Untersuchungen über die Farbstoffe des blauen Eiters, Compt. rend., Bd. 56, 1863, S. 1128.

3) C. GESSARD, Annal. d. l'Institut Pasteur, 1890, S. 88 sowie 1891, S. 737 und Compt. rend., Bd. 110, 1890, S. 418.

4) F. NEELSEN, Studien über die blaue Milch, 1880. J. REISER, Compt. rend., Bd. 96, 1883, S. 682 u. 745. F. HUEPPE, Mitteil. aus dem Kaiserl. Reichs-Gesundheitsamt, Bd. 2, 1884, S. 355. C. GESSARD, Annal. de l'Institut Pasteur, 1891, S. 737. H. SCHOLL, Ueber blaue Milch, Fortschritte der Medizin, Bd. 7, 1890, S. 801. Einen ähnlichen Farbstoff beobachtete F. RÖHMANN auf faulendem Fibrin, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 8, 1884, S. 43.

5) W. ZOPF, Botan. Ztg., 1889, No. 5 u. 6.

6) A. OVERBECK, Zur Kenntnis der Farbstoffproduktion bei Spaltpilzen, Halle 1891 (Nova Acta d. K. Lpd. Ak., Bd. 55).

beim Zusammenbringen dieser Lipochrome oder auch der getrockneten Bakterienkulturen mit konzentrierter Schwefelsäure sich die Bildung blauer Krystallgruppen mikroskopisch wahrnehmen läßt.

Bedeutend einfacher, als die digestiven Veränderungen der Proteinsubstanzen, gestalten sich die Verdauungsvorgänge der Kohlehydrate im Darmkanal.

Die Monosaccharide erleiden durch die Verdauungsvorgänge offenbar keinerlei Veränderungen, sie sind direkt zur Resorption geeignet.

Dagegen beherrscht die höheren Kohlehydrate im Darmkanal die Tendenz zur Hydratation. Sie werden zunächst in kleinere Moleküle und endlich in die einfachen Zucker gespalten.

Diese Umformung der Saccharokolloide sowie der Doppelzucker kommt durch mehrere Enzyme zustande, einmal durch das Ptyalin und dann durch die invertierenden Fermente, welche zwar gegen die Polysaccharide völlig wirkungslos sind, dagegen jene Eigenschaft besitzen, welche dem Ptyalin fehlt, nämlich energisch die Doppelzucker unter Bildung der Monosaccharide zu zersetzen.

Das Ptyalin ist nach dem früher Mitgeteilten bei allen Tieren reichlich im Pankreassaft vorhanden, daneben findet es sich, wenigstens beim Menschen, auch im Mundspeichel sowie spurweise im Darmsaft. Es besitzt die Fähigkeit, die Stärke und das Glykogen durch Hydratation zu zersetzen und in den betreffenden Doppelzucker, die Maltose, überzuführen. Dieselbe Wirkung ist auch der Diastase des keimenden Getreides eigen, doch sind beide Enzyme keineswegs identisch, denn das Optimum der Ptyalinwirkung liegt bei etwa 40° C, während die Diastase am besten bei 55 bis 63° ihre verzuckernde Eigenschaft entfaltet¹⁾.

Neben dem Ptyalin finden sich, wenn auch sehr spärlich, im Speichel und im Pankreassaft die invertierenden Enzyme, und zwar in diesen beiden Sekreten nur Maltase, während im Darmsaft nicht nur dieses Ferment, sondern auch Invertin und Laktase reichlich vorhanden sind²⁾.

Von den kolloiden Kohlehydraten ist als Nährstoff bei weitem am wichtigsten die Stärke. Die Verzuckerung derselben bei der Einwirkung des Speichels ist zuerst von LEUCHS im Jahre 1831 gefunden worden.

Diese enzymatische Umformung der Stärke gestaltet sich in mehrfacher Beziehung anders, als ihre Verzuckerung durch Kochen mit Schwefelsäure.

Denn während die siedenden Mineralsäuren den Gesamtbetrag der

1) Ueber das abweichende Verhalten des Ptyalins und der Malzdiastase vergl.: CHITTENDEN und W. E. MARTIN, Untersuchungen aus dem Laboratorium f. physiol. Chem. zu New-Haven (Yale-College), 1884/85, S. 117. Ein Verfahren zur Reingewinnung von Diastase aus Malz hat J. COHNHEIM angegeben, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 252. Vergl. auch C. LINTNER, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 34, 1886, S. 378 und Bd. 36, 1887, S. 481. Ueber die Einwirkung von Temperaturverhältnissen auf die Diastase vergl. namentlich auch KJELDAHL, Meddelelser fra Carlsberg Laboratoriet, referiert bei F. SCHLEICHERT, Ber. d. Leopold. Akad. d. Naturforscher, Halle 1893, No. 1.

2) Vergl. hierüber S. 155, S. 185 u. 187.

ihnen exponierten Stärke in Zucker überführen, scheint es nach den Untersuchungen von MUSCULUS und GRUBER¹⁾, sowie von MERING²⁾ und anderen sicher, daß bei der Einwirkung der pflanzlichen Diastase auf Stärke ein Teil des Stärkemoleküls als nicht weiter veränderliches Dextrin übrig bleibt, welches indessen durch Ptyalinwirkung, wenn auch nur schwierig, in Zucker übergeführt werden kann. Dies hat namentlich v. MERING dadurch bewiesen, daß er aus Dextrin, welches durch lange Einwirkung von pflanzlicher Diastase auf Stärke entstanden war, den Zucker durch Hefegärung entfernte. Diastase erwies sich auch dem zuckerfreien Dextrin gegenüber als völlig unwirksam, während nach dem Zusatz von Speichel bald wieder Zucker nachweisbar wurde.

Die Einwirkung der pflanzlichen Diastase auf Stärke findet ersichtlich ihre Analogie in der tryptischen Verdauung der Eiweißstoffe. Auch hier läßt sich, wie wir gesehen haben, nicht das ganze Eiweißmolekül in Amidosäuren überführen, vielmehr bleibt ein Rest als Antipepton intakt, welcher erst beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren ebenfalls in krystallinische Produkte zerfällt.

Wie bei der Behandlung mit siedendem Wasser oder verdünnten Mineralsäuren, entsteht auch bei der enzymatischen Umwandlung der Stärke zunächst ihr erstes Spaltungsprodukt, die lösliche Stärke oder Amidulin³⁾.

Letzteres erst erleidet in der Folge eine Spaltung in 3 Moleküle Erythrodextrin⁴⁾, welches dann nach den Beobachtungen von LINTNER und DÜLL weiterhin in drei Moleküle Achroodextrin zerfällt.

Ferner geht aus dem oben Mitgeteilten hervor, daß im Gegensatz zur Schwefelsäurewirkung durch die diastatischen Fermente aus dem Achroodextrin nicht Dextrose erhalten wird, sondern hier die Spaltung mit der Bildung von Maltose abschließt. Und zwar entsteht, wie schon S. 80 mitgeteilt wurde, zunächst Isomaltose⁵⁾, welche erst durch eine stereochemische Wirkung des Ferments in gewöhnliche Maltose übergeht.

Die vier Stadien des Stärkezerfalls treten nun aber nicht getrennt nacheinander in der ganzen Masse auf, sondern sind nebeneinander

1) F. MUSCULUS und D. GRUBER, Ein Beitrag zur Chemie der Stärke, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 177.

2) v. MERING, Ueber den Einfluß diastatischer Fermente auf Stärke, Dextrin und Maltose, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 185. Vergl. auch C. LINTNER und G. DÜLL, Ueber den Abbau der Stärke unter dem Einflusse der Diastasewirkung, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, S. 2539.

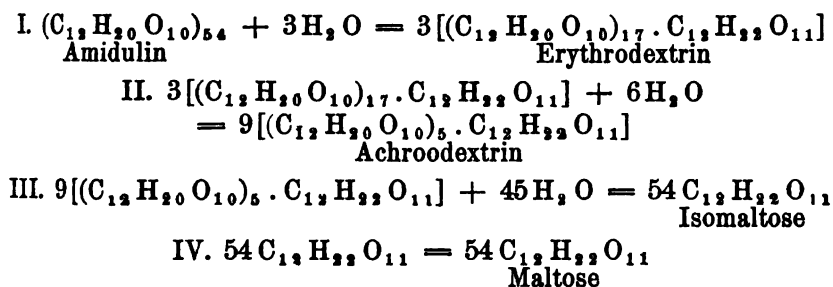
3) Vergl. S. 82.

4) LINTNER und DÜLL, a. a. O. F. MUSCULUS und A. MEYER haben angegeben, daß Erythrodextrin nur ein Gemisch sei von sehr vielen Dextrinen mit etwas löslicher Stärke und nur diesem Umstande seine Rotfärbung mit Jod verdanke. (Vergl. „Ueber Erythrodextrin“, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 451.) Nach neueren Untersuchungen ist indessen diese Annahme unbegründet.

5) LINTNER und DÜLL, a. a. O. E. KÜTZ und J. VOGEL, Welche Zuckerarten entstehen bei dem durch tierische Fermente bewirkten Abbau der Stärke und des Glykogens, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 115 u. ff. C. HAMBURGER, Pflüger's Arch., Bd. 60, 1896, S. 543.

nachweisbar. Während ein Teil des Stärkemoleküls bereits am Ende des Zersetzungs Vorganges angelangt ist, stehen andere im Beginne und wieder andere in einer mittleren Phase des Zerfalls. Es ist daher durchaus nicht befremdend, daß man gleich in den ersten Stadien des diastatischen Prozesses bereits Isomaltose und auch Maltose nachweisen kann¹⁾.

Die Einwirkung des Ptyalins auf die Stärke läßt sich demnach durch folgendes, von LINTNER und DÜLL angegebenes Schema veranschaulichen:



Aehnlich wie die Stärke wird auch das Glykogen durch das Ptyalin verändert²⁾, so daß bei künstlichen Verdauungen mit Speichel aus beiden Kohlehydraten schließlich, neben mehr oder weniger Achroodextrin, vorwiegend Maltose entsteht, während nur bei ausgedehnter Einwirkung sich auch ein wenig Traubenzucker bildet. Dagegen wird bei Verwendung von künstlichem Pankreassaft, infolge seines höheren Gehaltes an Maltase der Malzzucker schneller in Traubenzucker übergeführt.

HAMMARSTEN³⁾ hat bei künstlichen Verdauungsversuchen gefunden, daß die Zeit, welche vergeht, bis der menschliche Mundspeichel Stärke verzuckert, je nach der Form der Stärke, eine sehr verschiedene ist. Während Roggen- oder Maisstärke schon nach 2—6 Minuten etwas Zucker liefern, bedarf es hierzu für rohe Kartoffelstärke 2 bis 4 Stunden. Doch ist diese Verschiedenheit lediglich bedingt durch die ungleiche Entwicklung der Cellulosehüllen, welche die Stärkekörner einschließen und dem Vordringen des Speichels einen ungleichen Widerstand entgegensetzen. Dies folgt aus der Beobachtung, daß nach der Herstellung von Stärkekleister aus Kartoffel- oder Roggenstärke sich durchaus kein Unterschied mehr geltend macht, so daß auch beim Kauen sämtlicher Getreidekörner schon nach 1—4 Minuten ein wenig Zucker gebildet wird.

Diese Thatsachen versetzen uns nunmehr in die Lage, die Schicksale der Kohlehydrate bei ihrer Einführung in den Darmkanal zu verfolgen.

Der Mundspeichel könnte wohl infolge seines Ptyalingehaltes die Stärke und das Glykogen verändern, aber die Zeit seiner Einwirkung während des Kauens ist viel zu kurz für eine in Betracht kommende

1) LINTNER und DÜLL, a. a. O. S. 2538. Eine andere Vorstellung hierüber haben C. SCHIEBLER und V. MITTELMEIER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, S. 2935.

2) Vergl. E. KÜTZ und J. VOGEL, a. a. O. S. 117—122.

3) HAMMARSTEN, Jahresber. f. d. ges. Med. (Virchow-Hirsch) 1871.

Zuckerbildung. Denn sobald die stärkehaltigen Speisen in den Magen befördert sind, hört die Einwirkung des Ptyalins schnell auf, weil sie durch den sauren Magensaft sistiert wird. Säuren von einigermaßen erheblicher Konzentration zerstören nämlich das Ptyalin¹⁾. Daher erklärt es sich, daß selbst nach reichlichem Genuß von Stärkekleister nur Spuren von Zucker im Magen vorhanden sind²⁾. Die chemische Funktion des Speichels ist also beim Menschen ganz unwesentlich. Vielmehr ist hier die Bedeutung des Speichels nur eine mechanische, indem der Bissen durch denselben angefeuchtet und so das Schlucken erleichtert wird.

Erst nach längerem Verweilen der Stärke im Magen wird ein kleiner Teil derselben durch die allmählich auftretende Milchsäuregärung zersetzt, nachdem hierbei ganz vorübergehend Erythrodextrin und Traubenzucker gebildet wurden³⁾. Denn wie bereits S. 166 erwähnt ist, vermag das *Bacterium lactis* sich auch im sauren Magensaft zu halten und hier in beschränkter Weise seine Wirkung zu entfalten.

Durch den Zufluß der alkalischen Sekrete werden dann im Dünndarm die Bedingungen der Ptyalinwirkung wiederhergestellt.

Zwar ist das Ptyalin des Speichels während seines Aufenthaltes im sauren Magensaft nicht nur in seiner Wirkung gehindert, sondern auch zerstört worden⁴⁾. Aber dieser Verlust ist ohne Belang, denn das Ptyalin ist ja viel reichlicher, als im Speichel, im Pankreassaft enthalten und wirkt daher jetzt, nach dem Zutritt desselben, energisch auf die noch unveränderte Stärke oder auf das Glykogen ein, so daß die Umwandlung des größten Teils dieser Kohlehydrate in Isomaltose und weiter in Maltose bald geschehen ist, während zugleich das im Pankreas- und vor allem im Darmsaft vorhandene invertierende Enzym die Maltose in Traubenzucker überführt. Gleich der Maltose werden auch alle übrigen mit der Nahrung direkt eingeführten Doppelzucker, namentlich der Rohr- und Milchzucker, durch den Darmsaft invertiert⁵⁾.

1) CHITTENDEN und W. GRISWOLD, Ueber die diastatische Wirkung des Speichels, Ref. in den Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 15, 1882, S. 736. CHITTENDEN und H. E. SMITH, Die diastatische Funktion des Speichels unter verschiedenen Bedingungen, Untersuchungen aus dem Laboratorium für physiol. Chem. zu New-Haven (Yale-College), 1884/85, S. 1. C. A. EWALD und J. BOAS, Beiträge zur Physiologie und Pathologie der Verdauung, Virchow's Arch., Bd. 104, 1886, S. 271. N. SCHIERBECK, Ueber den Einfluß der Kohlensäure auf die diastatischen und peptonbildenden Fermente, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 3, 1892, S. 362.

2) BRÜCKE, Studien über die Kohlehydrate und die Art, wie sie verdaut und aufgesaugt werden, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 65, 1872, III, S. 145. Vergl. auch die Versuche von EWALD und BOAS über das Verhalten von Stärke im Magen normaler Menschen. EWALD und BOAS, a. a. O.

3) BRÜCKE, sowie EWALD und BOAS, a. a. O. Vergl. auch v. MERING, Ueber die Abzugswege des Zuckers aus der Darmhöhle, Du Bois Arch., 1877, S. 379.

4) Vergl. CHITTENDEN u. GRISWOLD, sowie EWALD u. BOAS, a. a. O.

5) Vergl. S. 185, sowie besonders W. PAUTZ und J. VOGEL, Ueber die Einwirkung der Magen- und Darmschleimhaut auf einige Bienen und auf Raffinose, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 304.

Die Verzuckerung der Stärke sowie der übrigen kolloiden Kohlehydrate und die Invertierung der Doppelzucker wird unterstützt durch gewisse Mikroorganismen des Darminhalts, von denen einige außer invertierenden¹⁾ auch diastatische Enzyme absondern. So fand WORTMANN²⁾, daß Bakterium Termo nicht nur Stärkelösung, sondern auch Stärkekörner genau in derselben Weise zu verändern vermag, wie dies von der Diastase bekannt ist. Das von der Mikrobe produzierte Enzym läßt sich durch Alkohol fällen und ist nach seiner Lösung in keimfreiem Wasser von der Diastase nicht zu unterscheiden.

Dieser Verzuckerung seitens der geformten Fermente folgen dann aber dem Organismus kaum nützliche weitere Umformungen des gebildeten Zuckers, aus welchem sowohl Milchsäure, Ameisensäure, Essigsäure und ihre nächsten Homologen³⁾, als auch Alkohol unter Entwicklung von Kohlendioxyd, Wasserstoff und Grubengas hervorgehen⁴⁾. Ferner hat man auch Bernsteinsäure auftreten sehen⁵⁾.

Unter den kolloiden Kohlehydraten nimmt den Verdauungssäften gegenüber die Cellulose eine Ausnahmestellung ein. Ihrer Unlöslichkeit auch außerhalb des Körpers entsprechend, wird sie durch keines der Verdauungssekrete im geringsten verändert.

Dennoch ist es sicher, daß auch dieses indifferente Kohlehydrat im Darmkanal durch bakterielle Einflüsse wenigstens teilweise gelöst wird. Dies geht namentlich daraus hervor, daß bei Pflanzenfressern ein bedeutender Bruchteil verfütterter Cellulose, selbst in der Form von Sägespänen und Papier, in den Fäkalien nicht mehr aufzufinden ist⁶⁾.

Diese Thatsache ist durch künstliche Versuche von VICTOR HOFMEISTER⁷⁾ bestätigt worden, welcher fand, daß die von frisch geschlachteten Pferden entnommene nicht desinfizierte Darmflüssigkeit Cellulose in der Form von sogenannter Rohfaser, welche aus jungem,

1) Vergl. S. 99 u. 111.

2) J. WORTMANN, Untersuchungen über das diastatische Ferment der Bakterien, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 287. Vergl. auch LAUDER BRUNTON und A. MACFADYEN, Die Fermentwirkung der Bakterien, Proc. Roy. Soc. London, Bd. 46, 1889, S. 542.

3) Vergl. L. BRIEGER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 306. A. BASINSKY, Zur Biologie der normalen Milchkotbakterien, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 434 und Bd. 13, 1889, S. 352. OPPENHEIMER, Centralbl. f. Bakteriologie, Bd. 6, 1889, No. 21, S. 586.

4) Ausführliche Untersuchungen dieser Gase sind namentlich ausgeführt worden von J. PLANER, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 42, 1860, S. 307, K. B. HOFMANN, Wiener med. Wochenschr., 1872, No. 24, sowie von H. TAPPEINER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 228, wo sich die übrige Litteratur angegeben findet. Vergl. ferner BAGINSKY, a. a. O., Bd. 12, 1888, S. 455.

5) Vergl. F. BLUMENTHAL, Virchow's Arch., Bd. 137, 1894, S. 562 sowie Bd. 146, 1896, S. 82.

6) Die betreffende Litteratur findet sich bei W. v. KNIERIEM, Ueber die Verwertung der Cellulose etc., Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 67, sowie W. HENNEBERG und F. STOHMANN, ebendas., S. 613.

7) VICTOR HOFMEISTER, Ueber Celluloseverdauung beim Pferde, Arch. f. wissensch. u. prakt. Tierheilk., Bd. 11, 1885, Heft 1 u. 2.

zu Heu gemachtem Grase dargestellt war, bei Körpertemperatur bis zu 78 Proz. zu lösen vermag und zwar im Verlaufe einer Zeit, während welcher die Nahrung im Darmkanal des Pferdes normalerweise verweilt. Eine Zuckerbildung war hierbei nicht zu bemerken, obwohl sich feststellen ließ, daß die Cellulose nicht unverändert aufgelöst wurde. Dagegen nahm HOFMEISTER eine reichliche Gasentwicklung und ein Sauerwerden der Flüssigkeit wahr.

Die bei der Gärung der Cellulose durch Darmbakterien entstehenden Produkte sind von TAPPEINER¹⁾ näher untersucht worden. Er brachte entfettete Watte in 1-proz. Fleischextraktlösung und infizierte die Mischung mit einem Tropfen Panseninhalt.

Nach einigen Stunden schon begann Gasentwicklung, welche etwa 4 Wochen andauerte. TAPPEINER fand hierauf den größten Teil der Baumwolle verschwunden, während die saure Flüssigkeit Essigsäure und deren Homologe, bis zur Valeriansäure, enthielt. Die entwickelten Gase bestanden aus Kohlensäure und Methan, welche bei noch längerer Einwirkung der Mikroorganismen auf Kosten der organischen Säuren vermehrt wurden.

Es ist wahrscheinlich, daß in der gleichen Weise, wie bei diesem künstlichen Versuch von TAPPEINER, die Lösung und die Zersetzung der Cellulose im Darmkanal vor sich geht, wenschon diese Umsetzungen sich hier schneller abspielen müssen.

Daß die Natur der einwirkenden Fermentorganismen auf die Art der Cellulosevergärung einen wesentlichen Einfluß übt, ist durch Versuche von HOPPE-SEYLER²⁾ gezeigt worden, welcher bei andauernder Gärung von Cellulose in der Form von Filtrierpapier durch die Mikroben des Flußschlammes ebenfalls eine Bildung von Kohlensäure und Methan wahrnahm, wobei aber keine Fettsäuren entstanden, sondern sich ein intermediär auftretender dextrinartiger Körper nachweisen ließ.

Die Veränderung der Fette im Darmkanal ist vorwiegend physikalischer Natur, während chemische Umsetzungen wohl stattfinden, aber quantitativ in den Hintergrund treten. Denn im Gegensatz zu allen übrigen Nährstoffen werden die Fette im Darmkanal nur teilweise in Lösung gebracht, da zu ihrer Resorbierbarkeit schon eine feine Verteilung in den Flüssigkeiten des Darmtraktes genügt.

Die Fette unserer Nahrung sind niemals frei von beigemischten freien Fettsäuren. Selbst reinstes Olivenöl ist nicht neutral, was sich leicht durch den Farbenwechsel demonstrieren läßt, der beim Zusammenbringen desselben mit völlig neutraler alkoholischer Rosolsäure eintritt.

Um ein neutrales Fett zu erhalten, bleibt nur übrig, sich dasselbe künstlich zu bereiten. Käufliches Olivenöl wird zu diesem Zweck kurze Zeit in einer Tiegelschale mit wenig Barytwasser gekocht und nach dem Erkalten, soweit dasselbe unverseift geblieben ist, mit

1) H. TAPPEINER, Untersuchungen über die Gärung der Cellulose, insbesondere über deren Lösung im Darmkanale, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 52 und Bd. 6, 1888, S. 105.

2) HOPPE-SEYLER, Ueber die Gärung der Cellulose mit Bildung von Methan und Kohlensäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 401

Aether ausgezogen. Die ätherische Lösung wird in einem Scheidetrichter von dem Barytwasser und den unlöslichen Barytseifen getrennt und in einer verschlossenen Flasche im Dunkeln aufbewahrt. In dieser Lösung bleibt nach meinen Erfahrungen das Oel unbegrenzt lange neutral. Stellt man dagegen die ätherische Lösung ins Licht, so wird das Oel allmählich, wenn auch sehr langsam, wieder sauer. Ähnlich verhält sich neutrales Oel, welches auf destilliertes Wasser gegossen und mit diesem durch 1-stündiges Kochen sterilisiert wird. Nur beim Aufbewahren im Dunkeln bleibt das Oel in den betreffenden Kölbchen dauernd neutral, während es, am Licht stehend, ziemlich schnell wieder freie Fettsäuren entstehen läßt. Hieraus muß man schließen, daß schon die Wirkung des Lichts die Fette zu zerlegen vermag, und zwar, wie aus dem Versuch mit der ätherischen Lösung hervorzugehen scheint, auch ohne die Gegenwart von Sauerstoff. Viel schneller als durch bloße Lichtwirkung erfolgt das Sauerwerden der Fette augenscheinlich bei gleichzeitiger Sauerstoffgegenwart, und namentlich durch bakterielle Einwirkung¹⁾.

Der Gehalt der Nahrungsfette an freien Fettsäuren ist für die feine Verteilung derselben, welche sie in den Flüssigkeiten des Darmkanals benötigen, durchaus günstig.

Denn die künstlich neutralisierten Fette werden beim Schütteln mit schwach alkalikarbonathaltigen Flüssigkeiten, wie sie der Darminhalt birgt, nicht emulgiert, während diese Operation sehr leicht gelingt mit allen natürlichen flüssigen Fetten, und zwar lediglich deshalb, weil diese freie Fettsäuren enthalten.

Diese Erscheinung tritt um so leichter ein, je saurer ein Fett ist, und bei einem gewissen Säuregrad erfolgt, wie GAD²⁾ gezeigt hat, eine ausgiebige Zerstäubung der Fette von selbst, ohne jede mechanische Einwirkung, falls man den Alkaligehalt der wäßrigen Flüssigkeit passend gewählt hat.

Die Emulgierung der sauren Fette durch Sodalösungen erklärt sich aus der Löslichkeit der freien Fettsäuren in den neutralen Fetten. In einer solchen Lösung befinden sich die Fettsäuremoleküle überall zwischen den Fettmolekülen. Tritt nun ein derartiges saures Fett mit einer Sodalösung in Berührung, so bildet das Natriumkarbonat mit den freien Fettsäuren Seifen, während die neutralen Fette vollkommen unverändert bleiben. Infolgedessen befinden sich nunmehr überall zwischen den Molekülen der Fette in Wasser lösliche Seifenmoleküle, wodurch die ganze Fettmasse in kleinste Partikel auseinander gesprengt werden muß, ein Vorgang, welcher durch die sich entwickelnde Kohlensäure noch befördert wird. Die Indifferenz der völlig neutralen Fette gegen Sodalösungen wird hieraus ohne weiteres verständlich.

Der saure Chymus, welcher die Fette unverändert läßt, wird

1) Vergl. HUGO SCHULZ, Zur Kenntnis der Oxydation der Fette, Pflüger's Arch., Bd. 15, 1877, S. 403. Auch die Salze der höheren Fettsäuren erfahren durch die Einwirkung der Luft unter Aufnahme von Sauerstoff eine Spaltung, ohne daß jedoch die Thätigkeit von Fermentorganismen hierzu notwendig ist. Vergl. O. FRANK, Eine oxydative Spaltung von Fettsäuren bei gewöhnlicher Temperatur ohne Fermente, Du Bois Arch., 1894, S. 51.

2) JOH. GAD, Du Bois Arch., 1878, S. 187.

durch den Zufluß der alkalischen Sekrete der BRUNNER'schen Drüsen, der Galle und des Pankreassaftes neutralisiert und dann alkalisch.

In dieser Flüssigkeit würden die fettsäurehaltigen Fette der Nahrung, die mittlerweile geschmolzen sind, schon ohne weiteres langsam emulgiert werden. Aber diese Erscheinung wird noch bedeutend beschleunigt durch die nunmehr sich einstellende Wirkung des Steapsins, des fettspaltenden Enzyms des Pankreassaftes, wodurch der fetthaltige Speisebrei sehr bald mit feinsten Fetttropfchen durchsetzt wird und daher ein milchartiges Ansehen gewinnt.

Der Nachweis der fettspaltenden Wirkung des Pankreassaftes kann leicht in der Weise geführt werden, daß man zu 20 ccm Milch etwa 3 Tropfen gesättigter Sodalösung giebt, die Flüssigkeit in zwei Hälften teilt und zu jeder ein wenig Trockenpankreas nach KÜHN¹⁾ hinzufügt. Beide Mischungen stellt man direkt oder nach der Desinfektion mittels Chloroform oder Thymol in den Brütöfen, nachdem jedoch in der einen Flüssigkeit durch Aufkochen die Fermente zerstört wurden. Giebt man zu dieser Kontrollprobe nach halbstündigem Verweilen bei Körpertemperatur neutrale Lakmustinktur, so wird sie blau gefärbt, während sich in der anderen Mischung die Anwesenheit freier Fettsäuren durch Rotfärbung des Lakmus zu erkennen giebt.

Bei künstlichen Versuchen ist die Wirkung des fettspaltenden Enzyms keineswegs so imponierend, wie diejenige der beiden anderen im Pankreassaft vorhandenen Enzyme, des Trypsins und des Ptyalins. Aber es ist hierbei zu bemerken, daß schon die Spaltung einer geringen Menge von Fett genügt, um selbst große Fettmassen zu emulgieren.

Endlich ist zu bemerken, daß an der Fettspaltung in den unteren Darmpartien sich auch Mikroorganismen beteiligen, welche aber die frei gewordenen Fettsäuren sogleich weiter in solche von niedrigerem Kohlenstoffgehalt zersetzen, wie dies auch beim Stehen der Fette an der Luft, dem sogenannten „Ranzigwerden“, zu beobachten ist¹⁾.

Im Betreff der Einwirkung der Verdauungssäfte auf die Nukleïne ist bekannt, daß sie durch den Magensaft im allgemeinen weder gelöst, noch irgendwie verändert werden. Nur das aus dem Kaseïn abgespaltene Paranukleïn erfährt durch den Magensaft unter Bildung einer phosphorhaltigen organischen Säure allmählich wieder eine Verflüssigung²⁾.

Der Pankreassaft dagegen löst die Nukleïne ebenso wie der alkalische Darmsaft in beträchtlicher Menge, ohne daß sich dabei zunächst Veränderungen derselben beobachten lassen³⁾. Erst bei langdauernder Einwirkung scheinen aus den Kernnukleïnen die Nukleïnsäuren und später auch die freien Nukleïnbasen abgespalten zu werden,

1) Vergl. E. DUCLAUX, Ueber das Ranzigwerden der Butter, *Compt. rend.*, Bd. 102, 1886, S. 1077. E. HEDON und J. VILLE, *Compt. rend. Soc. Biol.*, 1892, S. 308. M. GRÖGER, Ueber das Ranzigwerden von Fetten, *Zeitschr. f. angew. Chem.*, 1889, S. 62.

2) E. SALKOWSKI, Ueber den Verbleib des Phosphors bei der Verdauung des Kaseïns, *Centralbl. f. d. med. Wissensch.*, 1893, No. 23 u. 28. Die übrige Litteratur findet sich auf S. 242, Anmerk. 2.

3) P. POPOFF, Die Einwirkung von eiweißverdauenden Fermenten auf die Nukleïnstoffe, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 18, 1894, S. 533.

da sich dieselben aus desinfizierten Pankreasinfusen nach mehrtägiger Selbstverdauung durch Sublimat fällen lassen¹⁾. In entsprechender Weise werden wahrscheinlich die gelösten Paranukleïne durch den Pankreassaft bei langer Einwirkung verändert (vergl. S. 253). Ob es thatsächlich im Darmkanal zu einer solchen Zerlegung der Nukleïne kommt, ist eine andere Frage. Jedenfalls werden sowohl die Kernnukleïne²⁾ als auch das aus Kaseïn dargestellte Parakaseïn reichlich resorbiert, wie neuere Versuche bewiesen haben.

Entsprechend ihrer Konstitution, verhalten sich die Lecithine den Verdauungssäften gegenüber ähnlich wie die Fette. Durch das Steapsin werden sie gespalten in Glycerinphosphorsäure, freie Fettsäuren und Cholin. Dieselben Produkte liefert nach den Untersuchungen von HASEBROEK³⁾ die Einwirkung der Fäulnisbakterien auf die Lecithine, wenn man den atmosphärischen Sauerstoff vollkommen ausschließt. Bei andauernder Einwirkung der Mikroben zerfällt dann weiterhin das Cholin unter Bildung von Kohlensäure, Methan und Ammoniak. Daß unter diesen Umständen giftige Cholin-derivate nicht entstehen, zeigte ein Versuch von HASEBROEK. Als er mehrere Kubikcentimeter der filtrierten neutralen Flüssigkeit, welche die Fäulnisprodukte des Cholins enthielt, einem Kaninchen unter die Haut injizierte, hatte dies nicht die geringsten Veränderungen im Wohlbefinden des Tieres zur Folge. Daß dagegen bei Zutritt von Sauerstoff durch bakterielle Einflüsse das Cholin leicht in das giftige Neurin und Muskarin übergeht, ist bereits besprochen worden (vergl. S. 92).

Ueber die Einwirkung der verschiedenen Verdauungsvorgänge auf einander wurde das Wesentliche bereits mitgeteilt. Wir sahen (vergl. S. 288) daß die Wirkung des Mundspeichels auf den stärkehaltigen Speisebrei zwar im Magen noch eine kurze Zeit fortdauern kann, aber sistiert wird, sobald die saure Reaktion des Mageninhaltes ihre normale Höhe erreicht.

Ebenso hört die Wirkung des Magensaftes gegenüber den gegossenen Eiweißstoffen auf, sobald die Reaktion des Chymus im Dünndarm alkalisch wird (vergl. S. 292). Dieser Umschlag in die alkalische Reaktion des Chymus ist keineswegs an einem bestimmten Querschnitt des Darmrohrs zu beobachten, sondern erfolgt ganz allmählich von der Peripherie des Chymus her, was bei der Lehre von der Fettresorption näher ausgeführt werden soll.

Für die Art der sich im Darm entwickelnden Fermentorganismen

1) Vergl. besonders M. NENCKI, Zur Kenntnis der pankreatischen Verdauungsprodukte des Eiweißes, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, S. 562—563.

2) G. GUMMICH, Ueber die Aufnahme der Nukleïne in den tierischen Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 508. W. WEINTRAUD, Ueber den Einfluß des Nukleïns der Nahrung auf die Harnsäurebildung, Berliner klin. Wochenschr., 1895, No. 19 sowie Du Bois Arch., 1895, S. 382. W. SANDMEYER, Ueber die Ausnutzung des Paranukleïns im tierischen Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 87.

3) K. HASEBROEK, Ueber das Schicksal des Lecithins im Körper und eine Beziehung desselben zum Sumpfgas im Darmkanal, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 148.

und der von ihnen eingeleiteten Gärungen ist in erster Linie die Natur der jeweilig im Chymus vorhandenen Nährstoffe maßgebend.

Schon vorher (vergl. S. 127) wurde angeführt, daß in einer Mischung von Kohlehydraten und Eiweißstoffen letztere nicht in weitgehende Fäulnis geraten solange noch unvergorene Kohlehydrate vorhanden sind. Dies scheint für den Darminhalt in ähnlicher Weise zutreffend ¹⁾. Denn man hat beobachtet, daß durch Zugabe von Milch zur Fleischnahrung, namentlich aber nach einseitigem Milchgenuß, die Eiweißfäulnis im Darm infolge der Gegenwart von Milchzucker ganz wesentlich eingeschränkt wird ²⁾. Es lassen offenbar die sich schnell entwickelnden Mikroben der Milchsäuregärung die Fermentorganismen der Eiweißfäulnis nicht aufkommen. Durch Zusatz von kohlensaurem Kalk zur Nährlösung ändern sich diese Verhältnisse nicht, und es ist daher sicher, daß der beschränkende Einfluß der Milchsäuregärung auf die Eiweißfäulnis keineswegs durch die entstehende Milchsäure bewirkt wird, sondern als ein direkter betrachtet werden muß ³⁾.

Dagegen wird durch die entstehende Milchsäure, bis ihre Resorption erfolgt ist, doch die Reaktion des Chymus verhältnismäßig sauer, und und somit können durch die bakteriellen Gärungen auch die enzymatischen Verdauungsvorgänge beeinflusst und verschoben werden.

Je nach der Art und der Menge der eingeführten Nährstoffe sowie je nach den Verdauungsstadien, werden sich somit die Analysen der Inhaltsmassen des Magens und der einzelnen Darmabschnitte sehr wechselnd gestalten müssen, sowohl in qualitativer, als auch in quantitativer Beziehung.

Untersuchungen des menschlichen Dünndarminhaltes, welcher nach einer Operation am Coecum durch eine Fistel nach außen floß, ergaben, daß bei gewöhnlicher gemischter Nahrung die Eiweißstoffe erst im Dickdarm der tiefer greifenden Fäulnis unterliegen ⁴⁾. Bis zur Ileocöcalklappe sind bei dieser Ernährungsweise noch genügend unvergorene Kohlehydrate vorhanden, um eine weitgehende Einwirkung der eiweißzersetzenden Bakterien auszuschließen.

Bei den verschiedenen Tieren wird besonders auch die Länge der einzelnen Darmabschnitte für die sich in denselben abspielenden digestiven Vorgänge in Betracht kommen. Während sich bei den Pflanzenfressern schon im unteren Teil des langen Dünndarms, dessen

1) A. HIRSCHLER, Ueber den Einfluß der Kohlehydrate und einiger anderer Körper der Fettsäurereihe auf die Eiweißfäulnis, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 314—317. Vergl. auch P. SEELIG, Ueber den Einfluß des Milchzuckers auf die bakterielle Eiweißzersetzung, Virchow's Arch., Bd. 146, 1896, S. 53.

2) H. WINTERNITZ, Ueber das Verhalten der Milch und ihrer wichtigsten Bestandteile bei der Fäulnis, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 460. Vergl. auch E. KRAUSS, Ueber die Ausnützung der Eiweißstoffe in der Nahrung in ihrer Abhängigkeit von der Zusammensetzung der Nahrungsmittel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 167. K. SCHMITZ, Die Eiweißfäulnis im Darm unter dem Einfluß der Milch etc., ebendas., Bd. 19, 1894, S. 378.

3) Vergl. S. 126.

4) A. MACFADYEN, M. NENCKI und N. SIEBER, Untersuchungen über die chemischen Vorgänge im menschlichen Dünndarm, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 28, 1891, S. 311.

Chymus nach dem Durchmischen in der Regel ausgesprochen alkalisch reagiert, weitgehende Fäulniserscheinungen geltend machen ¹⁾, scheint dies im kurzen Dünndarm des Hundes, dessen Inhalt vorherrschend saure Reaktion zeigt, nicht der Fall zu sein. Selbst bei reiner Fleischnahrung hat Hirschler ²⁾ im Dünndarminhalt dieser Tiere die aromatischen Fäulnisprodukte vermißt.

1) Vergl. W. ELLENBERGER, Vergleichende Physiologie der Haussäugtiere, I, 1890, S. 817.

2) HIRSCHLER, a. a. O. S. 315 u. 316.

Fünfter Abschnitt.

Die Resorption und die nächsten Schicksale der resorbierten Nährstoffe.

Während das mit der Nahrung eingeführte Wasser im Magen so gut wie nicht zur Aufsaugung gelangt¹⁾, beginnt schon dort die Resorption aller im Wasser gelösten Nährstoffe, welche unter Umständen sogar eine erhebliche Ausdehnung annehmen kann²⁾.

Im allgemeinen hat sich ergeben, daß die Nahrungsstoffe nicht wesentlich länger im Darmkanal verweilen, als bis sie das zur Resorption geeignete digestive Stadium erreicht haben.

Deshalb fällt auch nur ein geringer Anteil der Nahrungsstoffe im unteren Teil des Dünndarms und im Dickdarm der bakteriellen Zersetzung anheim. Dieses Verhältnis gestaltet sich für den Organismus dadurch noch günstiger, daß die Mikroben, wie vorher ausgeführt wurde, ja zunächst ganz wie die Verdauungsenzyme auf die Nährstoffe einwirken, indem sie dieselben durch die Ueberführung in den löslichen Zustand oder durch gewisse einfache Spaltungen der Resorption zugänglich machen und somit selbst ihrer weiteren Einwirkung entziehen.

Mag diese zunächst erfolgende Auflösung und einleitende Spaltung der Nährstoffe seitens der Darmbakterien für den Organismus nützlich erscheinen, die weiteren bakteriellen Zersetzungen, welche über die Bildung der Peptone, der Zucker oder über die einfache Fettspaltung hinausgehen, bedeuten für den Organismus einen Verlust, denn die Nahrungsstoffe dürfen erst in den Geweben zersetzt werden, wenn die in ihnen aufgespeicherte Spannkraft zur vollen Ausnutzung gelangen soll.

Aber nicht nur durch die schnelle Aufsaugung der resorptionsfähig gewordenen Nährstoffe wird die Einwirkung der Bakterien im Darmkanal eingeschränkt. Auch der Mangel an Wasser hemmt bald die Thätigkeit der Mikroben. Denn die Resorption desselben erfolgt ziemlich ausgiebig im Dickdarm, wo die Fermentorganismen der Zeit nach erst zur vollen Entwicklung gelangen könnten.

1) J. v. MERING, Ueber die Funktion des Magens, Verhandl. d. XII. Kongr. für innere Medizin, Wiesbaden 1893, S. 471.

2) H. TAPPEINER, Ueber Resorption im Magen, Zeitschr. f. Biol., Bd. 16, 1880, S. 497. v. ANREP, Die Aufsaugung im Magen des Hundes, Du Bois Arch., 1881, S. 504. J. BRANDL, Ueber Resorption und Sekretion im Magen etc., Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 277. J. v. MERING, a. a. O.

Endlich wirkt der Darmfäulnis entgegen noch die Anhäufung gewisser, von den Bakterien selbst erzeugter Produkte, namentlich der Phenole und der reichlich gebildeten organischen Säuren, welche das ebenfalls entstehende Ammoniak bald nicht mehr zu neutralisieren vermag, so daß der Dickdarminhalt eine mehr oder weniger saure Reaktion annimmt.

Die ältere physikalische Auffassung der Resorption als einer einfachen Diffusionserscheinung ist gänzlich verlassen worden. Die Aufnahme der Nahrungsstoffe seitens der Darmwand scheint vielmehr in der Hauptsache durch eigentümliche vitale Vorgänge in den Zellen der Darmschleimhaut zu geschehen¹⁾, welche in letzter Instanz auf chemische Affinitäten zurückgeführt werden müssen²⁾.

Daß bei der Resorption die Osmose nicht das Wesentliche ist, geht schon daraus hervor, daß sogar ungelöste Substanzen, wie die Fetttropfchen, zur Aufsaugung gelangen. Ferner ist durch eingehende Versuche festgestellt, daß nicht einmal das Wasser³⁾ sowie die Salze bei ihrem Verschwinden aus dem Darmkanal den Diffusionsgesetzen folgen.

Als GUMILEWSKI und RÖHMANN⁴⁾ im Laboratorium von HEIDENHAIN Lösungen von verschiedenen Salzen und Nährstoffen in THIRY-VELLA'sche Darmfisteln brachten, konnten sie feststellen, daß die festen Bestandteile ganz unabhängig vom Wasser zur Resorption gelangten. Ferner wurde festgestellt, daß die Schnelligkeit der Resorption durchaus nicht im Verhältnis steht zur Diffusion. Denn während Natriumsulfat 15mal so schnell diffundiert, als Rohrzucker, gelangt letzterer 10mal so schnell, als das Natriumsulfat, zur Resorption.

Die Resorptionswege sämtlicher in den Flüssigkeiten des Darmtraktes gelöster Nährstoffe sind die Blutkapillaren der Darmwand, in welche die Proteinstoffe oder deren Verdauungsprodukte, die einfachen Zucker sowie die Salze durch unbekannte Vorgänge nach dem Passieren der Darmepithelien hineingelangen, um weiterhin der Pfortader zuzuströmen.

Dies folgt zunächst aus dem Nachweis, daß die genannten Substanzen den zweiten noch vorhandenen Weg aus dem Darm zur Säftemasse, nämlich die Lymphbahnen nicht beschreiten.

Die gesamte Lymphe des Mesenteriums muß bekanntlich durch den Ductus thoracicus strömen, bevor sie in die Blutbahn übergeht. Bei Hunden gelingt es nun, eine Kanüle in das obere Ende des Brustganges einzuführen und die Lymphe auf diese Weise nach außen abzuleiten. Wird einem so operierten Hunde, welcher sich lange Zeit erhalten läßt, die Eiweißnahrung völlig entzogen, oder derselbe

1) HOPPE-SEYLER, Physiologische Chemie, Bd. 1, 1877, S. 348.

2) R. HEIDENHAIN, Beiträge zur Histologie und Physiologie der Dünndarmschleimhaut, Pflüger's Arch., Bd. 43, 1888, Suppl., S. 63.

3) R. HEIDENHAIN, a. a. O. S. 61 sowie „Neue Versuche über die Aufsaugung im Dünndarm“, ebendas., Bd. 56, 1894, S. 584—631.

4) GUMILEWSKI, Ueber Resorption im Dünndarm, Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 556. F. RÖHMANN, Ueber Sekretion und Resorption im Dünndarm, Pflüger's Arch., Bd. 41, 1887, S. 411. Vergl. auch G. LEUBUSCHER, Studien über Resorption seitens des Darmkanales, Jena 1885.

andererseits reichlich mit Eiweißstoffen gefüttert, so hat dies, nach den Befunden von ZAWILSKI¹⁾, auf die Menge und die Beschaffenheit der ausfließenden Lymphe nicht den geringsten Einfluß, was doch der Fall sein müßte, wenn die Lymphbahnen die Abzugswege der Eiweißnahrung vorstellten. Der Chylus ist, abgesehen von seinem Fettgehalt, bei jeder Ernährungsart offenbar nichts anderes als das in die Lymphbahnen übergetretene Blutplasma²⁾.

Diesen Beobachtungen entspricht eine andere, ebenfalls im Laboratorium von LUDWIG durch SCHMIDT-MÜLHEIM³⁾ festgestellte Tatsache, daß nämlich nach dem Verschuß des Ductus thoracicus durch eine Ligatur verführte Proteinstoffe ebenso gut resorbiert werden, als bei normalen Hunden. Denn sie verschwinden aus dem Darm, und der im Harn ausgeschiedene Stickstoff ist gleich dem Stickstoffquantum der verführten Eiweißmenge.

In gleicher Weise hat sich feststellen lassen, daß auch die resorbierten Zucker den Weg durch die Lymphbahnen nicht einschlagen.

Denn v. MERING⁴⁾ fand bei Hunden, welche reichlich Stärke und Traubenzucker oder auch lediglich ausgewaschenes Fibrin als Nahrung erhalten hatten, den Zuckergehalt der aus einer Brustgangfistel ausfließenden Lymphe nicht anders, als bei hungernden Tieren. Die Zuckermengen waren durchaus unabhängig von der Art des Futters sowie von der Ernährung überhaupt. Dagegen ergab sich, daß der Zuckergehalt des Chylus demjenigen des betreffenden Blutserums unter allen Umständen völlig gleich kam und etwa 0,16 Proz. betrug.

Andererseits hat sich in der That nachweisen lassen, daß der Nahrungszucker den Weg durch die Blutkapillaren der Darmwand und weiter durch die Pfortader einschlägt, denn der Zuckergehalt des Pfortaderblutes ist nicht konstant und wird durch die Gegenwart von Nahrungszucker im Darm beeinflusst. v. MERING⁵⁾ sah bei Einführung von Zucker in den Darm den Zuckergehalt des Pfortaderblutes bis zu 0,4 Proz. ansteigen, während im nüchternen Zustande „das Blut, welches zur Leber geht und von ihr kommt, vor dem in anderen Stromgebieten kreisenden rücksichtlich seines Zuckergehaltes nichts voraus hat“.

Im Gegensatz zu allen übrigen Nahrungsstoffen benutzen die Fette, wie dies die Untersuchung des nach außen abgeleiteten Chylus unzweifelhaft ergibt, als Resorptionswege

1) ZAWILSKI, Dauer und Umfang des Fettstromes durch den Ductus thoracicus nach Fettgenuß, Arbeiten a. d. Physiol. Institut zu Leipzig, 1876, S. 147. Vergl. auch A. SCHMIDT-MÜLHEIM, Du Bois Arch., 1877, S. 549. J. MUNK und A. ROSENSTEIN, Ueber Darmresorption, nach Beobachtungen an einer Lymphfistel beim Menschen, Du Bois Arch., 1890, S. 376 sowie Virchow's Arch., Bd. 123, 1891, S. 230.

2) Vergl. v. LESSER, Eine Methode, um große Lymphmengen vom lebenden Hunde zu gewinnen, Arbeiten aus dem Physiol. Institut zu Leipzig, 1871.

3) SCHMIDT-MÜLHEIM, Gelangt das verdante Eiweiß durch den Brustgang ins Blut? Du Bois Arch., 1877, S. 549.

4) v. MERING, Ueber die Abzugswege des Zuckers aus der Darmhöhle, Du Bois Arch., 1877, S. 379. Vergl. auch A. M. BLEILE, ebendaa., 1879, S. 59. J. MUNK und A. ROSENSTEIN, a. a. O.

5) v. MERING, a. a. O. S. 412 u. 413.

die Lymphbahnen¹⁾. Sie unterscheiden sich ja auch von allen übrigen Nahrungsstoffen durch ihre Eigenheit, im ungelöstem Zustande, als Emulsion feinsten Tröpfchen, resorbierbar zu sein.

Durch die Struktur der Darmzotten wird es bedingt, daß bei der Resorption der in Wasser gelösten Nährstoffe, falls die Aufsaugung lediglich durch die Blutkapillaren geschehen soll, die eingeführten Flüssigkeitsmengen ein gewisses Maß nicht überschreiten dürfen²⁾. Wird daher plötzlich der Darm mit konzentrierter Zuckerlösung überschwemmt, so kann die Aufsaugung des Wassers und mit ihm auch die Resorption des Zuckers durch die Blutkapillaren allein Not leiden, und es gelangt unter diesen Umständen, wie GINSBERG³⁾ gezeigt hat, auch ein Teil der Zuckerlösung in die Chylusbahnen.

Der Resorption der Proteinsubstanzen, so nahm man früher an, müßte ausnahmslos eine Peptonisation im Darmkanal vorausgehen. Die Bedeutung der Eiweißverdauung war nach dieser Anschauung darin zu suchen, daß sie die nicht diffusiblen nativen Eiweißkörper in die diffusiblen Peptone umwandle, welche letztere dann osmotisch die Darmwand durchwanderten, um in die Blutbahn zu treten.

Entgegen dieser älteren Anschauung wurde bereits erwähnt, daß die Resorbierbarkeit eines Nährstoffs von seinem osmotischen Verhalten keineswegs abhängig ist. Da selbst ungelöste Fetttropfchen zur Aufsaugung gelangen, muß diese Möglichkeit auch für gelöste, nicht diffusible Stoffe zugegeben werden.

Weiter aber ist es sichergestellt, daß die Eiweißkörper mit wenigen Ausnahmen, auch ohne vorausgegangene Peptonisierung, im genuinen oder denaturierten Zustande die Darmwand passieren können⁴⁾.

Dies muß aus Versuchen von VOIT und BAUER⁵⁾ geschlossen werden, bei denen gelöste Eiweißstoffe, nämlich Myosin oder Syntonin aus Rindsmuskeln sowie Albuminat aus Eierweiß, in beiderseitig doppelt unterbundene Dünndarmschlingen von Hunden gebracht wurden, aus welchen vorher die Verdauungsenzyme möglichst vollständig entfernt waren, so daß eine Peptonisation daselbst, wenigstens schnell und im größeren Umfange, unmöglich erfolgen konnte. Aus diesen Darm-schlingen, in denen sich übrigens zu keiner Zeit auch nur Spuren

1) Vergl. TIEDEMANN und GMELIN, Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 2, S. 85 u. 86. TH. EIMER, Die Wege des Fettes in der Darmschleimhaut bei seiner Resorption, Virchow's Arch., Bd. 48, 1869, S. 142. Ferner: ZAWILSKI, sowie MUNK und ROSENSTEIN, a. a. O.

2) Vergl. hierüber HRIDENHAIN, a. a. O. S. 51.

3) S. GINSBERG, Ueber die Abfuhrwege des Zuckers aus dem Dünndarm, Pflüger's Arch., Bd. 44, 1889, S. 306.

4) Diese Ansicht ist zuerst von E. BRÜCKE vertreten worden. Vergl. „Ueber die Peptontheorien und die Aufsaugung der eiweißartigen Substanzen“, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 59, 1869, II, S. 617.

5) C. VOIT und J. BAUER, Ueber die Aufsaugung im Dick- und Dünndarm, Zeitschr. f. Biol., Bd. 5, 1869, S. 562. Die negativen Befunde von G. FRIEDLÄNDER (Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 274), nach welchen die Acidalbumine als solche nicht resorbierbar seien, scheinen mir durchaus nicht beweiskräftig. Denn die betreffenden Eiweißstoffe wurden nicht etwa in schwacher Soda gelöst, sondern als salzsaure

von Albumosen oder Peptonen nachweisen ließen, sahen VORR und BAUER die eingebrachten Eiweißkörper im Verlaufe von 1—4 Stunden resorbiert werden.

Bringt man ferner die genannten Eiweißstoffe in sorgfältig ausgespülte Darmfisteln von Menschen oder Tieren, wo der Zutritt von Verdauungsenzymen in das betreffende Darmstück völlig ausgeschlossen ist, so sind auch hier, wie zuerst CZERNY und LATSCHENBERGER¹⁾ gezeigt haben, die Eiweißstoffe nach kurzer Zeit verschwunden.

Diese Erfahrungen haben in den Nährklystieren, zu welchen die Untersuchungen von VORR und BAUER sowie namentlich auch die soeben erwähnten von EICHHORST²⁾ aufforderten, bereits eine praktische Anwendung gefunden.

Nach diesen Befunden werden gelöstes Muskelfleisch und Acidalbumin (saurer Fleischsaft) sowie auch andere gelöste native Eiweißstoffe, welche man per clyisma injiziert, seitens der Dickdarmschleimhaut aufgesaugt. Bei hungernden Menschen und Tieren ist hiernach stets eine vermehrte Harnstoffausscheidung zu beobachten, und bald setzen sich dieselben auch bei dieser Ernährungsweise wieder in Stickstoffgleichgewicht. Daß aber im Dickdarm keine bemerkenswerte Peptonisation der nativen Eiweißkörper stattfindet, haben Kontrollversuche von EICHHORST³⁾ ergeben.

Ferner ist es für unsere Frage von Wichtigkeit, daß sich gelöste Eiweißstoffe, mit gewissen Ausnahmen, in erstaunlichen Mengen nach Eröffnung einer Vene direkt in die Blutbahn von Hunden einführen lassen, ohne daß eine Ausscheidung derselben mit dem Harn erfolgt.

Derartige Versuche sind ausgeführt worden mit Vitellin aus Kürbissamen, Albuminat aus Eialbumin, sowie mit Syntonin, das aus Froschmuskeln, aus Myosin, Fibrin oder Eialbumin bereitet war⁴⁾. Ebenso hat man völlig blutkörperchenfreies Serum aus Lamm- oder Pferdeblut Hunden einverleibt, ohne Albuminurie zu erzeugen⁵⁾.

Diese Beobachtungen sprechen für die Anschauung, daß die injizierten Eiweißstoffe keine Fremdkörper in der Blutbahn sind, denn als solche würden sie vom Organismus ausnahmslos sehr schnell mit dem Harn entfernt werden.

Die Nieren erfüllen ihre Aufgabe, die Zusammensetzung des Blutes zu überwachen, indem sie alles Fremdartige und Ueberschüssige

Flüssigkeiten (z. T. in 0,4 Proz. ClH) in die Darmschlingen injiziert, wodurch offenbar eine normale Thätigkeit der Schleimhaut vernichtet wird.

1) CZERNY u. LATSCHENBERGER, Virchow's Arch., Bd. 59, 1874, S. 161.

2) H. EICHHORST, Ueber die Resorption der Albuminate im Dickdarm, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 570.

3) EICHHORST, a. a. O. S. 582.

4) CHR. LEHMANN, Virchow's Arch., Bd. 30, 1864, S. 593. R. NEUMEISTER, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1889, S. 72 sowie „Zur Physiologie der Eiweißresorption etc.“, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 315.

5) STOKVIS, Hühnereiweiß und Serumeiweiß und ihr Verhalten im tierischen Organismus, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1864, S. 596. PONFICK, Virchow's Arch., Bd. 62, 1875, S. 278. J. FORSTER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 2, 1875, S. 518. TIZZONI, Arch. de Biol. Ital., Bd. 6, 1884, S. 395. R. NEUMEISTER, a. a. O.

ausscheiden, so prompt, daß man zur Prüfung, ob ein Eiweißstoff direkt resorbierbar ist, denselben nur ins Blut zu injizieren braucht.

Hierbei haben die bisherigen Untersuchungen ergeben, daß von Proteinsubstanzen nicht direkt assimilierbar sind: das genuine Eieralbumin ¹⁾, das Kasein ²⁾, der Blutfarbstoff ³⁾ und ferner nach Untersuchungen von KLUG ⁴⁾ auch das Glutin, da sie bei künstlicher Einführung in die Blutbahn nicht einmal in den geringsten Mengen vertragen werden. Dagegen gelangt, wie bereits erwähnt wurde, denaturiertes Eieralbumin, in der Form von Syntonin oder Albuminat, direkt ins Blut gespritzt, nicht zur Ausscheidung, sondern wird assimiliert.

Das als Nahrung genossene Eieralbumin wird hiernach erst nach seiner Umformung in Syntonin resorbierbar. Es scheinen unter normalen Verhältnissen die Epithelien der Magenschleimhaut die Fähigkeit zu besitzen, das genuine Eiweiß von der Resorption auszuschließen, bis seine Denaturierung geschehen ist.

Dagegen hat man beobachtet, daß diese auswählende Funktion der Darmepithelien Not leidet, wenn man den Darm mit rohen Hühnereiern überladet. Unter diesen Umständen gelangt nämlich das native Eieralbumin auch auf dem natürlichen Wege in die Blutbahn, um in gleicher Weise, wie bei der künstlichen Einspritzung, durch die Nieren schnell entfernt zu werden. Die sehr zahlreichen Versuche in dieser Richtung ⁵⁾ konnten eine Albuminurie nach überreichlichem Eiweißgenuß stets nur nach der Zufuhr von rohen Hühnereiern konstatieren.

Uebrigens scheint die Denaturierung durch den Magensaft nicht das einzige Mittel zu sein, welches dem Organismus zu Gebote steht,

1) Die ersten Angaben hierüber stammen von BERZELIUS, dann von CL. BERNARD, *Leçons sur les propriétés physiologiques et les altérations pathologiques du liquide de l'organisme*, Paris 1859, Bd. II, p. 459—462. Dieselben Beobachtungen machte dann STOKVIS, *Centralbl. f. d. med. Wissensch.*, 1864, S. 597, und CHR. LEHMANN, *Virchow's Arch.* Bd. 30, 1864, S. 598. Weitere Bestätigungen dieser Erscheinung lieferten PEIPER, CREITE, BÉCHAMP und BALTUS, SOSATH, KNIPERS, S. FORSTER, P. SNYERS und R. NEUMEISTER, *Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg*, 1889, S. 72.

2) J. W. RUNEBERG, *Deutsch. Arch. f. klin. Med.*, Bd. 23, 1879, S. 68. BÉCHAMP und BALTUS, *Compt. rend.*, Bd. 86, 1878, S. 1448. R. NEUMEISTER, *Sitzungsber. d. Physik.-med. Gesellsch. zu Würzburg*, 1889, S. 73.

3) E. PONFICK, *Virchow's Arch.*, Bd. 62, 1875, S. 328 und *Berliner klin. Wochenschr.*, Bd. 20, 1883, S. 389.

4) F. KLUG, *Pflüger's Arch.*, Bd. 48, 1891, S. 122.

5) TEGART, Thèse, Paris 1845. BROWN-SÉQUARD bei THESSIER, Thèse, Paris 1856. BÉQUEREL und BARRESWIL, *Union méd.*, 1857, No. 144. HAMMOND, *Journ. de Physiol.*, 1858, S. 416. CL. BERNARD, *Leçons sur les propriétés physiologiques des liquides*, Paris 1859, Bd. II. CHR. LEHMANN, *Virchow's Arch.*, Bd. 30, 1864, S. 593. STOKVIS, *Centralbl. f. d. med. Wissensch.*, 1864, S. 596. FERRET, Thèse, Paris 1876. LANDOIS, *Lehrb. d. Physiol.*, 1885, S. 367. v. NOORDEN, *Deutsch. Arch. f. klin. Med.*, 1885, S. 367. GR. STEWART, *Clinical Lectures*, Bd. 2, Edinburgh 1888. J. PRIOR, *Zeitschr. f. klin. Med.*, Bd. 18, 1891, S. 72.

um das native Eieralbumin, ohne vorausgegangene Spaltung in Albumosen, in eine resorptionsfähige Form zu bringen.

Dies muß aus Beobachtungen geschlossen werden, nach welchen rohes Eiweiß auch aus Darmschlingen sowie vom Rectum aus resorbiert und assimiliert wurde¹⁾, namentlich bei Zugabe von Kochsalz. Allerdings ist die Schnelligkeit der Resorption des Eieralbumins unter diesen Umständen, gegenüber allen anderen nativen Eiweißstoffen, eine auffallend geringe.

Es wäre zu untersuchen, ob in den Fällen, wo nach plötzlicher Einführung von großen Mengen Eieralbumin in den Darm Albuminurie beobachtet wird, dieser Stoff überhaupt den normalen Resorptionsweg der Eiweißstoffe beschreitet, oder ob er nicht vielmehr, gleich dem Traubenzucker in dem GINSBERG'schen Versuch, durch die Chylusbahnen in die Säftemasse tritt und deshalb der zu seiner Assimilierung notwendigen Umformung entgeht.

Das Kasein ist schon durch sein Verhalten im Magen- und Pankreassaft von einer direkten Resorption ausgeschlossen. Denn es wird durch beide Verdauungssäfte schnell in den festen Zustand übergeführt, aus welchem seine Wiederauflösung nur unter einer Spaltung erfolgen kann²⁾.

Hieraus wird nunmehr die physiologische Bedeutung der Labgerinnung verständlich, welche offenbar den Organismus vor einem Eindringen unveränderten Kaseins unter allen Umständen schützen soll, ohne daß die auswählende Funktion der Darmepithelien hierbei in Anspruch genommen zu werden braucht³⁾.

Was endlich den Blutfarbstoff anbelangt, so wird er im Magen ebenso schnell, wie das Kasein zersetzt. Nur das abgespaltene Eiweiß ist resorbierbar, während das Hämatin zwar in Lösung bleibt, aber von der Resorption anscheinend ausgeschlossen ist, da es in großer Menge in den Faeces sich vorfindet.

Spritzt man Oxyhämoglobin direkt ins Blut, so erscheint es wenigstens bei Einführung geringerer Mengen nicht im Harn, wird aber dennoch nicht assimiliert, sondern, wie früher ausgeführt wurde, in der Leber festgehalten und zersetzt, indem sein Hämatin das Bilirubin der Galle vermehrt⁴⁾.

Daß die auf dem natürlichen Wege resorbierten oder künstlich injizierten, aber direkt assimilierbaren Eiweißstoffe sich im Blute verteilen, kann nicht angenommen werden, da der Organismus die aus-

1) VOIT, Sitzungsber. d. Münchener Akad. v. 5. Dez. 1868. Vort und BAUER, a. a. O. EICHHORST, a. a. O. S. 583. C. A. EWALD, Ueber die Ernährung mit Pepton- und Eierklystieren, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 12, 1887, S. 407. A. HUBER, Ueber den Nährwert der Eierklystiere, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 47, 1891, S. 495.

Weil das Eieralbumin aus Darmschlingen verschwindet, glaubt G. FRIEDLÄNDER (Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 283), daß es auch direkt resorbiert werde. Mir scheint hierdurch nur bewiesen zu sein, daß der Eiweißstoff von der Darmschleimhaut aufgesogen wurde. Ob er aber unverändert in die Säfte tritt, ist doch noch eine andere Frage.

2) Vergl. S. 242.

3) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 312.

4) Vergl. S. 216.

gesprochene Tendenz besitzt, die Zusammensetzung seiner Säftemasse konstant zu erhalten. Es werden vielmehr die neu hinzugekommenen Eiweißstoffe jedenfalls schnell in gewissen Organen, vermutlich in der Leber, zurückgehalten und dort umgeformt, um dann je nach Bedarf wieder in die Blutbahn überzutreten. Indessen ist über die nächsten Ablagerungsstätten der Eiweißstoffe nach ihrem Durchtritt durch die Darmwand nicht das Geringste bekannt.

Diese Frage ließe sich entscheiden, wenn es möglich wäre, die Eiweißstoffe der Nahrung mit einer dauerhaften Marke zu versehen, welche nicht nur während der Verdauung und Resorption, sondern auch nach erfolgter Aufsaugung erhalten bliebe und somit ein Wiederfinden der betreffenden Substanzen in den Organen gestattete.

Als ein dem normalen Organismus fremder Eiweißstoff, welchem eine spezifische Farbenreaktion zukommt, ist das Amyloid zu nennen. Dasselbe liefert bei der Denaturierung ein Albuminat, sowie bei der Verdauung Spaltungsprodukte, bei welchen die eigentümlichen chromophoren Atomgruppen der Muttersubstanz noch erhalten sind (vgl. S. 67). Aber es fragt sich, ob letztere auch während und nach der Resorption sich als beständig erweisen. Nur in letzterem Falle könnte vielleicht durch Fütterungsversuche mit dem Albuminat oder mit den Verdauungsprodukten des Amyloids das vorliegende Problem gelöst werden.

Die Eiweißstoffe der Nahrung sind, in die Säftemasse gelangt, hier wenig beständig, gleichviel, ob sie auf dem normalen Resorptionswege in die Blutbahn treten oder künstlich injiziert werden ¹⁾).

Soviel Nahrungseiweiß auch dem Organismus auf natürliche Weise einverleibt wird, nach dem Verlaufe von etwa 12 Stunden ist dasselbe größtenteils zersetzt. Man schließt dies mit Recht aus dem Befund, daß der im Laufe dieser Zeit im Harn ausgeschiedene Stickstoff dem der genossenen oder injizierten Eiweißstoffe gleich kommt. Daß in dieser kurzen Zeit größere Mengen des Nahrungseiweißes organisiert werden, um gegen zerfallendes Gewebeeiweiß ausgetauscht zu werden, ist durch gewisse Beobachtungen ausgeschlossen. Ein solcher Austausch findet nur in sehr beschränktem Umfange statt. Der Harnstickstoff stammt im wesentlichen direkt aus dem Stickstoff des Nahrungseiweißes. In welcher Weise dieser Zerfall der Eiweißkörper innerhalb der Gewebe vor sich geht, ist vollkommen unbekannt, nur das scheint sicher, daß im Gegensatz zur sekretiven Verdauung Albumosen und Peptone hierbei nicht entstehen ²⁾).

Eine künstliche Einführung von direkt assimilierbaren Eiweißstoffen in den Kreislauf findet auch bei den Bluttransfusionen vom Menschen zum Menschen oder von einem Tier auf ein anderes derselben Species statt (vergl. S. 145). Das entnommene Blut wird zu diesem Zwecke vor der Injektion stets defibriniert und hierauf durch Leinwand filtriert. Führt man die Operation sorgfältig aus, so erscheinen weder die Eiweißstoffe des Serums, noch das Hämoglobin im Harn. Letzterer Befund steht nicht im Gegensatz zu dem oben Mitgeteilten, denn der Blutfarbstoff wird für die Säftemasse erst dann

1) J. FORSTER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 2, 1875, S. 531.

2) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 363 u. ff.

zum Fremdkörper, wenn er den Leib der farbigen Zelle verläßt und ins Plasma übertritt.

Man hat nun beobachtet, daß, im Gegensatz zu den künstlichen Injektionen von Serum, nach Bluttransfusionen der Harnstickstoff nur so weit über die Norm vermehrt ist, als es der Menge des eingespritzten Serumeiweißes entspricht¹⁾. Die Ursache hiervon ist offenbar darin zu suchen, daß es sich bei den Injektionen von Blutkörperchen gar nicht um die Einbringung von Nahrungseiweiß in die Säftemasse handelt, sondern um die Transplantation vor der Hand beständiger lebender Zellen in einen anderen Organismus.

Kann nach unseren Ausführungen an der direkten Assimilierbarkeit der meisten nativen Eiweißstoffe nicht mehr gezweifelt werden, so erscheint trotzdem die Frage gerechtfertigt, ob zu einer solchen direkten Aufsaugung seitens der Darmwand überhaupt Gelegenheit gegeben ist und ob nicht bei der energischen Wirksamkeit der Verdauungssäfte die Peptonisation zu schnell erfolgt, als daß ein derartiger Modus der Resorption in Frage kommen könnte.

Indessen geben die künstlichen Verdauungsversuche meist eine falsche Vorstellung von dem zeitlichen Verlauf und den Produkten der natürlichen digestiven Prozesse.

Es gelingt leicht, einen künstlichen Magensaft zu bereiten, welcher eine entsprechende Fibrinmenge im Verlaufe von etwa 2 Stunden fast vollkommen in Albumosen und Peptone überführt. Oft kann man nach dieser Zeit weder Syntonin, noch einfach gelöstes Eiweiß mehr nachweisen. Ebenso läßt sich aus Trockenpankreas ein Extrakt herstellen, welches nach der genannten Zeit aus Fibrin nicht nur reichlich Pepton, sondern auch bereits Leucin und Tyrosin gebildet hat.

Bedenkt man, daß im Magen und Darm die Verhältnisse für die Wirksamkeit der Verdauungsenzyme noch günstiger liegen, wegen der hier erfolgenden Entfernung der gebildeten Verdauungsprodukte durch die Resorption, so sollte man annehmen, daß die genossenen Eiweißstoffe einer schnellen Peptonisation kaum entgehen können.

Trotzdem hat die Untersuchung des Magen- und Darminhaltes mit Fleisch gefütterter Tiere gelehrt, daß die natürliche Verdauung viel langsamer vor sich geht, als man es nach den Erfahrungen mit künstlichen Verdauungssäften erwarten mußte.

Im Magen mit Fleisch gefütterter Hunde fand SCHMIDT-MÜLHEIM²⁾ noch in der 9. Stunde einen ungelösten Anteil, sowie ferner einfach gelöstes Eiweiß, wenn auch Albumosen stets vorhanden waren.

Neuere Versuche von ELLENBERGER und HOFMEISTER³⁾ haben diese Versuche bestätigt. Sie fütterten 7 Schweine je mit 500 g Pferdefleisch, nachdem die Tiere vorher 7 Tage lang stickstofffreie Kost erhalten hatten. Die 7 Versuchstiere wurden jedes zu verschiedener Stunde nach der Fütterung getötet. Im Magen und Dünndarm wurde das ungelöste und gelöste Eiweiß sowie die Summe von Albumosen und Peptonen bestimmt.

1) Vergl. PFLÜGER, dessen Arch., Bd. 54, 1893, S. 332.

2) A. SCHMIDT-MÜLHEIM, Du Bois Arch., 1879, S. 39.

3) W. ELLENBERGER und V. HOFMEISTER, Die Verdauung von Fleisch bei Schweinen, Du Bois Arch., 1890, S. 280. Vergl. auch V. HOFMEISTER, Deutsch. Zeitschr. f. Tiermed. u. vergl. Path., Bd. 16, 1890, S. 226.

Es ergab sich, daß selbst nach 12 Stunden noch immer ein Teil des Fleisches völlig unverändert im Magen vorhanden war. Nach 2 Stunden dagegen waren von dem verfütterten Fleisch 25 Proz. aus dem Darmtrakt verschwunden, während nur 3 Proz. der verfütterten Fleischmenge als Albumosen und Peptone vorgefunden wurden.

Daß die Anwesenheit eigentlicher Peptone im Magen- sowohl wie im Darminhalt von Hunden stets eine recht unbedeutende ist, kann keinem Zweifel unterliegen.

Nach dieser Richtung haben in neuerer Zeit EWALD und GÜMLICH¹⁾ den normalen menschlichen Mageninhalt nach Fleischgenuß untersucht. Pepton konnten auch diese Forscher stets nur in ganz unwesentlichen Mengen nachweisen.

Die tiefe Eiweißspaltung, deren das Trypsin fähig ist, kommt nach mehrfachen und übereinstimmenden Untersuchungen für die Vorgänge im Darm kaum in Betracht. Man findet daselbst entweder keine oder doch nur unwesentliche Mengen krystallinischer Verdauungsprodukte²⁾. Selbst SHERIDAN LEA³⁾, welcher übrigens zur Annahme neigt, daß die eiweißzersetzende Eigenschaft des Trypsins auch im Darm wesentlich zur Geltung komme, fand bei Verfütterung von Fleisch an Hunde im günstigsten Falle nur etwa 1 g Leucin und 0,3 g Tyrosin. Trotzdem waren 6 Stunden vorher nicht weniger als 500 g Fleisch von den Tieren verzehrt worden.

Die so energische Wirkung des Pankreassaftes auf Eiweiß scheint somit nur insofern von physiologischer Bedeutung zu sein, als derselbe die Lösung der bis in seinen Bereich noch nicht in die Darmflüssigkeit übergegangenen Eiweißsubstanzen endgiltig bewerkstelligt.

Endlich ist zu erwähnen, daß auch die Erfahrungen, welche man bei der Ernährung jener Hunde gemacht hat, denen das Pankreas exstirpiert wurde, gegen die Notwendigkeit einer ausgiebigen Peptonisierung der Eiweißnahrung sprechen.

Die Eiweißverdauung hat somit mehrere Aufgaben zu erfüllen.

Sie bringt zunächst die direkt assimilierbaren Eiweißstoffe als solche, oder als Syntonin in Lösung, während sie die nicht unmittelbar resorbierbaren Proteinsubstanzen in der Weise umformt, daß aus ihnen resorbierbare Stoffe entstehen, sei dies nun durch eine einfache Denaturierung, wie beim Eieralbumin, oder durch die Abspaltung eines nicht assimilierbaren Stoffes, wie beim Hämoglobin.

Außerdem aber wird anscheinend ein wechselnder, entweder größerer oder geringerer Anteil der Eiweißstoffe in Albumosen und Peptone gespalten.

Der Zweck dieser Einrichtung ist unbekannt. Da aber Versuche ergeben haben, daß die Aufsaugung der Albumosen und Peptone be-

1) C. A. EWALD und G. GÜMLICH, Ueber die Bildung von Pepton im menschlichen Magen etc., Berliner klin. Wochenschr., 1890, No. 44, S. 1016. Siehe auch R. NEUMEISTER, Sitzungsber. d. Physik.-med. Gesellsch. zu Würzburg, 1889, S. 70.

2) A. SCHMIDT-MÜLHEIM, Du Bois Arch., 1879, S. 39. A. MACFADYEN, M. NENCKI und N. SIEBER, Untersuchungen über die chemischen Vorgänge im menschlichen Dünndarm, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 28, 1891, S. 311.

3) SHERIDAN LEA, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 226.

deutend schneller erfolgt, als diejenige der einfach gelösten Eiweißstoffe¹⁾, läßt sich annehmen, daß die Peptonbildung für die Ausnutzung der Eiweißnahrung dann zur Notwendigkeit wird, wenn Eiweißstoffe in größeren Mengen zur Aufnahme gelangen. Denn unter diesen Umständen könnte ein Teil der nur langsam resorbierbaren nativen Eiweißstoffe den Dünndarm passieren und in den unteren Darmpartien leicht der bakteriellen Zerstörung anheimfallen.

Dagegen muß es für den Organismus ersichtlich von Vorteil sein, wenn bei wenig reichlicher Eiweißnahrung dieselbe möglichst unverändert zur Resorption gelangt, weil die Eiweißstoffe ja eine größere Summe von Spannkraft repräsentieren, als die Peptone.

Unsere Vermutung, daß bei spärlicher Eiweißnahrung auch die Verdauungssäfte verhältnismäßig schwächer auf dieselbe einwirken, als auf große Eiweißmassen im Darm, wird vielleicht gestützt durch einen Befund von LEWASCHEW und HEIDENHAIN²⁾, welche feststellten, daß die Pankreasdrüse von Hunden um so weniger Trypsinogen enthält, je länger man die Tiere fasten läßt, so daß der Fermentgehalt mit steigender Hungerzeit bis auf ein Minimum sinkt.

Ist es demnach wahrscheinlich, daß die Ausdehnung der Peptonisation stets dem Bedürfnis entspricht und durch irgend welche Einrichtungen reguliert wird, so ist doch nicht zu leugnen, daß diese Anschauung mehr auf allgemeinen Beobachtungen, als auf direkten Versuchen beruht. Aber es ist vorläufig keine Methode bekannt, mit deren Hilfe sich die Ausdehnung der Peptonisation im Darm unter verschiedenen Ernährungsverhältnissen exakt feststellen ließe, weil in den Gang der Auflösung und Verdauung bereits im Magen die Resorption der gebildeten Produkte eingreift. Was man quantitativ bestimmen kann, ist doch nur immer der jeweilig vorhandene Inhalt des Darmkanales. Ob aber das aus ihm verschwundene Eiweiß als solches, als Albumosen oder als Pepton resorbiert wurde, entzieht sich jeder Kontrolle³⁾.

Seit einigen Jahren ist man von ärztlicher Seite dazu geschritten, künstlich hergestellte Albumosen- und Peptonpräparate an herabgekommene Kranke zu verabreichen. Ob sich hierdurch eine bessere Ernährung, als mit fein geschabtem Muskelfleisch, erzielen läßt, ist indessen mehr als fraglich, seitdem allgemein zugegeben wird, daß sich die Folgen einer Ueberreizung der Darmschleimhaut durch derartige Stoffe auf die Dauer kaum vermeiden lassen⁴⁾.

Für Gesunde ist ferner festgestellt, daß die Albumosen und Pep-

1) Vergl. unter anderen G. FRIEDLÄNDER, Die Resorption gelöster Eiweißstoffe im Dünndarm, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 284.

2) S. W. LEWASCHEW, Ueber die Bildung des Trypsin im Pankreas und über die Bedeutung der BERNARD'schen Körnchen in seinen Zellen, Pflüger's Arch., Bd. 37, 1885, S. 32.

3) Außer den bereits angeführten Autoren haben den Umfang der Eiweißverdauung im Magen quantitativ zu verfolgen versucht: A. CAHN, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 12, 1887, S. 34, und ROTHSCHILD, Inaug.-Diss. Straßburg 1886 sowie Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1887, S. 324.

4) Vergl. hierüber unter anderen: A. CAHN, Die Verwendung der Peptone als Nahrungsmittel, Berliner klin. Wochenschr., 1893, No. 24, Sep. S. 15 u. ff.

tone keinen größeren Nährwert besitzen, als die nativen Eiweißstoffe, der Stoffwechsel wird hierdurch in keiner Weise geändert. Selbst das Verhältnis des Harnstoffs zum Gesamtstickstoff des Harns bleibt nach Untersuchungen von HORTON-SMITH ¹⁾ dasselbe, gleichgiltig, ob die Ernährung mit peptonisierter oder mit gewöhnlicher Milch erfolgt.

Infolgedessen kann von physiologischer Seite die therapeutische Peptonernährung kaum befürwortet werden, was zuerst namentlich von KRUKENBERG ²⁾ betont worden ist. Auch die gebräuchliche Verabreichung von Pepsin- und Pankreatinpräparaten erklärt BUNGE ³⁾ geradezu für „zwecklos“. Solange über die Ausdehnung der Peptonisation im Darm unter den verschiedenen Ernährungsverhältnissen nichts bekannt ist, muß die Verabreichung von Verdauungsenzymen oder gar von verdaulichem Eiweiß, als ein roher Eingriff, durchaus widerraten werden.

Sehr merkwürdig ist es nun, daß die Albumosen und Peptone vor ihrer Aufnahme in den Blutstrom noch eine eigentümliche Umformung in der Darmwand erfahren müssen, um assimilierbar zu werden. Hierfür sprechen eine Reihe von Beobachtungen und Versuchen.

Zunächst lassen sich niemals auch nur Spuren von Albumosen oder Peptonen im Blute, im Chylus oder in irgend einem Organe nachweisen, auch dann nicht, wenn man diese Verdauungsprodukte sehr reichlich in den Darmkanal oder in abgebundene Darmschlingen von Tieren einführt ⁴⁾.

Man läßt zu diesem Versuch das Blut des betreffenden Tieres aus der Carotis abfließen, fängt dasselbe in dem doppelten Volumen von 3-proz. Ammoniumsulfatlösung auf, um die Gerinnung zu verhindern, und schüttelt zur Auflösung der Blutkörperchen mit Aether. Nach der Entfernung des Aethers im Scheidetrichter wird die Blutflüssigkeit mit Ammoniumsulfat vollends gesättigt und von den ausgeschiedenen Proteinstoffen das völlig farblose Filtrat mit Hilfe der Luftpumpe abgesaugt. Hierauf dampft man unter beständigem Umrühren die salzgesättigte Flüssigkeit zu einem dicken Brei ein, saugt von den ausgeschiedenen Salzkristallen die Flüssigkeit völlig ab und wiederholt diese Operation, bis das Blutwasser bis auf 3—5 cm konzentriert ist. Daß diese Lösung das gesamte, etwa im Blute vorhandene Pepton enthalten müßte, ergibt sich aus Kontrollversuchen, bei denen äußerst geringe Peptonmengen zu viel Blut gegeben und in dieser Weise zweifellos nachgewiesen wurden.

In der aus dem Blute der Versuchstiere erhaltenen Flüssigkeit dagegen fällt die Biuretprobe völlig negativ aus, während im Darm

1) HORTON-SMITH, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 42.

2) KRUKENBERG, Chem. Untersuchungen zur wissenschaftl. Medizin, Bd. 1, 1886, S. 57 und Bd. 2, 1888, S. 235. Vergl. auch R. NEUMEISTER, Ueber „Somatosen“ und Albumosenpräparate im allgemeinen, Deutsche med. Wochenschr., 1893, No. 36 u. 46.

3) G. BUNGE, Lehrbuch der physiol. Chemie, 1889, S. 156.

4) R. NEUMEISTER, Ueber die Einführung der Albumosen und Peptone in den Organismus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 277 sowie ebendas., Bd. 9, 1890, S. 362. W. HALLIBURTON und P. COLLS, Journ. of Path. and Bakteriolog., 1895, S. 295.

noch sehr reichlich eingeführte Verdauungsprodukte sich vorfinden, welche in gesättigte Ammoniumsulfatlösung übergehen.

Aelteren Vorstellungen Rechnung tragend, mußte man daran denken, ob die Peptone vielleicht in der Leber verändert würden und deshalb im Gesamtblute nicht mehr nachweisbar sind. Dies ist aber auch nicht der Fall. Denn läßt man ein Tier, dessen Darm Pepton reichlich enthält, aus der Pfortader verbluten, so gelangt man, in Bezug auf den Peptonnachweis, ebenfalls zu einem negativen Resultat¹⁾.

Ferner verschwinden die Peptone keineswegs, wenn man sie in eben noch nachweisbarer Menge dem defibrinierten Blute eines Hundes zusetzt und die Blutflüssigkeit in einem künstlichen Kreislaufe durch die lebensfrische Leber des betreffenden Tieres hindurchleitet²⁾.

Kein anderes Resultat wird erreicht, wenn man weiter noch so wenig Pepton- oder Albumosenlösung sehr langsam in eine Mesenterialvene von lebenden Hunden einströmen läßt, so daß die Flüssigkeit die Leber durchsetzen muß³⁾. Die Verdauungsprodukte werden nicht assimiliert, sondern erscheinen prompt im nächsten Harn. Diese Versuche sind in neuerer Zeit durch SHORE⁴⁾ im Laboratorium von HEIDENHAIN mit den verschiedensten Abänderungen wiederholt und durchaus bestätigt worden.

SHORE ließ etwa 1 g Pepton im Verlaufe von 1—1½ Stunden sowohl durch die Leber, als auch in einen Ast der Milzarterie von lebenden Hunden einströmen, so daß die Injektionsflüssigkeit nach der Milz auch die Leber durchsetzen mußte. Es ergab sich, daß die Milz eines 12 kg schweren Hundes im Verlaufe von 10 Minuten nicht einmal 0,1 g Pepton umzuwandeln vermag. Denn das Pepton gelangte in allen Versuchen ausnahmslos zur Ausscheidung durch die Nieren, auch wenn es zur Vorsicht in dem defibrinierten Blute desselben Tieres gelöst worden war.

Bringt man sorgfältig gereinigte Albumosen oder Peptone in geringer Menge mit Umgehung der Darmwand direkt ins Blut, so verhalten sie sich hier wie Fremdkörper. Sie erscheinen nicht nur prompt im Harn⁵⁾, sondern wirken in größeren Mengen sogar giftig⁶⁾. Man findet die Gerinnbarkeit des Blutes, wie durch die Toxalbumine,

1) R. NEUMEISTER, Zur Frage nach dem Schicksal der Eiweißnahrung im Organismus, Sitzungsber. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1889, S. 66.

2) R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 287.

3) R. NEUMEISTER, Sitzungsber. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1889, S. 68.

4) L. E. SHORE, Ueber das Schicksal der Peptone im Lymphsystem. Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 528 und Verhandl. d. X. internat. med. Congr., 1891, Bd. 2, S. 31.

5) F. HOFMEISTER, Ueber das Schicksal des Peptons im Blute, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 127. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 283—287 und Bd. 9, 1890, S. 318—322.

6) SCHMIDT-MÜLHEIM, Du Bois Arch., 1880, S. 50 u. 54. FANO, ebendas., 1881, S. 277. W. KÜHNE und S. POLLITZER, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 3, 1885, S. 292. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 284. SHORE, Ueber die Wirkung des Peptons bei der Einbringung ins Blut und in die Lymphe, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 561.

aufgehoben, bezw. beträchtlich verlangsamt. (Nur die Protalbumose und das Antipepton zeigen keinen Einfluß auf die Blutgerinnung, KÜHNÉ a. a. O.). Ferner wird der Blutdruck derart herabgesetzt, daß die Tiere daran zu Grunde gehen können, was namentlich leicht bei jungen Individuen eintritt. Die Sektion ergibt Sugillationen und selbst größere Blutaustritte in verschiedenen Organen. Daß diese giftigen Eigenschaften den Albumosen und Peptonen selbst zukommen, und nicht etwa beigemischten fremden Substanzen, darf nach den exakten Untersuchungen von SALKOWSKI¹⁾ als erwiesen gelten.

Ihre toxische Wirkung müssen die Albumosen und Peptone durch ihre Umformung in der Darmwand verlieren, denn man bemerkt an diesen Verdauungsprodukten durchaus keine giftigen Eigenschaften, wenn sie vom Darm aus in beliebigen Mengen in die Blutbahn treten²⁾.

Die in eine Arterie oder Vene injizierten Albumosen oder Peptone sind schon nach wenigen Minuten nicht mehr im Blut, wohl aber in der Harnblase zu finden. Werden aber Hunden große Peptonmengen schnell in eine Vene gespritzt, so sinkt der Blutdruck so energisch, daß die Harnsekretion sistiert wird³⁾. Aber auch in diesem Falle verschwinden die Peptone nach einigen Minuten vollkommen aus dem Blute. Sie treten in die Lymphgefäße über⁴⁾, von wo aus sie bei sehr großer Anhäufung gegen den Darm zur Ausscheidung gelangen können, wie sich durch Versuche an hungernden Hunden erweisen läßt. Dieselbe Erscheinung beobachtet man nach reichlichen Peptoninjektionen ins Blut von Kaninchen, denen die Ureteren unterbunden sind⁵⁾.

Daß ins Blut gespritzte größere Peptonmengen der Ausscheidung anheimfallen, würde gegen die Assimilierbarkeit der Peptone überhaupt nichts beweisen. Allerdings kann man die unmittelbar assimilierbaren Proteinsubstanzen in auffallend großen Mengen in eine Vene einströmen lassen, ohne daß auch nur Spuren davon durch die Nieren entfernt werden. Aber es wäre wohl denkbar, daß sich die Peptone und Albumosen anders als die übrigen Proteinsubstanzen verhalten, und daß bei ihrer direkten Einführung in die Blutbahn die quantitativen Verhältnisse durchaus ins Gewicht fallen. Denn auch die Injektion von Traubenzucker wird bis zu einer gewissen Grenze vertragen; überschreitet aber das eingeführte Quantum 0,25 Proz. der Blutmenge, so tritt nach den Untersuchungen von CL. BERNARD⁶⁾ der Ueberschuß bald mit dem Harn zu Tage. Es wäre nun nicht unmöglich, daß sich die Peptone und Albumosen in dieser Beziehung nicht den übrigen Proteinsubstanzen, sondern dem Traubenzucker

1) E. SALKOWSKI, Ueber das Peptotoxin BRIEGER's, Virchow's Arch., Bd. 124, 1891, S. 409 und Deutsche med. Wochenschr., 1891, No. 29 u. 31.

2) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 350.

3) SCHMIDT-MÜLHEIM, a. a. O.

4) SHORE, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 528. Vergl. auch E. STARLING, Beiträge zur Physiologie der Lymphsekretion, ebendas., Bd. 14, 1893, S. 139.

5) R. NEUMEISTER, Sitzungsber. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1889, S. 71.

6) CL. BERNARD, Vorlesungen über Diabetes, übersetzt von C. POSNER, Berlin 1878.

anreihen. Aber selbst wenn man nur halb so viel Albumosen oder Peptone, als Zucker vertragen wird, und noch viel weniger, ins Blut spritzt, erscheinen sie im Harn.

MATTHES¹⁾ imprägnierte nach der von mir angegebenen Methode (vergl. S. 245) frische Fibrinflocken mit Trypsin und brachte dieselben, gehörig ausgewaschen, aber feucht unter die Haut von Kaninchen. Bei der in der Wunde erfolgenden Selbstverdauung des Fibrins mußten die Peptone ganz allmählich entstehen und konnten daher stets nur in sehr kleinen Mengen zur Resorption gelangen. Aber auch unter diesen Umständen werden sie nicht assimiliert. Mit dem Verschwinden des Fibrins im subkutanen Bindegewebe war regelmäßig Peptonurie verbunden.

Die im Darmkanal aus der Eiweißnahrung entstehenden Peptone und Albumosen sind somit zweifellos Fremdkörper in der Säftemasse, was nicht nur aus den mitgeteilten Versuchen hervorgeht, sondern auch aus dem Befunde, daß diese Stoffe, wenn sie unter pathologischen Verhältnissen entweder unverändert die Darmwand passieren oder in den Geweben durch bakterielle Einflüsse entstehen, nicht im Organismus zurückgehalten werden, sondern mit dem Harn zu Tage treten.

Endlich liegen eine Reihe von Beobachtungen vor, durch welche erwiesen ist, daß die Peptone in der That irgend eine Umformung in der Darmwand erfahren, bevor sie in die Blutbahn treten.

C. LUDWIG und SALVIOLI²⁾ isolierten eine Dünndarmschlinge vom Hunde mit ihrem Mesenterium, welches nach der Methode der künstlichen Durchblutung behandelt wurde. Die Darmschlinge wurde durch Ausspülen gehörig gereinigt, mit einer Peptonlösung beschickt und an den Enden durch eine Ligatur geschlossen. Sie zeigte während des ganzen Versuchs peristaltische Bewegungen. Der Blutstrom trat in eine Mesenterialarterie ein, während er aus der zugehörigen Vene wieder abfloß. Als nach einiger Zeit der Darminhalt untersucht wurde, war das Pepton aus demselben verschwunden, aber auch in dem künstlichen Kreislauf war es nicht vorhanden. Es hatte demnach auf seiner Wanderung vom Darmlumen zum Blute, also in der Darmwand, eine Umformung erfahren, so daß es den Peptonreaktionen nicht mehr zugänglich war. Dagegen verschwand das Pepton nicht, wenn es bei einem Kontrollversuch dem durchgeleiteten Blute hinzugefügt wurde, also die Darmwand nicht zu passieren hatte.

Schon beim einfachen Zusammenbringen von gehörig abgewaschenen lebensfrischen Darmstücken mit Peptonen oder Albumosen, welche in dem fibrinfreien und zweckmäßig verdünnten Blut des betreffenden Tieres gelöst werden, bemerkt man ein Verschwinden der Verdauungsprodukte nach ganz kurzer Zeit und zwar in verhältnismäßig bedeutenden Mengen, wenn man durch einen langsamen Luftstrom dafür sorgt, daß die Blutflüssigkeit in steter Bewegung bleibt, so daß alle Teile derselben mit der Darmschleimhaut in fortwährende Berührung treten. Hierbei ist zu bemerken, daß die Peptone keineswegs als solche in der Darmwand aufgespeichert werden³⁾.

1) M. MATTHES, Untersuchungen über die Pathogenese des *Ulcus rotundum ventriculi*, Habilitationsschrift, Jena 1893, S. 41—43.

2) GAETANO SALVIOLI, *Du Bois Arch.*, 1880, Suppl., S. 112.

3) Vergl. R. NEUMEISTER, *Zeitschr. f. Biol.*, N. F. Bd. 9, 1890, S. 324.

Eine ähnliche Beobachtung stammt von FRANZ HOFMEISTER¹⁾. Er zerlegte den peptonhaltigen Magen eines eben getöteten Hundes in zwei annähernd gleiche Teile und brachte den einen Teil sofort, den anderen dagegen erst nach 2 Stunden zur Untersuchung. Es ergab sich nun, daß der frisch untersuchte Teil ganz erheblich mehr Pepton enthielt, als der aufbewahrte, in welchem das Pepton gänzlich verschwinden konnte. Diese umwandelnde Eigenschaft der Magenschleimhaut wurde aber sofort zerstört, wenn letztere einen Moment auf 60° erwärmt wurde.

Die Veränderung der Peptone bei diesen Versuchen muß im wesentlichen auf unbekannte vitale Kräfte zurückgeführt werden, welche in den Epithelien der Schleimhaut ihren Sitz zu haben scheinen.

Es ist durch F. HOFMEISTER²⁾ behauptet worden, daß die vom Darm aus resorbierten Peptone von den Leukocyten des adenoiden Gewebes der Darmschleimhaut sowie von denen der Mesenterialdrüsen aufgenommen und in Eiweiß umgewandelt werden. Diese Annahme, welche vielfach Anklang gefunden hat, muß indessen als widerlegt gelten.

Hiergegen spricht allein schon die vorher erörterte Thatsache, daß die Lymphbahnen gar nicht die Resorptionswege der Eiweißstoffe und ihrer Verdauungsprodukte bilden. Ferner hat HEIDENHAIN³⁾ berechnet, daß die Menge der in der Darmwand und in den Mesenterialdrüsen vorhandenen Leukocyten für diese Funktion unmöglich genügen kann.

Namentlich sprechen gegen die Anschauung von HOFMEISTER folgende Thatsachen: Es ist bekannt, daß ein großer Hund von 34 kg sich nur dann im Stickstoffgleichgewicht zu halten vermag, wenn er täglich bei Ausschluß jeder anderen Nahrung mindestens 274 g Eiweiß (auf Trockensubstanz berechnet) erhält. Die Ueberführung dieser Eiweißmenge auf dem Wege der Lymphbahnen in die Säftemasse ist aber ausgeschlossen. Dies folgt aus dem Nachweis, daß der Hundechylus unter allen Umständen nur 2,1 Proz. an Eiweiß enthält. Um 274 g trockenes Eiweiß nach der Resorption auf den Lymphbahnen dem Blute zuzuführen, müßten in 24 Stunden 12454 g Flüssigkeit durch den Ductus thoracicus des Hundes fließen, während in Wirklichkeit nur etwa der 10. Teil dieser geforderten Menge beobachtet wird⁴⁾. Endlich ist es wenig begreiflich, daß die Leukocyten nur in der Darmwand und in den Mesenterialdrüsen diese peptonumwandelnde Fähigkeit besitzen sollen, während den Lymphzellen in anderen Organen, z. B. im Blut und in der Milz, diese Eigenschaft nachweislich völlig abgeht. Als SHORE⁵⁾ bei einem Hunde in ein Lymphgefäß des Hinterfußes im Verlaufe von 30 Minuten nur 0,049 g Pepton, in Lymphserum gelöst, einströmen ließ, vermochte er das Pepton in

1) F. HOFMEISTER, Das Verhalten des Peptons in der Magenschleimhaut, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 6, 1882, S. 69.

2) F. HOFMEISTER, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 19, 1885, S. 32, Bd. 20, 1885, S. 291 u. Bd. 22, 1887, S. 306. Vergl. auch J. POHL, *ebendas.*, Bd. 25, 1888, S. 31.

3) HEIDENHAIN, *Pflüger's Arch.*, Bd. 43. 1888, S. 73.

4) ZAWILSKI, *Arbeiten aus dem physiol. Institut zu Leipzig*, 1876, S. 161.

5) SHORE, a. a. O.

20 Minuten in dem aus einer Fistel fließenden Chylus des Ductus thoracicus nachzuweisen. Es konnten somit innerhalb einer halben Stunde die zahlreichen Lymphzellen, mit denen die Infektionsflüssigkeit in Berührung trat, nicht einmal 5 Centigramm Pepton umwandeln.

Ueber die Natur der Peptonumformung seitens der Schleimhaut-epithelien der Darmwand ist etwas Sicheres nicht bekannt. Sie ist, wie schon angedeutet wurde, auf eine Rückverwandlung in Eiweiß bezogen worden, ohne daß jedoch ein direkter Beweis für diese Ansicht erbracht werden konnte.

Bedenkt man, daß die Peptone im Organismus, ebenso wie die unverändert resorbierten Eiweißstoffe schnell zersetzt werden, so kann auf den ersten Blick eine Rückverwandlung in wirkliches Eiweiß kaum zweckmäßig erscheinen, vielmehr sollte man dann an eine weitere Spaltung der Peptone in kleinere Moleküle denken, eine Anschauung, welche von BRÜCKE¹⁾, von VOIT²⁾ sowie besonders von FICK³⁾ vertreten worden ist. Indessen sind Stoffe, welche als Spaltungsprodukte der Peptone betrachtet werden könnten, in den Geweben und Flüssigkeiten des Organismus nicht in entsprechender Menge nachweisbar. Ferner aber lassen die neueren Ernährungsversuche mit Pepton kaum eine andere Deutung zu, als daß in der That während der Resorption aus den Peptonen und Albumosen durch Polymerisation wieder bei Siedehitze gerinnbare, eiweißartige Substanzen entstehen, deren Zersetzung nach Maßgabe des Bedürfnisses stattfindet, ein Vorgang, welcher mit Bezug auf die Kohlehydrate nicht ohne Analogie wäre.

Das Nahrungseiweiß, gleichviel in welcher Form es zur Resorption gelangt, dient dem Organismus im wesentlichen durch seinen Zerfall als Kraftquelle. Ein gewisser, wenn auch geringer Bruchteil desselben wird aber auch verwendet, um so viel Körpereiweiß zu bilden, als täglich durch den Zerfall der älteren Zellen den Organen verloren geht.

Dieser Ersatz des Organeiweißes kann wahrscheinlich einmal erfolgen durch Umformungen der direkt resorbierten Eiweißstoffe, dann aber auch durch eine Verwendung der in der Darmschleimhaut entstandenen noch unbekannten Umwandlungsprodukte der Peptone. Letztere Möglichkeit muß aus Fütterungsversuchen gefolgert werden, bei denen es gelungen ist, durch Fütterung mit eiweißfreien Peptonen oder Albumosen Eiweißansatz im Tierkörper zu erzielen.

Aeltere, wenig überzeugende Versuche⁴⁾ dieser Art stammen von

1) BRÜCKE, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 37, 1859, S. 131 und Bd. 59, 1869, S. 612. Vergl. auch BRÜCKE's Vorlesungen über Physiologie, Bd. 1, 1881, S. 363.

2) C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 5, 1869, S. 561 und Bd. 8, 1872, S. 356. Vergl. auch dessen Urteil in Hermann's Handbuch, Bd. 6 (I), 1881, S. 393.

3) A. FICK, Pflüger's Arch., Bd. 5, 1871, S. 40. Vergl. auch dessen Compendium der Physiologie des Menschen, 1882, S. 332 u. 351.

4) P. PLOSZ, Pflüger's Arch., Bd. 9, 1874, S. 323. Derselbe und A. GYERGYAI, ebendas., Bd. 10, 1875, S. 545. MALY, Pflüger's Arch., Bd. 9, 1874, S. 609, und ferner ADAMKIEWICZ, Die Natur und der Nährwert des Peptons, Berlin 1877. Vergl. gegen diese Versuche die Bemerkungen von Voit in Hermann's Handbuch der Physiol., Bd. 6 (I), 1881, S. 121 u. 394.

MALY sowie von PLOSZ, von denen ersterer eine Taube, letzterer einen Hund längere Zeit mit eiweißfreien Peptonen ernährt haben.

Diese Angaben sind aber in neuerer Zeit von ZUNTZ¹⁾, POLLITZER²⁾, GERLACH³⁾ und E. PFEIFFER⁴⁾, welch letzterer an sich selbst experimentierte, bestätigt worden. Alle diese Versuche erstrecken sich zwar nur auf 10 bis 15 Tage, doch scheint es nach ihnen sicher, daß die Albumosen und Peptone Stickstoffansatz bewirken und deshalb, wenigstens auf die angegebene kurze Zeit, in jeder Beziehung die gewöhnliche Eiweißnahrung vertreten können⁵⁾. Eine andere Frage bleibt es, ob dieses auf die Dauer möglich ist. ZUNTZ hält die Albumosen und Peptone nicht für geeignet, das Fleisch dauernd zu ersetzen, weil sich bei seinen Versuchstieren bald Widerwille und Reizungserscheinungen seitens des Darmes geltend machten, was auch GERLACH bei Versuchen mit Pankreaspepton sowie E. PFEIFFER beobachteten.

Die weiteren Schicksale der in die Säftemasse gelangten Eiweißstoffe sind sehr dunkel. Die geläufige Anschauung, daß die Eiweißstoffe bei ihrer Zersetzung zunächst in Amidosäuren zerfallen, wird höchstens gestützt durch den Befund von RADZIEJEWSKI⁶⁾, daß sich aus den meisten Organen ein wenig Leucin gewinnen läßt. Tyrosin dagegen ist niemals unter normalen Verhältnissen in den völlig frischen Geweben nachweisbar⁷⁾.

Spaltungsprodukten der Proteinsubstanzen begegnen wir erst dann wieder im Organismus, wenn sie, bereits auf dem Ausscheidungswege begriffen, als Vorstufe des Harnstoffs auftreten.

Als ein Produkt der Eiweißzersetzung in den Geweben muß nach den neueren Forschungen die Fleischmilchsäure betrachtet werden,

1) N. ZUNTZ, Pflüger's Arch., Bd. 37, 1885, S. 313.

2) S. POLLITZER, Pflüger's Arch., Bd. 37, 1885, S. 301.

3) V. GERLACH, Die Peptone in ihrer wissenschaftlichen und praktischen Bedeutung, Hamburg und Leipzig 1891, S. 63.

4) E. PFEIFFER, Berliner klin. Wochenschr., Bd. 32, 1885, No. 30. Versuche mit gleichfalls positivem Erfolge am Menschen wurden ferner ausgeführt von J. MUNK, Deutsche med. Wochenschr., 1889, No. 2, sowie von O. DEITERS, Ueber die Ernährung mit Albumose-Pepton, Inaug.-Diss. Berlin 1892.

5) Neuerdings behauptet zwar A. ELLINGER (Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 190) auf Grund von Stoffwechselversuchen für das Antipepton das Gegenteil. Indessen scheinen mir seine Versuche durchaus nicht beweiskräftig. Gerade das Antipepton ist in so großen Mengen, wie sie bei diesen Versuchen zur Verwendung kamen, für den Darm ein ungemein stark reizendes Agens, welches fast giftige Wirkungen zu entfalten scheint und wohl geeignet ist, eingreifende und unkontrollierbare Stoffwechselstörungen zu bewirken; während dieselbe Substanz, neben anderen Verdauungsprodukten allmählich in kleinen Mengen im Darm entstehend, sich zweifellos nicht anders verhält als die übrigen Peptone und Albumosen.

6) S. RADZIEJEWSKI, Virchow's Arch., Bd. 36, 1866, S. 1.

7) Vergl. F. HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 348.

welche nach Untersuchungen von GAGLIO¹⁾, im Laboratorium von LUDWIG und DRECHSEL, im Blute von Hunden während der Verdauung nach Fleischfütterung regelmäßig in einer Menge von 0,3—0,5 pro Mille gefunden wird. Im Hungerzustande sinkt der Gehalt des Blutes an Milchsäure bedeutend, ohne indessen völlig zu verschwinden. So fand GAGLIO im Blut von Hunden nach 48-stündigem Fasten noch 0,17 pro Mille Milchsäure²⁾).

Als von demselben Forscher Hundeblut im künstlichen Kreislauf durch eine überlebende Niere geleitet wurde, stieg der Gehalt des Blutes an Milchsäure ganz beträchtlich, nämlich bis auf 0,66 pro Mille. Besondere Versuche ergaben, daß diese Zunahme des Milchsäuregehaltes nicht etwa auf eine Ausspülung schon vorhandener Laktate in der Nierensubstanz bezogen werden konnte. Es mußte die Milchsäure vielmehr während der Durchblutung der Niere erst in dem Gewebe entstanden sein.

Auch Durchströmungsversuche mit der Lunge ergaben in dieser Beziehung positive Resultate. Der Milchsäuregehalt des Blutes stieg hierbei bis auf 0,68 pro Mille.

Daß die Blutkörperchen bei dieser Milchsäurebildung in den Geweben nicht entbehrt werden können, ergab ein vergleichender Versuch, in welchem durch eine Lunge erst Blut, dann Serum und dann wieder Blut geleitet wurde. Als hierauf die Flüssigkeiten zur Untersuchung kamen, konnte nur in den beiden Blutportionen, nicht aber im Serum eine Steigerung des Milchsäuregehaltes festgestellt werden.

Ueber die Herkunft dieser in den Geweben gebildeten Milchsäure haben namentlich die Befunde von MINKOWSKI³⁾, nach Leberexstirpation bei Gänsen, Licht verbreitet:

Es ist bekannt, daß bei den Vögeln der mit der Nahrung eingeführte Stickstoff im wesentlichen als Harnsäure zur Ausscheidung gelangt, gleichviel ob dieser Stickstoff in der Form von Proteinstoffen, Amidosäuren, Harnstoff, oder aber bemerkenswerterweise als Ammoniumkarbonat aufgenommen wurde.

Letzterer Befund deutet darauf hin, daß die Proteinstoffe und die übrigen genannten Verbindungen im Organismus des Vogels zunächst zu kohlensaurem Ammoniak verbrannt werden, und daß dieses

1) G. GAGLIO, Die Milchsäure des Blutes und ihre Ursprungsstätten, Du Bois Arch., 1886, S. 400. Aeltere Versuche nach dieser Richtung stammen von P. SPIRO, Beiträge zur Physiologie der Milchsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 111. Vergl. ferner M. v. FREY, Versuche über den Stoffwechsel des Muskels, Du Bois Arch., 1885, S. 557. W. WISSOKOWITSCH, Die Gewinnung der Milchsäure aus der künstlich durchbluteten Leber, ebendas., 1887, Suppl., S. 91. M. BERLINERBLAU, Ueber das Vorkommen der Milchsäure im Blute und ihre Entstehung im Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 23, 1887, S. 333. T. IRASAVA, Ueber die Milchsäure im Blut und Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1892, S. 349.

2) Vergl. auch B. DEMANT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 388.

3) MINKOWSKI, Ueber den Einfluß der Leberexstirpation auf den Stoffwechsel, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 41 sowie „Ueber die Ursache der Milchsäureausscheidung nach Leberexstirpation“, ebendas., Bd. 31, 1893, S. 214.

Salz dann sekundär durch einen synthetischen Prozeß, bei welchem noch kohlenstoffhaltiges Material aufgenommen werden muß, in Harnsäure übergeht.

Bei entlebten Gänsen sinkt nun die Ausfuhr der Harnsäure bis auf unbedeutende Mengen, während der Harnstickstoff größtenteils in der Form von Ammoniak erscheint. Dabei reagiert der Harn neutral oder sauer, denn das Ammoniak ist nicht etwa als Karbonat, sondern als Laktat im Harn vorhanden. Die Menge der nach Leberexstirpation im Harn auftretenden Milchsäure ist stets dem zugleich vorhandenen Ammoniak äquivalent.

Hieraus läßt sich schließen, daß die Bildung der Harnsäure im Organismus des Vogels im wesentlichen in der Leber zustande kommt, wobei als Material das milchsäure Ammoniak eine bedeutsame Rolle spielt. Es scheint offenbar das Ammoniumlaktat die unmittelbare Vorstufe des kohlensauren Ammoniaks zu sein, welches letzteres dann vielleicht mit einem weiteren Milchsäuremolekül zu Harnsäure vereinigt wird.

Auch vom chemischen Standpunkte aus bietet die Bildung der Harnsäure aus Milchsäure, Ammoniak und Kohlensäure keine Schwierigkeiten, da es HORBACZEWSKI¹⁾ gelang, die Harnsäure durch Erhitzen von Trichlormilchsäure-amid mit Harnstoff darzustellen.

Es ist sehr bemerkenswert, daß die Menge der mit dem Harn der entlebten Tiere ausgeschiedenen Milchsäure von der Zufuhr der Kohlehydratnahrung völlig unabhängig ist, dagegen mit größerer Einfuhr von Eiweißnahrung sogleich ansteigt. Hiernach muß die Milchsäure als ein Produkt des Eiweißzerfalles betrachtet werden.

Den Befunden von MINKOWSKI bei entlebten Gänsen entspricht die Thatsache, daß auch beim Menschen in Fällen schwerer pathologischer Veränderung der Lebersubstanz, namentlich bei akuter gelber Leberatrophie und bei tödlich verlaufender Phosphorvergiftung, reichliche Mengen von Milchsäure im Harn gefunden werden²⁾. Auch ist in diesen Fällen der Ammoniakgehalt, den Milchsäuremengen entsprechend, bedeutend vermehrt. Bis zu 37 Proz. des Harnstickstoffs hat man in der Form von Ammoniak auftreten sehen³⁾.

Daß die Leber der Säugetiere, ebenso wie diejenige der Vögel, die ihr mit dem Blute zugeführten Ammoniaksalze thatsächlich in Harnstoff überführt, dafür spricht auch folgende Beobachtung:

1) J. HORBACZEWSKI, Ueber eine neue Synthese und die Konstitution der Harnsäure, Monatshefte f. Chem., Bd. 8, 1887, S. 201 u. 584.

2) Diese Entdeckung ist O. SCHULTZEN und L. RIESS zu verdanken (Die akute Phosphorvergiftung und die akute Leberatrophie, Berlin 1869). Vielfache Bestätigungen dieser Thatsache finden sich in der neueren klinischen Litteratur.

3) Vergl. ENGELIEN, Ueber das Verhalten der Ammoniakausscheidung bei Phosphorvergiftung, Inaug.-Diss. Königsberg 1888. G. BADT, Kritische und klin. Beiträge zur Lehre vom Stoffwechsel, Inaug.-Diss. Berlin 1891. A. FRÄNKEL, Berliner klin. Wochenschr., 1892, S. 1255. E. MÜNZER, Prager med. Wochenschr., 1892, No. 34 u. 35 u. Centralbl. f. klin. Med., 1892, S. 489 sowie Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 52, 1894, S. 199 u. 417. v. NOORDEN, Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1893, S. 292 u. 293. Auch in einigen Fällen von Lebercirrhose ist gegenüber dem Harnstoff ein vermehrter Ammoniakgehalt des Harns festgestellt. Vergl. E. HALLERVORDEN,

Während bei normalen Hunden, auch nach dem Eingeben von Ammoniumkarbonat, sich dieses Salz im arteriellen Blut kaum nachweisen läßt, ist dies in erheblichem Maße der Fall, sobald man bei den Tieren die Pfortader direkt in die obere Hohlvene einnäht, wodurch wenigstens vorübergehend die Leber aus dem Kreislauf ausgeschaltet wird. Auch zeigen so operierte Hunde schnell schwere Vergiftungserscheinungen, während normale Tiere erhebliche Ammoniakmengen sehr gut vertragen¹⁾.

Die bisher angeführten Thatsachen berechtigen zu der Anschauung, daß auch bei den Säugern unter anderem milchsaures Ammoniak als Produkt des Eiweißzerfalls gebildet wird, welches der Leber zufließt, hier zu Ammoniumkarbonat oxydiert und sogleich weiter in karbaminsaures Ammoniak und Harnstoff übergeführt wird. Daß zu einer derartigen Oxydation und Synthese die Leber befähigt ist, haben die mehrfach bestätigten Durchblutungsversuche von SCHRÖDER (vergl. S. 11 und S. 17) völlig erwiesen.

Ist durch pathologische Veränderungen, wie bei der Leberatrophie, die oxydierende Funktion des Lebergewebes aufgehoben, so wird das Ammoniumlaktat nicht weiter verändert, häuft sich in abnormer Menge im Blute an und wird daher als solches eliminiert.

Dasselbe Resultat vermochte in neuerer Zeit ARAKI²⁾ im Laboratorium von HOPPE-SEYLER auch künstlich zu erreichen, indem er bei Hunden, Kaninchen und Hühnern im Blute dadurch Sauerstoffmangel erzeugte, daß er diese Tiere in einer sauerstoffarmen Atmosphäre atmen ließ oder die Verarmung des Blutes an Sauerstoff durch vorsichtige Vergiftung mit Kohlenoxyd herbeiführte.

Daß bei Sauerstoffmangel zugleich ein vermehrter Zerfall des Organeißes und somit auch eine Steigerung der Milchsäurebildung eintritt, wurde schon früher mitgeteilt³⁾. Um so mehr ist es erklärlich, daß in allen diesen Fällen bald bedeutende Mengen von Milchsäure im Harn erschienen, die durch Ammoniak abgesättigt waren.

Ebenso findet sich im Harn von Fröschen, welche mit Strychnin oder Kurare vergiftet sind, regelmäßig Milchsäure, weil auch bei diesen Vergiftungszuständen die Atmung Not leidet⁴⁾. Dasselbe vermochten ARAKI und ZILLESSEN nach Intoxikation mit Morphin, Amylnitrit,

Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 12, 1880, S. 274, A. FAWITZKY, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 45, 1889, S. 439, und v. NOORDEN, Pathologie des Stoffwechsels, 1893, S. 287.

1) M. NENCKI, J. PAWLOW und J. ZALESKI, Ueber den Ammoniakgehalt des Blutes und der Organe und die Harnstoffbildung bei den Säugetieren, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 37, 1896, S. 26.

2) ARAKI, Ueber die Bildung von Milchsäure im Organismus bei Sauerstoffmangel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 335 u. 546, Bd. 16, 1892, S. 453, Bd. 17, 1893, S. 311 sowie Bd. 19, 1895, S. 422. Vergl. auch IRASAVA, Ueber die Milchsäure im Blut und Harn, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 350. Hier hatte Sauerstoffmangel durch Blutentziehung einen vermehrten Milchsäuregehalt des restierenden Blutes zur Folge. Siehe ferner H. ZILLESSEN, ebendas., Bd. 15, 1891, S. 387.

3) Vergl. S. 115.

4) Vergl. hierüber ARAKI, a. a. O., Bd. 15, S. 361 u. 367, wo auch die älteren Untersuchungen über diesen Gegenstand von W. MARCUSE (1886), E. NEBELTHAU (1888) und M. WERTHER (1889) besprochen werden.

Veratrin und arseniger Säure, welche die äußere oder innere Atmung beeinträchtigen, bei verschiedenen Tieren zu konstatieren. Endlich ist erwähnenswert, daß auch der direkt nach dem Anfälle entleerte Harn von Epileptikern regelmäßig Milchsäure enthält, eine Folge der stattgehabten Respirationsstörung.

Auch die Versuche von ARAKI¹⁾ stützen, gleich denen von MINKOWSKI, die Auffassung, daß die Milchsäure ein Eiweißabkömmling ist, denn diese Säure erschien unter den angegebenen Verhältnissen auch dann im Harn von Hunden, wenn die Tiere 10 Tage gehungert hatten.

Im Anschluß an die Befunde von ARAKI fand endlich ZILLESSEN²⁾ nach Unterbindung der Leberarterie bei Hunden und Kaninchen regelmäßig Milchsäure im Harn. Dasselbe konstatierte MINKOWSKI³⁾ bei Enten. Diese Thatsache ist offenbar darauf zu beziehen, daß die sauerstoffarme Leber das ihr zuströmende milchsaure Ammoniak nicht ausgiebig zu Ammoniumkarbonat zu oxydieren vermag, weshalb auch die Harnstoffbildung ausbleibt, das Laktat in abnormer Menge ins Blut übergeht und mit dem Harn zu Tage tritt.

Uebrigens nahm bei diesen Versuchen von ZILLESSEN der Milchsäuregehalt des Urins von der Operation an stetig ab, was nach den Sektionsbefunden dahin zu erklären ist, daß der Leber auf kollateralen Bahnen allmählich wieder mehr Sauerstoff zugeführt wurde.

Aus den vorerwähnten Versuchen von GAGLIO geht hervor, daß die Milchsäure sowohl im Nieren-, als auch im Lungengewebe entsteht. Im Organismus scheint die größte Menge der ins Blut tretenden Laktate aus den Muskeln zu stammen, deren Säuerung bei einer erschöpfenden Thätigkeit und in der Totenstarre längst auf die Bildung von Milchsäure zurückgeführt worden ist, von welcher geringe Mengen zunächst nicht gebunden erscheinen und deshalb das Dikaliumphosphat in das saure Monokaliumphosphat überführen.

Der konstante Gehalt der toten Muskeln an Laktaten ist leicht festzustellen. ZILLESSEN vermochte die Bildung von Milchsäure aber auch im lebenden Muskel nachzuweisen, wenn er den arteriellen Zufluß eines bestimmten Muskelgebietes eine Zeit lang abspernte, dann die Ligatur wieder löste und das in den Muskeln vorhandene Blut aus der entsprechenden Vene auffing.

In diesem Blut waren regelmäßig beträchtliche Milchsäuremengen vorzufinden, welche sich während der Stauung in den Muskeln angesammelt hatten und nunmehr zur Ausspülung gelangten.

Da in einem abgesperrten Muskelgebiet sich bald Sauerstoffmangel geltend macht, ist es erklärlich, daß die Menge der Laktate je nach dem Grade der Sauerstoffabspernung ansteigt. Denn der zunehmende Laktatgehalt des Blutes ist nicht nur auf eine verminderte Abfuhr

1) Uebrigens vertritt ARAKI die unserer Auffassung entgegengesetzte Meinung, daß nämlich die Milchsäure des Harns sich nicht aus Eiweiß, sondern lediglich aus Glykogen bilde (a. a. O., Bd. 19, 1894, S. 473), ohne indessen zwingende Gründe für seine Anschauung beizubringen.

2) H. ZILLESSEN, Ueber die Bildung von Milchsäure in den Organen bei gestörter Zirkulation und bei der Blausäurevergiftung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 387.

3) MINKOWSKI, Ueber die Ursachen der Milchsäureausscheidung nach der Leberexstirpation, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 31, 1893, S. 214.

der Milchsäure nach der Leber, sondern auch auf eine vermehrte Bildung derselben infolge der gesteigerten Spaltungsvorgänge im Muskel zu beziehen, welche ja ganz allgemein bei Abnahme der Oxydationsprozesse in den Zellen stärker in den Vordergrund treten¹⁾.

Daß außer dem milchsauren Ammoniak noch andere, aber höchstens in Spuren vorhandene Blutbestandteile, wie z. B. das Aceton²⁾, als Endprodukte des Eiweißzerfalles in den Geweben betrachtet werden müssen, ist sicher. Endlich ist zu erwähnen, daß, mit Bezug auf die Resultate der Eiweißzersetzung durch siedende Salzsäure³⁾, wahrscheinlich auch im Organismus ein gewisser Bruchteil des Harnstoffs direkt aus dem Eiweißmolekül abgespalten wird, ohne intermediäre Vorstufen zu durchlaufen.

Wir wenden uns nunmehr zur Resorption der Kohlehydrate.

Erfahren die Albumosen und Peptone vor ihrem Eintritt in die Blutkapillaren der Darmwand in der That eine Umwandlung in eiweißartige Stoffe, so müßte hierin eine Schutzvorrichtung gesehen werden, welche es verhindert, daß die leicht löslichen Albumosen und die zudem noch diffusiblen Peptone, je nach ihrem Auftreten im Darmkanal, die Zusammensetzung der Säftemasse in schnell wechselnder Weise beeinflussen.

In Bezug auf leichte Löslichkeit und die Fähigkeit der Diffusion gleichen aber den Peptonen die einfachen Zucker. Auch sie würden, in größerer Menge resorbiert, die konstante Zusammensetzung der Säftemasse wesentlich stören müssen. Deshalb erscheint eine Einrichtung geboten, welche den Zuckergehalt des Blutes reguliert. Aber diese Schutzvorrichtung befindet sich, im Gegensatz zu den Albumosen und Peptonen, für die Zucker erst jenseits der Darmwand, sie wird durch das Lebergewebe gebildet.

Es wurde bei der Frage nach den Resorptionswegen des Zuckers erwähnt, daß der Zuckergehalt des Pfortaderblutes zwar im nüchternen Zustande dem Zuckergehalte des Gesamtblutes gleich ist, daß derselbe aber bei Einführung von Zucker in den Darm bedeutend ansteigen kann⁴⁾. Dagegen weiß man durch Untersuchungen beim Menschen und den verschiedensten Tieren, daß der Zuckergehalt des übrigen Blutes eine ganz bestimmte Grenze nie überschreitet, welche etwa bei 0,2 Proz. liegt⁵⁾. Die beiden Thatfachen sind offenbar nur so in Einklang zu bringen, daß die Leber den ihr vom Darm aus zuströmenden Zucker zurückhält, falls seine Menge die angegebene Grenze zu überschreiten droht. Für diese Auffassung spricht zum Ueberfluß

1) Vergl. S. 115.

2) Verg. v. JAKSCH, Weitere Beobachtungen über Acetonurie, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 8, 1884, S. 115. EPHRAÏM, Inaug.-Diss. Breslau 1885.

3) Vergl. S. 34.

4) v. MERING, Ueber die Abzugswege des Zuckers aus der Darmhöhle, Du Bois Arch., 1877, S. 413.

5) CL. BERNARD, Leçons sur le diabète, Paris 1877. ABELES, Wiener med. Jahrb., 1875. v. MERING, a. a. O., S. 398. J. OTTO, Ueber den Gehalt des Blutes an Zucker und reduzierender Substanz unter verschiedenen Umständen, Pflüger's Arch., Bd. 35, 1885, S. 467. Vergl. auch J. SEEGEN, Die Zuckerbildung im Tierkörper, Berlin 1890, S. 107.

noch der Befund, nach welchem durch die Ausschaltung der Leber der Blutzucker schnell eine erhebliche Abnahme erleidet und schließlich ganz verschwindet¹⁾).

Zahlreiche Fütterungsversuche an ausgehungerten Tieren²⁾ haben in der That ergeben, daß die Leber den überschüssigen Nahrungszucker in ihren Zellen aufspeichert, indem sie ihn durch Polymerisation in Glykogen überführt. Die hiernach in der Leber vorgefundenen Glykogenmengen sind viel zu groß, als daß sich ihre Herkunft in anderer Weise erklären ließe³⁾. Macht man ferner die Leber eines Kaninchens durch achttägiges Hungern völlig glykogenfrei und läßt in eine Mesenterialvene des Tieres sehr langsam einige Gramm reinen Traubenzuckers, in sorgfältig defibriertem Kaninchenblut gelöst, einströmen, so findet man reichlich Glykogen in der Drüse vor, ohne daß Zucker in den Harn übergeht⁴⁾. Dagegen tritt schnell Glykosurie ein, wenn man die gleiche Zuckermenge unter denselben Kautelen in eine Jugularvene bringt. Eine Glykogenablagerung beobachtete ferner LUCHSINGER⁵⁾, als er traubenzuckerhaltiges Blut (2 Proz.) in einem künstlichen Kreislauf durch eine frisch ausgeschnittene Hundeleber leitete.

Andererseits liegt nichts näher, als die Annahme, daß die Leberzellen auch umgekehrt die Fähigkeit besitzen, das abgelagerte Glykogen allmählich wieder in Zucker zu spalten und davon an das Lebervenenblut genau so viel abzugeben, als nach Bedarf zerstört wird⁶⁾. Den Anstoß, nach der einen oder der anderen Richtung zu wirken, erhält das Zellprotoplasma durch eine noch so geringfügige Zunahme oder Abnahme des Blutzuckers, indem jede Entfernung von der Norm als Reiz auf die Leberzellen sich geltend macht, welche

1) C. BOCK u. F. A. HOFFMANN, Experimentalstudien über Diabetes, Berlin 1874. O. MINKOWSKI, Ueber den Einfluß der Leberexstirpation auf den Stoffwechsel, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 41. J. SEEGEN, Zuckerbildung im Tierkörper, Berlin 1890, S. 184 u. ff. F. SCHENCK, Pflüger's Arch., Bd. 57, 1894, S. 559 u. ff. F. TANGL und V. HARLEY, ebendas., Bd. 61, 1895, S. 551.

2) Vergl. die unten angeführten Fütterungsversuche von PAVY und TSCHERINOFF sowie ferner E. HERGENHAHN, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 221. W. PRAUSNITZ, ebendas., Bd. 8, 1890, S. 389 und E. KÜLZ, Festschrift für C. LUDWIG, Marburg 1890, S. 104. C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 247.

3) ERWIN VOIT, Die Glykogenbildung aus Kohlehydraten, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 543.

4) CL. BERNARD, Leçons de physiol. expér. (7.), Paris 1855. E. SCHÖPFFER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 1, 1873, S. 73. G. HEIDENHAIN, Beitrag zur Lehre des Diabetes mellitus etc., Inaug.-Diss. Königsberg 1874. Neuerdings haben ferner C. VOIT und G. LUSK gezeigt, daß auch die subkutane Zufuhr von Traubenzucker beim Kaninchen eine Anhäufung von Glykogen in der Leber bis zu 8 Proz. hervorzurufen vermag, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 288.

5) B. LUCHSINGER, Experimentelle und kritische Beiträge zur Physiologie und Pathologie des Glykogens, Inaug.-Diss. Zürich 1875, S. 62.

6) Vergl. B. NAUNYN, Beitrag zur Lehre vom Diabetes, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., 1874.

somit zu vollkommenen Regulatoren für den Zuckergehalt im Blute werden.

Gegenüber anderen, wenig begründeten Vorstellungen¹⁾ halten wir daran fest, daß diese Umsetzung des Glykogens in Traubenzucker durch die Leberzellen selbst, ohne Zuhilfenahme von Ptyalin bewirkt wird²⁾, wenn auch dieses Enzym sich regelmäßig in der Leber und im Blute nachweisen läßt. Seine Bedeutung daselbst ist offenbar keine digestive, wie dies früher ausgeführt wurde³⁾. Es ist auch gar nicht einzusehen, warum die Leberzellen, welche ganz sicher ohne Zuhilfenahme eines Enzyms die Fähigkeit besitzen, den Zucker als Glykogen aufzuspeichern, nicht ebenso den umgekehrten Prozeß selbst zuwege bringen sollen. Endlich spricht auch die bald zu erörternde Thatsache, daß die Umsetzung des Glykogens in der Leber ganz zweifellos unter dem Einfluß des Nervensystems steht, gegen die Wirkung eines diastatischen Enzyms bei diesem Vorgang.

Die Erkenntnis der in Rede stehenden Leberfunktion, der sogenannten „Glykogenie“, welche der Oekonomie der resorbierten Kohlehydrate dient, ist im wesentlichen CL. BERNARD⁴⁾ zu verdanken.

Aus dem Umstande, daß sie im Gegensatz zu CL. BERNARD in der völlig frischen Leber keinen Zucker nachzuweisen vermochten, haben in den sechziger Jahren einige Autoren, namentlich PAVY⁵⁾, die Richtigkeit der CL. BERNARD'schen Lehre in Abrede gestellt, indem sie die Umwandlung des Glykogens in Zucker lediglich als einen postmortalen Vorgang erklärten, bewirkt durch die Wirkung eines im absterbenden Lebergewebe frei werdenden Fermentes. Diese Anschauung ist indessen durch CL. BERNARD⁶⁾ sowie durch eine Reihe anderer Forscher, ja durch PAVY⁷⁾ selbst, durchaus widerlegt worden. Die Leber, einem lebenden Tiere schnell entnommen und sogleich in siedendes Wasser verbracht, enthält in der That Zucker, dessen Menge 0,2–0,6 Proz. beträgt. Die Zuckermenge vermehrt sich allerdings schnell beim Liegenlassen des ausgeschnittenen

1) Vergl. die Litteraturangaben auf S. 136–137, sowie F. RÖHMANN und M. BIAL, Pflüger's Arch., Bd. 55, 1893, S. 471.

2) Vergl. hierüber auch D. NOËL PATON, Ueber die Glykogenbildung in der Leber, Philosoph. Transact. of the Roy. Soc., Bd. 185, 1894, S. 233, ferner A. u. E. CAVAZZANI, Pflüger's Arch., Bd. 57, 1894, S. 181.

3) Vergl. S. 132–137.

4) CL. BERNARD, Nouvelle fonction du foie etc., Paris 1853 und zahlreiche spätere Abhandlungen desselben, namentlich: Critique expérimentale sur le mécanisme de la formation du sucre dans le foie, Compt. rend., Bd. 85, 1877, S. 519.

5) PAVY, On the alleged sugar forming function of the liver, London 1861 und „Untersuchungen über Diabetes mellitus“, übersetzt von LANGENBECK, 1864. F. RITTER und G. MEISSNER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 24, 1865, S. 65. M'DONELL, Observations on the function of the liver, Dublin 1865. EULENBURG und STÄDELER, Züricher Mitteilungen, 1867.

6) CL. BERNARD, Critique expérimentale sur la fonction glycogénique du foie, Compt. rend., Bd. 84, 1877, S. 1201. Vergl. auch DALTON, Sugar formation in the liver, Transaction of the New York Academy, 1871.

7) F. W. PAVY, Die Physiologie der Kohlehydrate, deutsch von K. GRUBE, Leipzig und Wien 1895, S. 133–138.

Organs¹⁾, aber keineswegs durch einen postmortalen Vorgang, sondern im Gegenteil, weil das überlebende Protoplasma der Leberzellen noch weiter umsetzend auf das Glykogen einwirkt, während der gebildete Zucker nicht durch die Cirkulation fortgeführt wird.

In neuerer Zeit hat endlich J. SEEGEN²⁾ versucht, die Abkunft des Blutzuckers in anderer Weise als CL. BERNARD zu erklären. Der Blutzucker soll nach SEEGEN lediglich aus dem Nahrungseiweiß stammen, das Leberglykogen dagegen diene wahrscheinlich der Fettbildung. Die Versuche, welche SEEGEN für seine Theorie anführt, haben indessen zwar zahlreiche und gründliche Widerlegungen³⁾, aber bisher keine Bestätigung erfahren.

Das Glykogen hat somit für den Stoffwechsel der Tiere eine ähnliche Bedeutung, wie die Stärke für den Stoffwechsel der Pflanze. Beide Polysaccharide repräsentieren einen Ueberschuß an Zucker, welcher als Reservenährmaterial in den Organen abgelagert wird. „Durch die Glykogenbildung wird momentan überflüssiges Material aufgespeichert, bis es entweder vom Organismus verbraucht oder in eine festere Verbindung, in das Fett übergeführt werden kann. Durch die Ablagerung der aufgenommenen Kohlehydrate in Form von Glykogen wird der Organismus von momentan unnötigen Stoffen entlastet und zugleich verhütet, daß der leicht diffundierbare Zucker unverändert und unbenützt mit dem Harn sich wieder entfernt“⁴⁾.

Doch sind die arbeitenden Organe, die Muskeln und Drüsen, nicht auf das Leberglykogen als Zuckerquelle allein angewiesen, weil in diesen Geweben selbst Nahrungszucker als Glykogen abgelagert wird, welches wahrscheinlich sogar in erster Linie stets neu ersetzt werden muß⁵⁾. Der Darmzucker passiert wahrscheinlich, je nach

1) Vergl. W. PRAUSNITZ, Ueber die Abnahme des Glykogens nach dem Tode, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 411.

2) J. SEEGEN, Die Zuckerbildung im Tierkörper, ihr Umfang und ihre Bedeutung, Berlin 1890 sowie: Studien über Stoffwechsel im Tierkörper, Berlin 1887, worin eine Reihe von früheren Abhandlungen zusammengefaßt sind.

3) Vergl. meine Kritik der SEEGEN'schen Versuche, welche die Bildung von Zucker aus Pepton behaupten, in der Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 346—361, wo sich auch die ältere Litteratur über diese Frage angeführt findet. Ferner: PFLÜGER, dessen Arch., Bd. 50, 1891, S. 396—422, sowie M. BIAL, ebendas., Bd. 55, 1893, S. 437—463.

4) ERWIN VOIT, Die Glykogenbildung aus Kohlehydraten, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 551. Vergl. auch C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 291.

5) Vergl. O. MEYER, Ueber den Glykogengehalt embryonaler und jugendlicher Organe, Inaug.-Diss. Breslau 1884. Aus dieser unter P. EHRLICH's Leitung ausgeführten Untersuchung geht hervor, daß im bebrüteten Ei schon am 2. Tage in der Anlage des Herzens sowie in den Gefäßen Glykogen nachweisbar ist. Später tritt auch an den entstehenden Muskelplatten, im Darmepithel sowie im Gehirn und Rückenmark Glykogen auf. Erst am 15. Tage beginnt auch in der Leber eine Glykogenablagerung, die allerdings weiterhin, wenigstens bei Hundeembryonen, eine bedeutende Steigerung erfährt. Vergl. auch B. DEMANT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 142. Es scheint demnach die Anwesenheit von Glykogen in den Leberzellen weniger notwendig zu sein, als im übrigen Organismus.

dem Zuckerbedürfnis der übrigen Organe, die Leber und wird hier erst abgelagert, nachdem die Glykogendepots in den Muskeln und Drüsen, wenigstens für den nächsten Bedarf, genügend gefüllt sind¹⁾. Umgekehrt geht im Hungerzustande der Verbrauch des Leberglykogens dem Schwinden des Muskelglykogens voraus²⁾, indem, nach Maßgabe des Glykogenverbrauchs in den Muskeln, das Leberglykogen in Zucker umgesetzt und den Muskeln zugeführt wird. Daß die Muskeln in der That fähig sind, selbständig Glykogen zu bilden, und dieses Kohlehydrat nicht etwa als solches aus der Leber beziehen müssen, dafür spricht ein Versuch von KÜLZ³⁾, nach welchem subkutane Zuckerinjektionen eine Zunahme des Muskelglykogens auch bei entlebten Fröschen bewirken. Ferner scheint KÜLZ eine Glykogenbildung im künstlich durchbluteten Muskel durch allmählichen Zusatz von Traubenzucker zur Blutflüssigkeit erreicht zu haben⁴⁾.

Die Glykogenmengen, welche der Organismus infolge dieser zuckerpolymerisierenden Fähigkeit der Leber-, Zucker- und Drüsenzellen aufzuspeichern vermag, wechseln je nach der Tiergattung und können bei zweckmäßiger Ernährung, namentlich auch bei Säugetieren recht bedeutend werden. So fand PAVY⁵⁾ bei Hunden, welche andauernd mit Brot und Kartoffeln gefüttert waren, in der Leber bis zu 17 Proz. Glykogen, etwa ebenso viel bei Kaninchen, welche ausschließlich Stärke und Rohrzucker erhalten hatten. TSCHERINOFF⁶⁾, welcher mit Hühnern experimentierte, erhielt aus der Leber nach 3tägiger Fütterung von Rohrzucker und Fibrin 12,8 Proz., nach Beibringung von Rohr- und Traubenzucker 14,7 Proz. Glykogen. Bei der Annahme, daß hiernach auch die Leber des Menschen imstande

1) Weiterhin freilich findet dann eine größere Glykogenaufspeicherung zunächst nur in der Leber statt. Im übrigen Körper beginnt sie erst wieder zu steigen, nachdem der Glykogengehalt der Leber schon eine gewisse Höhe erreicht hat. Vergl. W. PRAUSNITZ, Ueber den zeitlichen Verlauf der Ablagerung und des Schwindens des Glykogens, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 399.

2) G. ALDENHOFF fand im Laboratorium von KÜLZ nach 6 Hungertagen bei einem Kaninchen zwar die Leber glykogenfrei, doch in der Muskulatur noch 0,56 g Glykogen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 137. Zu demselben Resultat gelangte auch E. HERGENHAHN, ebenda, Bd. 9, 1890, S. 225.

3) E. KÜLZ, Bildet der Muskel selbständig Glykogen? Pflüger's Arch., Bd. 24, 1881, S. 64. Vergl. hierüber auch C. SCHMELZ, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 180, und W. PRAUSNITZ, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 411.

4) E. KÜLZ, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 237.

5) F. W. PAVY, Die Physiologie der Kohlehydrate, deutsch von K. GRUBE, Leipzig und Wien 1895, S. 117—119. Merkwürdig und bisher unerklärt ist die bei Kaninchen festgestellte Thatsache, daß die Tiere im Sommer viel weniger Leberglykogen aufzuspeichern vermögen als im Winter. Vergl. A. GÜBBER, Sitzungsber. d. Würzburger Physik.-med. Ges. 1895.

6) TSCHERINOFF, Ueber die Abhängigkeit des Glykogengehaltes der Leber von der Nahrung, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 51, 1865 II, S. 412 und Virchow's Arch., Bd. 47, 1869, S. 113.

ist, wenigstens 10 Proz. Glykogen aufzunehmen, würde sie bei einem Gewicht von $1\frac{1}{2}$ kg etwa 150 g resorbierten Nahrungszucker zurückhalten können. Mindestens die gleiche Glykogenmenge, als die Leber, soll die Muskulatur und der übrige Organismus beherbergen können ¹⁾).

Die Gesamtmenge des Nahrungszuckers, welcher im menschlichen Organismus als Glykogen zur Ablagerung kommen könnte, dürfte daher wohl höchstens auf 300 g veranschlagt werden ²⁾).

Gesetzt aber, es käme eine weitere Zuckermenge zur Resorption, so müßte sich der Zucker im Blute in abnormer Menge (d. h. über 0,25 Proz.) anhäufen, wenn nicht in diesem Falle die Nieren den überschüssigen Zucker sofort zur Ausscheidung brächten ³⁾).

Im normalen Harn finden sich nur Spuren von Zucker ⁴⁾), welche aber so gering sind, daß sie niemals direkt nachweisbar werden. Dagegen entsteht bei gesunden Menschen und Tieren eine deutliche vorübergehende Glykosurie nach absichtlichem überreichlichem Zuckergenuß. Es fragt sich, wie dieser Befund zu erklären ist.

Die älteren Angaben hierüber gehen weit zurück, eingehend ist die Erscheinung von WORM-MÜLLER ⁵⁾ untersucht worden. Derselbe fand den zunächst gelassenen Harn von verschiedenen, völlig gesunden Personen nach dem Genuß von 50 g Traubenzucker oder 200 g Honig, unter Zuführung von Wasser und Wein, regelmäßig mehr oder weniger zuckerhaltig. Auch nach Injektionen von Zuckerlösungen in den Dickdarm von Hunden hat EICHHORST ⁶⁾ Glykosurie auftreten sehen, selbst wenn die zuckerhaltigen Flüssigkeiten, wie bei Milchinjektionen, wenig konzentriert waren. Es scheint somit die gleichzeitige starke Wasseraufuhr bei dieser Erscheinung von Bedeutung zu sein.

Durch die vorher erwähnten Versuche von GINSBERG ⁷⁾ läßt sich

1) R. BÖHM, Pflüger's Arch., Bd. 23, 1880, S. 51. ERWIN VOIT erhielt aus der Leber einer Gans 21,6 g Glykogen (10,51 Proz.), während sich aus der Muskulatur und den Eingeweiden des Tieres zusammen 22,57 g gewinnen ließen, wobei aber noch der Glykogengehalt der Haut, der Knochen und des Fettgewebes vernachlässigt wurde, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 546 u. 547.

2) BUNGE, Lehrb. d. physiol. Chem., 1889, S. 339.

3) Vergl. S. 309, sowie L. v. BRASOL, Wie entledigt sich das Blut eines Ueberschusses an Traubenzucker? Du Bois Arch., 1884, S. 211.

4) Vergl. F. MORITZ, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 46, 1890, S. 252—258. K. BAISCH, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 348—357.

5) WORM-MÜLLER, Die Ausscheidung des Zuckers im Harn des gesunden Menschen nach Genuß von Kohlehydraten, Pflüger's Arch., Bd. 34, 1884, S. 576. Hier finden sich auch die älteren Versuche von C. SCHMIDT, J. VOGEL, CL. BERNARD und anderen besprochen. Vergl. auch F. HOFMEISTER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 25, 1889, S. 240. F. MORITZ, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 46, 1890, S. 267. C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 265. K. MIURA, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 281.

6) H. EICHHORST, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 601 u. 612.

7) Vergl. S. 299. Für die Erklärung dieser Zuckerausscheidung ist es von Wichtigkeit, daß bei Leberkranken die Assimilationsgrenze für Zucker nicht herabgesetzt ist (F. KRAUS und H. LUDWIG, Klinische Beiträge zur alimentären Glykosurie, Wiener klin. Wochenschr., 1891, No. 46

die alimentäre Zuckerausscheidung genügend erklären. Der Zucker hat in diesen Fällen teilweise seinen normalen Resorptionsweg durch die Blutkapillaren der Darmwand verfehlt und ist, ohne die Leber zu passieren, von den Lymphbahnen aus in abnormer Menge ins Blut gelangt, dessen Zuckerüberschuß schnell in den Harn befördert wurde. Für diese Auffassung spricht auch die Beobachtung, daß nach dem Einnehmen von viel Rohrzucker. Maltose oder Milchezucker diese völlig unverändert im Harn erscheinen¹⁾. Der Darmsaft hat also die Doppelzucker wegen der abnorm schnellen Resorption gar nicht invertieren können. Ferner findet man unter den gleichen Umständen verabreichte Lävulose unverändert im Harn²⁾ was gegen einen Durchtritt dieses Zuckers durch die Leber spricht, wie bald erörtert werden soll.

Unter normalen Verhältnissen reicht die Fähigkeit des Organismus, den im Darm aus der Stärke gebildeten Nahrungszucker als Glykogen aufzuspeichern, völlig aus. Außerdem reizen übergroße Zuckermengen den Darm und werden schon deshalb in der Regel nicht resorbiert, sondern diarrhöisch entfernt.

Die Thatsache der Glykogenbildung in den Geweben bedarf noch einiger Bemerkungen.

Es ist schon durch CL. BERNARD und seitdem durch eine Reihe von Forschern festgestellt worden, daß eine Glykogenablagerung in der Leber nicht allein nach der Fütterung mit Kohlehydraten stattfindet, sondern auch bei glykogenfrei gemachten Hunden und Hühnern erfolgt, wenn dieselben andauernd ausschließlich mit Leim-³⁾ oder Eiweißstoffen⁴⁾ ernährt werden, wiewohl sich aus letzteren im allgemeinen Kohhydrate in wesentlicher Menge nicht abspalten lassen⁵⁾.

u. 48). Dies spricht gegen die Anschauung, daß auch der übermäßig in den Darm gebrachte Zucker durch Kapillargefäße zur Aufsaugung gelangt und nur deshalb nicht assimiliert wird, weil die Leberzellen ihn nicht bewältigen können.

1) WORM-MÜLLER, a. a. O. S. 586. K. MIURA, Beiträge zur alimentären Glykosurie, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 281. Dies scheint wenigstens für den Menschen zu gelten. Beim Kaninchen findet sich nach der Einführung großer Rohrzuckermengen in den Magen meist ebenfalls nur Rohrzucker, bisweilen aber auch neben diesem Traubenzucker im Harn. Vergl. C. VOIR, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 270.

2) K. MIURA, a. a. O. S. 290.

3) GEORG SALOMON, Virchow's Arch., Bd. 61, 1874, S. 352. B. LUCHSINGER, Beiträge zur Physiologie und Pathologie des Glykogens, Zürich 1875, S. 30. J. v. MERING, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1876, S. 279.

4) B. NAUNYN, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 3, 1875, S. 94. v. MERING, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1876, S. 281. S. WOLFFBERG, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 277. B. FINN, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, N. F. Bd. 11, 1876, Heft 1 u. 2. E. KÜLZ, Festschrift für CARL LUDWIG, Marburg 1890, S. 93. Vergl. auch N. ZUNTZ und VOGELIUS, Ueber die Neubildung von Kohlehydraten im hungernden Organismus, Du Bois Arch., 1893, S. 378.

5) Vergl. N. KRAWKOW, Ueber die Kohlehydratgruppe im Eiweißmolekül, Pflüger's Arch., Bd. 65, 1896, S. 295. Hier findet sich die ältere Litteratur.

Dieser Befund ist denn auch nach der Anschauung von PFLÜGER¹⁾ nur so zu erklären, daß die Proteinsubstanzen der Nahrung bei ihrer Zersetzung in den Geweben in gewisse, nicht näher bekannte, zum Teil stickstofffreie Stoffe zerfallen, aus denen sich synthetisch Zucker bildet, der dann in der Leber oder auch in anderen Organen als Glykogen abgelagert wird. Da die Fleischmilchsäure nunmehr als Eiweißabkömmling erkannt worden ist²⁾, wäre vielleicht an diese Zwischenstufe bei der Glykogenbildung aus Eiweiß zu denken, wennschon Fütterungsversuche mit Gärungsmilchsäure, als Natriumlaktat gegeben, in dieser Beziehung zu einem negativen oder wenigstens zweifelhaften Resultat führten³⁾.

Für die Möglichkeit der Glykogenbildung aus Eiweiß im Tierkörper sprechen übrigens noch andere Beobachtungen. So ist bekannt, daß bei der schweren Form des Diabetes⁴⁾ oder beim Diabetes, welcher bei Tieren nach Pankreasexstirpation⁵⁾ oder nach Phloridzinvergiftung regelmäßig auftritt⁶⁾, selbst bei reiner Fleischdiät oder im Hungerzustande eine sehr hochgradige Ausscheidung von Zucker beobachtet werden kann, welche demnach nur in der zugeführten Eiweißnahrung, bezw. im Organeiweiß seine Quelle hat.

Wird mit der Annahme einer synthetischen Zuckerbildung in den Geweben die Glykogenablagerung auch bei reiner Eiweißnahrung verständlich, so muß doch bemerkt werden, daß auch die Umsetzung

1) PFLÜGER, Ueber die synthetischen Prozesse und die Bildungsart des Glykogens im tierischen Organismus, Pflüger's Arch., Bd. 42, 1888, S. 144.

2) Vergl. S. 313 u. ff.

3) B. LUCHSINGER, Beiträge zur Physiologie und Pathologie des Glykogens, Zürich 1875. F. RÖHMANN, Beiträge zur Physiologie des Glykogens, Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 40.

4) J. SEEGEN, Beiträge zur Kasuistik der Melliturie, Virchow's Arch., Bd. 21, 1861, S. 218. F. KRATSCHEMER, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 66, 1872, S. 265. v. MERING, Deutsch. Zeitschr. f. prakt. Med., 1877, No. 18 u. 40. E. KÖLZ, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 6, 1877, S. 140.

5) Vergl. S. 191—193.

6) v. MERING, Ueber Diabetes mellitus, Verhandlungen d. Kongr. f. innere Medizin, 1886 u. 1887 sowie Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, 1888, S. 405 und Bd. 16, 1889, S. 431. Durch Phloridzin, einem Glykosid aus der Wurzelrinde von Apfel- und Kirschbäumen, werden Hunde vorübergehend diabetisch, so daß sie alles Glykogen verlieren. Läßt man die Tiere hierauf hungern, so werden dieselben durch erneute Phloridzinalgaben wieder hochgradig diabetisch. Die weitere Litteratur über den Phloridzin-Diabetes findet sich bei M. CREMER u. A. RITTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 459 und Bd. 11, 1892, S. 256. Vergl. auch W. PRAUSNITZ, ebendas., Bd. 11, 1892, S. 168. Da beim Phloridzin-Diabetes der Zuckergehalt des Blutes unter die Norm gesunken ist, handelt es sich bei dieser Vergiftung wahrscheinlich um eine Störung der Nierenfunktion, während beim natürlichen Diabetes die Nieren wenigstens anfangs intakt sind. Vergl. hierüber: MINKOWSKI, Berliner klin. Wochenschr., 1892, No. 5 sowie „Untersuchungen über den Diabetes mellitus“, Leipzig 1893, S. 64, ferner: N. ZUNZ, Du Bois Arch., 1895, S. 570.

eines Teils des vom Darm aus resorbierten Zuckers nicht ohne weiteres, durch einfache Polymerisation, erfolgen kann¹⁾).

Durch Fütterung und subkutane Einspritzung von Lävulose bei Kaninchen und Hühnern ist nämlich festgestellt, daß auch diese Zuckerart, ebenso gut wie der Traubenzucker, als Material zur Bildung des Leberglykogens dienen kann²⁾, Andererseits aber bestehen alle Glykogenablagerungen, gleichgiltig, aus welchem Material sie in der Leber entstanden sind, stets aus derselben Substanz, welche als polymeres Anhydrid der Dextrose betrachtet werden muß, denn das Glykogen, auch aus Lävulose hervorgegangen, zerfällt immer bei der Hydratation glatt auf in Traubenzucker³⁾. Aus diesen beiden Tatsachen folgt mit Notwendigkeit, daß die Leberzellen die Eigenschaft besitzen, entweder die Lävulose in Traubenzucker umzuwandeln, aus dem dann die Glykogenbildung stattfindet, oder aber den links drehenden Fruchtzucker direkt in Dextroseanhydrid überzuführen⁴⁾. Auf jeden Fall muß hierbei die Ketongruppe der Lävulose zu einer Aldehydgruppe umgeformt werden.

Aber nicht nur die Lävulose, sondern auch verfütterte Galaktose kann in der Leber als Glykogen zur Ablagerung gelangen⁵⁾, wobei offenbar eine stereoisomere Umlagerung der Atome stattfindet. Fütterungsversuche mit den entsprechenden Disacchariden und mit anderen gärfähigen einfachen Zuckern wie Mannose⁶⁾ und ferner auch mit der nicht gärenden Sorbinose⁷⁾ führten zu demselben Resultat. Sie sind sämtlich Glykogenbildner.

Diese Fähigkeit, die verschiedenen Zucker unabhängig von ihrer Struktur umzuformen, um sie als Dextrosenanhydrid in sich abzulagern, ist keine Eigentümlichkeit der Leberzellen, scheint vielmehr in der Natur weit verbreitet zu sein. So verwandeln auch die Hefezellen nicht nur den Traubenzucker, sondern auch die Lävulose und den Rohrzucker in eine glykogenartige Substanz, welche bei ihrer Spal-

1) Vergl. ERWIN VOIT, Die Glykogenbildung aus Kohlehydraten, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 551.

2) Hierüber sind in neuerer Zeit sehr eingehende Untersuchungen im Laboratorium von C. Voit angestellt worden. Vergl. Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 257 u. 288. Vergl. ferner: M. CREMER, ebendas., Bd. 12, 1893, S. 485, sowie J. HAYCRAFT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 141.

3) K. MAYDL, Ueber die Abstammung des Glykogens, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 196. Hier findet sich auch die ältere Litteratur angegeben. Vergl. auch C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 262.

4) C. VOIT, a. a. O. S. 289.

5) Vergl. MINKOWSKI, Untersuchungen über den Diabetes etc., Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 31, 1893, S. 161. W. KAUSCH u. C. A. SOGIN, Sind Milchzucker und Galaktose direkte Glykogenbildner? ebendas., S. 398. M. CREMER, Ueber das Verhalten einiger Zuckerarten im tierischen Organismus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1893, S. 584. W. SANDMEYER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 31—34.

6) M. CREMER, a. a. O. S. 532 sowie „Zucker und Zelle“, ebendas., Bd. 14, 1895, S. 49.

7) E. KÜLZ, Beiträge zur Kenntnis des Glykogens, Festschrift für C. LUDWIG, Marburg 1890, S. 69.

tung lediglich Dextrose liefert¹⁾. Ferner bilden Kartoffeltriebe und Chlorophyllkörper aus dem links drehenden Fruchtzucker oder aus der Galaktose in gleicher Weise wie aus dem Traubenzucker Stärke²⁾. Legt man ferner durch Dunkelheit entstärkte Laubblätter nach ihrer Abnahme vom Stamm auf Lösungen von Dextrose, Lävulose, Galaktose, Rohrzucker, Maltose, Dulcit oder Mannit, so kann man in ihnen nach einiger Zeit die Bildung von Stärkemehl nachweisen³⁾.

Die Glykogenablagerungen in den tierischen Geweben sind, ihrer Bedeutung als Reservematerial entsprechend wenig stabil. Alle Umstände, welche das Glykogen als Kraftquelle in Anspruch nehmen, bringen es bald zum Verschwinden, falls ein genügend schneller Ersatz durch Nahrungszufuhr nicht geleistet werden kann.

Schon starkes Abkühlen eines gut genährten Kaninchens bewirkt nach einigen Stunden den völligen Schwund des Leberglykogens⁴⁾, welches unter diesen Umständen der Wärmeproduktion dienen muß.

Läßt man ein Tier hungern, so wird im wesentlichen zuerst das Leberglykogen verbraucht, bevor das Organfett stark angegriffen wird. Die Leber eines Kaninchens wird regelmäßig nach 7—8-tägigem Hungern, die eines Huhnes nach 6-tägiger Karenz gänzlich, oder fast gänzlich, glykogenfrei befunden⁵⁾. Das Organ erscheint dann erheblich kleiner und leichter als in der Norm, ist dunkler gefärbt und macht einen atrophischen Eindruck. Viel länger behalten die Kaltblüter infolge ihres trägen Stoffwechsels ihr Glykogen.

Da bei den meisten Krankheiten die Aufnahme der Nahrung Not leidet, wird es verständlich, daß hier wohl ein Verbrauch von Reservematerial stattfindet, dagegen eine Ablagerung von Glykogen nur schwer zustande kommt. Daher findet man in den Lebern kranker Menschen und Tiere wenig oder gar kein Glykogen.

Daß bei gleichzeitiger Muskelarbeit der Schwund des Glykogens in der Leber von Hungertieren früher eintritt, als in der Ruhe, ist durch eine Reihe von sorgfältigen Versuchen festgestellt worden⁶⁾. Dies erklärt sich aus dem stärkeren Glykogenverbrauch in der arbeitenden Muskulatur⁷⁾, für welchen von der Leber her durch stärkeren Glykogenumsatz fortwährend Ersatz geleistet wird.

1) M. CREMER, Ueber die Umlagerungen der Zuckerarten unter dem Einfluß von Ferment und Zelle, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 183.

2) Vergl. TH. BOKORNY, Studien und Experimente über den chemischen Vorgang der Assimilation, Habilitationsschr., Erlangen 1888. M. CREMER, Verhandl. d. 3. internat. Physiologen-Kongresses zu Bern 1895.

3) ARTHUR MEYER, Botan. Ztg., 1886, No. 5, 6, 7 u. 8.

4) E. KÜTZ, Ueber den Einfluß der Abkühlung auf den Glykogengehalt der Leber, Pflüger's Arch., Bd. 24, 1881, S. 46. Vergl. auch R. BÖHM und FR. A. HOFFMANN, Beiträge zur Kenntnis des Kohlehydratstoffwechsels, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 8, 1878, S. 295.

5) E. HERGENHAHN, Ueber den zeitlichen Verlauf der Bildung und Anhäufung des Glykogens, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 225.

6) E. KÜTZ, Ueber den Einfluß angestrenzter Körperbewegung auf den Glykogengehalt der Leber, Pflüger's Arch., Bd. 24, 1881, S. 14. Hier findet sich die ältere Litteratur.

7) Vergl. O. NASSE, Beiträge zur Physiologie der kontraktilen Substanz, Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 97. S. WEISS, Zur Statik des Glykogens im Tierkörper, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 64, 1871,

Wie zuerst CL. BERNARD gezeigt hat, wird die Glykogenbildung und Glykogenzersetzung, wie alle vegetativen Funktionen in den Geweben, vom Nervensystem beeinflusst¹⁾.

Hierauf bezieht sich wahrscheinlich, wenigstens teilweise, die Tatsache, daß durch die Wirkung einiger Gifte, wie Phosphor²⁾, Arsen³⁾, Kohlenoxyd und Leuchtgas⁴⁾, Amylnitrit⁵⁾, Kurare⁶⁾ und Strychnin⁷⁾, das Leberglykogen zum Verschwinden gebracht wird, wobei zu bemerken ist, daß nur nach Strychninvergiftung bei Hunden kein Diabetes auftritt⁸⁾, weil hier wahrscheinlich der entstehende Zucker als Kraftquelle für die tetanischen Krämpfe verbraucht wird.

In ähnlicher Weise, wie ein Teil dieser Gifte, wirkt vielleicht auch eine Ueberladung des Blutes mit Kohlensäure. Als ARAKI⁹⁾ Hunde oder Hühner in einer Atmosphäre atmen ließ, deren Sauerstoffgehalt bedeutend verringert war, sah er Milchsäure, Traubenzucker und beim Erhitzen gerinnendes Albumin in den Harn übergehen. Waren aber die Tiere krank oder seit einer Reihe von Tagen im Hungerzustande, so wurde bei dem Sauerstoffmangel im Harn wohl Milchsäure¹⁰⁾ und Albumin, aber kein Traubenzucker gefunden, was auf den bestehenden Glykogenmangel in diesen Fällen bezogen werden muß.

Endlich hat man beobachtet, daß durch starke Hirnerschütterung sowie durch die Verletzung gewisser Gehirnteile, namentlich der

II, S. 288. W. MARCUSE, Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 425, und besonders E. MANCHÉ, Findet während der Thätigkeit des Muskels ein Verbrauch von Glykogen statt? Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 164. Hier findet sich die übrige Litteratur besprochen. Siehe endlich auch J. SEEGEN, Du Bois Arch., 1895, S. 250.

1) Die betreffende Litteratur findet sich bei P. LEVENE, Die zuckerbildende Funktion des Nervus vagus, Centralbl. f. Physiol., Bd. 8, 1894, No. 10, S. 337.

2) ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 338.

3) B. LUCHSINGER, Experimentelle und kritische Beiträge zur Physiologie und Pathologie des Glykogens, Inaug.-Diss. Zürich 1875, S. 86. SARKOWSKY, Virchow's Arch., Bd. 34, 1865, S. 80.

4) L. SENFF, Ueber den Diabetes nach der Kohlenoxydatmung, Inaug.-Diss., Dorpat 1869. Vergl. auch ARAKI, Die Vergiftung mit Kohlenoxyd, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 351, sowie die Litteraturangaben auf S. 115, Anmerk. 3.

5) KINOKOFF, Jahresber. d. Tierchem., Bd. 6, 1876, S. 198, sowie ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1895, S. 438.

6) CL. BERNARD, Leçons sur le diabète et la glycosurie animale, Paris 1877. Vergl. auch ARAKI, a. a. O. S. 358.

7) B. DEMANT, Ueber den Einfluß des Strychin und Kurare auf den Glykogengehalt der Leber und der Muskeln, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 441.

8) DEMANT, a. a. O. S. 446. Bei Fröschen ist dagegen nach Strychninvergiftung Glykosurie beobachtet (ARAKI, a. a. O. S. 361), doch nur so lange, als deren Lebern Glykogen enthielten (O. LANGENDORFF, Du Bois Arch., 1886, Suppl., S. 269).

9) ARAKI, a. a. O. S. 364. P. v. TERRAY, Pflüger's Arch., Bd. 65, 1896, S. 445.

10) Vergl. S. 316 u. 317.

Spitze des Calamus scriptorius, das Leberglykogen in Traubenzucker umgesetzt wird, welcher dann im Harn erscheint¹⁾). Eine solche Leber verliert für kurze Zeit die Fähigkeit, den Nahrungszucker als Glykogen aufzuspeichern²⁾), doch schon nach wenigen Stunden ist diese Schädigung wieder ausgeglichen. Bei Hungertieren bleibt der Zuckersich (Piqûre) unwirksam³⁾), ebenso bei Fröschen nach der Exstirpation der Leber.

Der fragliche Einfluß von Seiten des Nervensystems sowie der meisten der genannten Gifte ist wahrscheinlich ein vasomotorischer und beruht jedenfalls auf gesetzten Cirkulationsstörungen in der Leber, die ganz allgemein, welcher Art sie auch seien, eine vermehrte Zuckerbildung aus dem Leberglykogen anregen.

Denn eine solche tritt auch ein durch Einleiten von Wasser oder physiologischer Kochsalzlösung in eine Mesenterialvene oder in einen Gallengang der Leber⁴⁾), durch Blutentziehungen⁵⁾), durch die Unterbindung der Darmarterien⁶⁾), oder endlich durch alle möglichen Operationen, welche die Bauchhöhle oder gar die Leber betreffen⁷⁾). Dies ist namentlich bei den Zuckerbestimmungen des Lebervenenblutes zu berücksichtigen, welche, gegenüber den aus anderen Gefäßbezirken, schon bei sehr geringen Insulten leicht zu hoch ausfallen⁸⁾).

Man kennt auch Stoffe, welche konservierend auf den Glykogengehalt der Leber einwirken. Als glykogenschützende Substanz ist namentlich seit lange das Glycerin bekannt⁹⁾). Seine Wirkung ist viel schwächer bei direkter Einführung in die Säftemasse, als wenn es nach der Resorption vom Darm aus in seiner ganzen Menge die Leber passieren muß¹⁰⁾). Während die früheren Forscher die Beein-

1) CL. BERNARD, *Leçons sur la physiologie et la pathologie du système nerveux*, Paris 1858, I, p. 401. Vergl. auch C. ECKHARD, *Beiträge z. Anat. u. Physiol.*, Bd. 4, 1869, S. 1. Auch bei Fröschen läßt sich in dieser Weise künstlicher Diabetes erzeugen. Vergl. W. KÜHNE, *Ueber den künstlichen Diabetes bei Fröschen*, Inaug.-Diss. Göttingen 1856.

2) B. NAUNYN, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 3, 1875, S. 98.

3) Vergl. LUCHSINGER, a. a. O. S. 72. Hier findet sich die ältere Litteratur.

4) C. BOCK und FR. ALB. HOFFMANN, *Du Bois Arch.*, 1871, S. 550. P. GRÜTZNER, *Verhandl. d. Naturw.-med. Vereins zu Tübingen* v. 22. Febr. 1896.

5) CL. BERNARD, *Leçons sur le diabète*, Paris 1877. v. MERING, *Du Bois Arch.*, 1878, S. 379. F. SCHENCK, *Pflüger's Arch.*, Bd. 57, 1894, S. 553. Auffallend ist in dieser Beziehung der negative Befund von ARAKI, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 19, 1894, S. 426.

6) A. SLOSSE, *Die künstliche Verarmung der Leber an Glykogen*, *Du Bois Arch.*, 1890, Suppl., S. 162.

7) Eine besonders energische Zuckerbildung aus Glykogen wollen die Gebrüder CAVAZZANI durch die direkte Reizung des Plexus coeliacus erreicht haben. Vergl. *Centralbl. f. Physiol.*, Bd. 8, 1894, S. 33. Dasselbe Resultat erhielt P. LEVENE durch Reizung der peripheren Vagusendigungen, ebendas., S. 337.

8) M. ABELIS, *Zur Frage der Zuckerbildung in der Leber*, *Wiener med. Jahrbücher*, 1887, S. 383. F. SCHENCK, a. a. O. S. 556.

9) S. WEISS, *Sitzungsber. d. Wiener Akad.*, Bd. 67, 1873, III, S. 13.

10) LUCHSINGER, *Experimentelle und kritische Beiträge zur Physiologie und Pathologie des Glykogens*, 1875, S. 38, und namentlich W. RANSOM, *Ueber den Einfluß von Glycerin auf die Leber*, *Journ. of Physiol.*, Bd. 8,

flussung der Glykogenablagerung durch das leicht oxydable Glycerin aus der Ersparnis an Zucker oder, wie LUCHSINGER, aus einer Umformung von Glycerin in Glykogen zu erklären versucht haben, scheint es nach den neueren Befunden von RANSOM sicher, daß es sich hierbei lediglich um einen hemmenden Einfluß des Glycerins auf das Protoplasma der Leberzellen handelt. Dies folgt aus der Thatsache, daß bei gut genährten Tieren sowohl der Zuckerstich, als auch die glykogenumsetzenden Gifte nach Glyceringaben wirkungslos sind. Ferner läßt sich beobachten, daß die irgendwie künstlich herbeigeführte Meliturie durch Glyceringaben bald sistiert werden kann. Dem Glycerin müssen übrigens auch gewisse Narkotica, wie das Chloralhydrat, Paraldehyd, Sulfonal, Antipyrin und andere angereiht werden, nach deren Eingabe sich das Leberglykogen bei Tieren deutlich angehäuft zeigte¹⁾.

Außer diesen Stoffen bewirkt nach den Beobachtungen von RÖHMANN²⁾ auch in den Darm gebrachtes Ammoniumkarbonat eine verminderte Glykogenumsetzung. Eine Erklärung dieser Thatsache ist vorläufig nicht zu geben. Daß es sich nicht um eine Alkaliwirkung handelt, beweist die völlige Indifferenz des Natriumkarbonats in dieser Beziehung³⁾. Nur mag daran erinnert werden, daß durch die Einführung des kohlensauren Ammoniaks in den Darmkanal die Leberzellen zu ihrer harnstoffbildenden Funktion⁴⁾ gezwungen werden.

Wie bereits angedeutet wurde (vergl. S. 326), sind die Doppelzucker, vom Darm aus resorbiert, sämtlich Glykogenbildner⁵⁾. So ergab z. B. die Fütterung von ausgehungerten Kaninchen und Hühnern mit Rohrzucker, daß hiernach die Lebern dieser Tiere 12—13 Proz. Glykogen enthielten. Ebenso wie der Rohrzucker verhalten sich die Maltose, der Milchzucker⁶⁾ und bemerkenswerterweise auch die synthetisch dargestellte Isomaltose⁷⁾.

1887, S. 99. Wieweit die Einwürfe von F. SCHENCK die Angaben von RANSOM zu modifizieren geeignet sind, müssen weitere Untersuchungen lehren. Vergl. Pflüger's Arch., Bd. 57, 1894, S. 569.

1) E. NEBELTHAU, Zur Glykogenbildung in der Leber, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 138.

2) F. RÖHMANN, Beiträge zur Physiologie des Glykogens, Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 21. Ein gleicher Effekt wie durch Ammoniumkarbonat scheint sich ferner durch die Verfütterung aller Stoffe erzielen zu lassen, welche im Organismus zu kohlensaurem Ammoniak verbrannt werden. NEBELTHAU untersuchte nach dieser Richtung das milchsäure, citronensäure und ameisensäure Ammon, ferner Asparagin, Benzamid und Formamid, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 158.

3) E. KÜLZ, Bewirkt Injektion von kohlensaurem Natron in die Pfortader Schwund des Leberglykogens? Pflüger's Arch., Bd. 24, 1881, S. 48. und RÖHMANN, a. a. O.

4) Vergl. 316.

5) C. VOLT, Ueber die Glykogenbildung nach Aufnahme verschiedener Zuckerarten (nach Versuchen von JAC. OTTO, ABBOTT, LUSK und FRITZ VOLT), Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 245. M. CREMER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 513—520.

6) O. MINKOWSKI, Untersuchungen über den Diabetes, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 31, 1893, S. 161. W. KAUSCH und C. A. SOGIN, ebendas., S. 398. M. CREMER, a. a. O., S. 516.

7) M. CREMER, a. a. O. S. 513.

Die Frage, ob die Doppelzucker auch als solche die Darmwand passieren und dann in der Leber Glykogen bilden können, oder aber vor ihrer Resorption im Darmkanal bis auf die einfachen Zucker gespalten werden müssen, ist erst in der jüngeren Zeit in Angriff genommen worden.

Nach den Untersuchungen von C. VOIT (a. a. O.) wird, im Gegensatz zum Traubenzucker und der Lävulose, nach subkutaner Einführung von Rohrzucker nur ein ganz unbedeutender Glykogengehalt der Leber gefunden, dessen Herkunft in diesem Falle sich aus erspartem Eiweiß herleiten läßt. Somit scheint die Leber nicht imstande zu sein, den Rohrzucker ohne vorherige Invertierung zu assimilieren.

Sehr bemerkenswert sind endlich auch die Befunde von DASTRE¹⁾, daß Milchzucker, selbst in kleinen Mengen unter die Haut gespritzt oder sonst irgendwie direkt in den Kreislauf gebracht, fast in seiner ganzen Menge sich im Harn wieder vorfindet. Hierauf ist offenbar auch die Laktosurie der Schwangeren und der Wöchnerinnen zu beziehen.

Vorläufig ist jedenfalls die Annahme gerechtfertigt, daß die Doppelzucker vor ihrer Aufnahme in die Säftemasse entweder im Darm, oder aber in der Darmwand in Monosaccharide gespalten werden müssen, falls sie nicht der Ausscheidung durch die Nieren anheimfallen sollen²⁾.

Die Möglichkeit einer direkten Aufsaugung der kolloiden Kohlehydrate und ihrer Verwendung zur Glykogenbildung ist kaum genügend untersucht³⁾, scheint aber nach dem geschilderten Verhalten der Doppelzucker sehr unwahrscheinlich. Dagegen ist es fraglich, ob die Vorbereitung der höheren Kohlehydrate sowie der Doppelzucker zur Resorption durch die sekretive Verdauung erfolgen muß, oder vielleicht vom Organismus auch in anderer Weise geleistet werden kann.

Als RÖHMANN⁴⁾ Stärkelösung und ferner Rohrzucker in THIRY-VELLA'sche Darmfisteln von Hunden brachte, sah er diese Kohlehydrate mit ziemlicher Schnelligkeit verschwinden. Berücksichtigt man, daß der Darmsaft, welcher nur Spuren von Ptyalin enthält, die Stärke nur sehr langsam in Zucker überführt, welcher bisweilen nicht einmal nachweisbar war, so scheint die Möglichkeit nicht ausgeschlossen, daß vielleicht auch die Epithelien der Darmschleimhaut die Fähigkeit besitzen, die etwa unverdaut gebliebene Stärke während

1) A. DASTRE, Arch. de Physiol., 1891, S. 718 sowie Compt. rend. soc. biol., Bd. 41, 1891, S. 145. Vergl. auch F. Vorr, Münchener med. Wochenschr., Bd. 43, 1896, No. 31, S. 717.

2) Allerdings geben CL. BERNARD sowie W. DROSDOFF (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 226) an, Rohrzucker im Blut der Vena portae gefunden zu haben. Doch konnten neuere Untersuchungen diese Angaben nicht bestätigen. Vergl. F. W. PAVY, Die Physiologie der Kohlehydrate, deutsch von K. GRUBE, Leipzig u. Wien, 1895, S. 111.

3) Eine Angabe über das Vorkommen eines dextrinartigen Körpers im Pfortaderblute findet sich bei v. MERING, Du Bois Arch., 1877, S. 413. Vergl. ferner E. FREUND, Ueber das Vorkommen von tierischem Gummi im normalen Blut, Centralbl. f. Physiol., Bd. 6, 1892, No. 12, S. 345.

4) F. RÖHMANN, Ueber Sekretion und Resorption im Dünndarm, Pflüger's Arch., Bd. 41, 1887, S. 424. Hier findet sich die ältere Litteratur angeführt.

der Resorption irgendwie umzuformen, so daß sie assimilierbar und zur Glykogenbildung verwendbar wird.

Auch die kaum gestörte Aufsaugung von Stärke bei pankreaslosen Hunden scheint für diese Möglichkeit zu sprechen.

Wie der in den Geweben aus dem Glykogen entstehende Traubenzucker zu Kohlensäure und Wasser verbrannt wird, ist unbekannt. Doch wird angenommen, daß dies nicht direkt geschieht, sondern daß der Oxydation eine Spaltung des Zuckers vorausgeht.

Vielleicht zerfällt der Zucker hierbei in Milchsäure¹⁾, welche dann im Organismus sowohl aus Eiweiß, als auch aus den Kohlehydraten sich bilden könnte²⁾. Aber auch die Möglichkeit einer Umsetzung des Zuckers in Kohlensäure und Alkohol, welcher letzterer dann sogleich weiter verbrannt wird, ist nicht ohne weiteres von der Hand zu weisen³⁾, um so weniger, als nach Befunden von HOPPE-SEYLER und RAJEWSKY⁴⁾, beim Destillieren völlig frischer tierischer Organe mit Wasser stets Spuren von Alkohol ins Destillat übergehen.

Auf der Annahme einer primären Spaltung des Zuckers vor seiner Oxydation beruht die ziemlich allgemein angenommene Theorie des Diabetes, insofern es sich um die schwere Form dieser Krankheit handelt. Diese primäre Spaltung des Zuckers soll durch Einflüsse des pathologisch veränderten Centralnervensystems beim schweren Diabetes aufgehoben oder wenigstens gestört sein. In der That lassen sich hiermit alle Erscheinungen dieser chronischen Stoffwechselstörung, welche im zweiten Teile dieses Lehrbuches besprochen wird, ungezwungen in Einklang bringen.

Die Resorption der Fette wird dadurch eingeleitet, daß diese Nährstoffe durch die früher erörterten Vorgänge im Dünndarm bald eine Emulgierung in feinste Tröpfchen erfahren, welche direkt zur Aufnahme seitens der Darmwand geeignet sind. Es wird zweifellos bei weitem die Hauptmasse der Fettnahrung im unzerlegten Zustande resorbiert. Nur ein kleinerer Anteil der Fette unterliegt durch das Steapsin des Pankreassaftes einer Spaltung in Glycerin und Fettsäuren, welche letztere, an Alkali gebunden, als Seifen zur Aufsaugung gelangen.

Es wurde auch bereits erwähnt, daß die Galle auf die Resorption der Fette unverkennbar einen fördernden Einfluß besitzt. Anderer-

1) Vergl. V. HARLEY, Ueber den physiologischen Abbau des Traubenzuckers, Du Bois Arch., 1893, S. 46. HARLEY spritzte Hunden viel Zucker in die Venen und konnte hiernach neben ausgeprägten Vergiftungserscheinungen eine Steigerung des Milchsäuregehaltes im Blute feststellen. Dieser Befund läßt sich offenbar in ganz verschiedener Weise deuten und kann für die fragliche Milchsäurebildung aus Zucker nicht das Geringste beweisen.

2) Hierfür sprechen Beobachtungen von J. WISLICENUS und von ARAKI, welche in pathologischen Urinen sowohl Fleisch- als Gärungsmilchsäure fanden. Vergl. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1892, S. 334.

3) Vergl. hierüber HENRI HIRSCHBERG, Der Zucker als Nahrungs- und Heilmittel, Jena 1889.

4) HOPPE-SEYLER u. A. RAJEWSKY, Pflüger's Arch., Bd. 11, 1875, S. 122.

seits aber mußte festgestellt werden, daß auch beim völligen Ausschluß dieses Sekretes die Fettaufsaugung keineswegs sistiert ist.

Bei Ableitung der Galle nach außen werden mäßige Fettmengen noch resorbiert, während nur größere Fettmassen unter diesen Umständen nicht zur Aufnahme gelangen und leicht zu Verdauungsstörungen Veranlassung geben.

Es fragt sich, wodurch diese digestiven Störungen, welche die reichliche Einführung von Fettahrung bei Ausschluß der Galle im Gefolge hat, bedingt werden.

Man kann sich vorstellen, daß unter normalen Verhältnissen, also bei Gegenwart von Galle, die Aufsaugung der Fette so schnell erfolgt, daß eine Fettspaltung durch das Pankreassekret, sowie namentlich weitgehende bakterielle Zersetzung derselben, in größerem Umfange nicht stattfinden können. Das Alkali der Darmsekrete reicht unter diesen Umständen hin, die gebildeten Fettsäuren durch Neutralisation in Seifen überzuführen. Im anderen Falle dagegen geschieht die Aufsaugung der Fette nur langsam. Es werden daher jetzt durch die spaltende Wirkung der Mikroben aus den nicht resorbierten Fetten in den unteren Dünndarmpartien bald so viel flüchtige freie Fettsäuren unter Gasentwicklung gebildet, daß sie durch das Alkali der Darmsekrete nicht mehr neutralisiert werden können und somit zu einer starken Reizung der Darmwand Veranlassung geben. Hierzu kommt, daß bei mangelhafter Resorption der Fette auch die übrigen Nahrungsstoffe, namentlich die Eiweißkörper, einer abnorm gesteigerten Fäulnis anheimfallen. Die nicht aufgesaugten Fette bilden über den Partikeln der Nahrungsmittel unlösliche Schichten, welche das Eindringen der Verdauungssäfte in die Eiweißstoffe und Kohlehydrate sehr erschweren, so daß auch ein Teil dieser Stoffe ungelöst bleibt und somit der Fäulnis im Dickdarm anheimfällt. Der besonders üble Geruch der Fäkalien von Gallenfistelhunden, welche reichlich mit fettem Fleisch gefüttert werden, wird hieraus verständlich.

Diejenigen Bestandteile der Galle, welche die Fettresorption befördern, sind zweifellos die Cholate. Wir sahen, daß diese imstande sind, die unlöslichen Kalk- und Magnesiaseifen, selbst bei alkalischer Reaktion des Darminhaltes, mit Leichtigkeit aufzulösen (vergl. S. 221). Hierauf läßt sich die resorptionsbefördernde Einwirkung der Galle gegenüber den Fetten wohl zum Teil zurückführen. Indessen muß dieser Umstand doch nur nebensächlich erscheinen. Die Bedeutung der Galle für die Fettaufsaugung ist im wesentlichen zu suchen in einem eigentümlichen Einfluß der Cholate auf die Epithelien der Darmschleimhaut, infolgedessen diese Elemente in ihrer fettaufsaugenden Funktion unterstützt werden.

In welcher Weise die mit Cholaten benetzten Darmepithelien sich der Fetttröpfchen bemächtigen, ist noch unbekannt, wiewohl hierüber eine Reihe mechanischer Hypothesen, namentlich von WISTINGHAUSEN ¹⁾, sowie später von SCHIFF ²⁾ aufgestellt worden sind.

1) Vergl. WISTINGHAUSEN, *Experimenta quaedam endosmotica etc.*, Inaug.-Diss., Dorpat 1851 sowie die Uebersetzung in Du Bois Arch., 1873, S. 137.

2) M. SCHIFF, Ueber die Rolle des pankreatischen Saftes, Moleschott's Untersuch. zur Naturlehre, Bd. 2, 1857.

Da die Unhaltbarkeit aller dieser Anschauungen bewiesen ist¹⁾, können sie hier übergangen werden. Nicht anders verhält es sich mit der vitalistischen Hypothese von ZAWARYKIN²⁾, nach welcher die ausgewanderten Leukocyten der Darmschleimhaut durch ihre amöboïden Bewegungen die Fetttröpfchen im Darmlumen aufsuchen, sich einverleiben und dann durch die Darmwandung gleichsam hindurchlootsen. Auch diese Vermutung ist namentlich durch die Untersuchung von HEIDENHAIN³⁾ vollkommen widerlegt worden.

Nur die Theorie von THANHOFFER⁴⁾ muß hier Erwähnung finden, weil sie auch durch eine Beobachtung von WIEDERSHEIM⁵⁾ Unterstützung gefunden hat. Es sollen nach THANHOFFER durch eine mechanische Zellthätigkeit der Darmepithelien, mit Hilfe von Protoplasmafortsätzen, an der Darmwand Flüssigkeitsstrudel erzeugt werden, durch welche die feinen Fetttröpfchen in die Epithelien hineingerissen werden. Wie weit diese Anschauung berechtigt ist, muß durch zukünftige Untersuchungen entschieden werden.

Außer der Galle kommt für die Frage der Fettresorption infolge seines Steapsingehaltes auch der Pankreassaft in Betracht.

Wie bereits ausgeführt wurde, kann man sich leicht davon überzeugen, daß die Fette unserer Nahrung auch ohne Beihilfe des Steapsins mit schwach alkalischen Flüssigkeiten eine Emulsion zu bilden imstande sind. Nach dieser Beobachtung ist man im voraus geneigt, die Notwendigkeit des Pankreassaftes für die Fettresorption zu leugnen.

In der That verhält es sich in dieser Beziehung mit dem Pankreassaft ganz ähnlich, wie mit der Galle. Seine Gegenwart im Darm ist für die Aufsaugung der Fette förderlich, aber durchaus nicht unumgänglich notwendig. Es scheint die Form der Fettnahrung, bei der Frage nach der Bedeutung des Pankreassekretes für die Fettaufsaugung, wesentlich mitzusprechen.

Bis in die jüngste Zeit waren die Meinungen, ob der Pankreassaft zur Fettaufnahme seitens der Darmwand entbehrlich oder notwendig sei, sehr geteilt.

Während eine Reihe von neueren Forschungen, mit Bezug auf die Beobachtungen von CL. BERNARD⁶⁾, die letztere Anschauung vertrat, wurde andererseits, unter Hinweis auf gewisse Versuche von

1) Vergl. E. GRÖPER, Ein Beitrag zur Lehre von der Fettresorption, Du Bois Arch., 1889, S. 505.

2) TH. ZAWARYKIN, Ueber die Fettresorption im Dünndarm, Pflüger's Arch., Bd. 31, 1883, S. 231. Vergl. auch E. A. SCHÄFER, Pflüger's Arch., Bd. 33, 1884, S. 513.

3) HEIDENHAIN, Beiträge zur Histologie und Physiologie der Dünndarmschleimhaut, Pflüger's Arch., Bd. 43, 1888, Suppl., S. 85.

4) L. v. THANHOFFER, Beiträge zur Fettresorption und histologischen Struktur der Dünndarmzotten, Pflüger's Arch., Bd. 8, 1874, S. 391.

5) R. WIEDERSHEIM, Ueber die mechanische Aufnahme der Nahrungsmittel in der Darmschleimhaut, Festschrift der 56. Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte zu Freiburg, 1883. Vergl. auch O. WIEMER, Pflüger's Arch., Bd. 33, 1884, S. 532.

6) CL. BERNARD, Recherches sur les usages du suc pancréatique dans la digestion, Compt. rend., Bd. 28, 1849, S. 249 sowie Mémoire sur le pancréas, Compt. rend., I. Supplbd. (1856).

FRERICHS¹⁾ sowie von BIDDER und SCHMIDT²⁾), die Entbehrlichkeit der Steapsinwirkung betont.

Erst durch das Gelingen der Pankreasexstirpation bei Hunden durch MINKOWSKI und v. MERING³⁾ ist auch über diese Frage mehr Klarheit verbreitet worden.

Durch diese Operation ist festgestellt, daß der Ausfall des Pankreassaftes, wenigstens bei Hunden, kaum die ausgiebige Resorption des MilCHFettes verhindert, wogegen all übrigen Fette unter diesen Umständen ganz ungenügend zur Aufsaugung gelangen. Eine vermehrte Resorption der letzteren macht sich aber sofort wieder bemerkbar, wenn der Fettnahrung Rinds- oder Schweinspankreas zugesetzt wird.

Uebersättigt man eine gewöhnliche Fettemulsion mit wenig Säure, so wird dieselbe zwar nicht augenblicklich zerstört, aber der feine Fettstaub ballt sich momentan zu viel größeren Oeltröpfchen zusammen, welche sich allmählich oberhalb der wäßrigen Flüssigkeit ansammeln und zusammenlaufen. Ganz dasselbe ist der Fall, wenn man vor dem Ansäuern auf eine Fettemulsion Pankreassaft hat einwirken lassen, nur bildet sich in diesem Falle oberhalb der angesäuerten Flüssigkeit eine weiße, rahmartige Schicht, welche aus abgeschiedenen freien Fettsäuren mit eingesprengten großen Fetttropfen besteht. Von einer größeren Resistenz der Pankreasemulsionen gegen das Ansäuern, als sie die gewöhnlichen Fettemulsionen besitzen, kann man sich, entgegen einer Angabe von CL. BERNARD, nicht überzeugen.

Ganz anders verhält sich die Milch. Bringt man dieselbe durch Lab zur Gerinnung und löst das Gerinnsel in Pepsin-Salzsäure, so bildet die trübe eiweiß- oder peptonhaltige Flüssigkeit zugleich eine saure Fettemulsion, welche sehr beständig ist. Auch das Alkalisieren durch Soda mit nachfolgendem Wiederansäuern vermag diese Emulsion nicht zu zerstören. Erst nach tagelangem Stehen wird die Flüssigkeit unter Bildung einer oberen Rahmschicht, welche aus feinem Fettstaub besteht, klar.

Die Aufhebung der Fettresorption nach Ausrottung des Pankreas ergibt sich nunmehr aus folgendem:

Wir haben bei unseren bisherigen Betrachtungen angenommen, daß im allgemeinen der Inhalt des Dünndarms alkalisch reagiere. Dies ist aber nicht unter allen Umständen und durchweg der Fall. Bisweilen findet man bei Hunden nur den Darmsaft unmittelbar an der Darmwand alkalisch, während das Innere des Chymus, noch vom Magen her, bis ins Jejunum hinunter seine saure Reaktion bewahrt hat⁴⁾. Daher erklärt sich die wiederholt gemachte Beobachtung, daß der Gesamtdünndarminhalt dieser Tiere nach der Durchmischung sauer reagiert⁵⁾.

1) F. TH. FRERICHS in Wagner's Handwörterbuch der Physiologie, 1846, Artikel „Verdauung“.

2) F. BIDDER und C. SCHMIDT, Die Verdauungssäfte und der Stoffwechsel, Mitau 1852.

3) Vergl. S. 190 u. 191.

4) Vergl. S. 293.

5) Vergl. auch die Befunde von MACFADYEN, NENCKI und SIEBER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 28, 1891, S. 313, ferner C. ERNST,

Es finden sich Angaben von SCHMIDT-MÜLHEIM¹⁾, MUNK²⁾ und von CASH³⁾, welche gerade nach reichlicher Fettfütterung bei Hunden eine saure Reaktion des Dünndarminhalts feststellen konnten, aber A. EWALD⁴⁾, welcher beim Menschen die gegenteilige Beobachtung machte, giebt zu bedenken, ob die Befunde der sauren Reaktion unter den angegebenen Verhältnissen nicht darauf zurückzuführen sind, daß durch die Spaltung eines Teils der Fette im oberen Teil des Dünndarms das Alkali bereits verbraucht und dann übersättigt worden ist.

Diese Verhältnisse werden bei Ausfall des stark sodahaltigen Pankreassekretes noch mehr zu Ungunsten der alkalischen Reaktion sich verschieben, so daß nach der Pankreasexstirpation bei Hunden im Dünndarm meist saure oder auch neutrale Reaktion vorherrscht.

Nunmehr ist es begreiflich, daß nach dieser Operation die Emulgierung und somit auch die Resorption der Fettnahrung im allgemeinen Not leidet, während nur bei Milchgenuß die Emulsion der Butterkügelchen durch das mangelnde Alkali fast unbeeinflusst bleibt.

Giebt man aber mit der Fettnahrung an pankreaslose Hunde zerhacktes Rindspankreas, so kommt die Wirkung des Steapsins auch in der organisch sauren Darmflüssigkeit, sowie dort, wo annähernd neutrale Reaktion herrscht, zur Geltung, und ein Teil der Fette wird gespalten, um in den unteren Partien des Dünndarms doch noch zur Seifenbildung und zur Resorption zu gelangen.

Eine Bindung sämtlicher Fettsäuren an Alkali ist zur Aufsaugung derselben keineswegs erforderlich, denn wie MUNK⁵⁾ gezeigt hat, sind auch frisch abgeschiedene freie Fettsäuren emulgierbar. Bei Gegenwart von nur sehr wenig Natriumkarbonat, welches lange nicht hinreicht, um alle freien Fettsäuren zu binden, werden sie bei Körpertemperatur, wenn auch nicht so momentan, wie die Neutralfette, in eine staubfeine Emulsion übergeführt, welche zur Aufsaugung geeignet ist. Ferner vermögen die Cholate die fein verteilten freien Fettsäuren aufzulösen und so der Resorption zugänglich zu machen.

Ein dominierender Einfluß des Pankreassaftes auf die Reaktion des Dünndarminhalts und somit auch auf die Fettresorption, wie er offenbar beim Hunde stattfindet, scheint keineswegs bei allen Tieren im gleichen Maße vorhanden zu sein. Daß bei den Herbivoren der lange Dünndarm über einen größeren Vorrat an alkalischem Sekret verfügt, als der Pankreassaft dieser Tiere, liegt sehr nahe.

Hieraus erklären sich vielleicht die Befunde von TEICHMANN⁶⁾, welcher, abweichend von den MINKOWSKI'schen Beobachtungen, im

Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 217. V. HARLEY, Journ. of Physiol., Bd. 18, 1895, S. 1.

1) SCHMIDT-MÜLHEIM, Du Bois Arch., 1879, S. 56.

2) J. MUNK, Zur Frage der Fettresorption, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 572.

3) PH. CASH, Ueber den Anteil des Magens und des Pankreas an der Verdauung des Fettes, Du Bois Arch., 1880, S. 323.

4) A. EWALD, Klinik der Verdauungskrankheiten, 1890, I, S. 215.

5) J. MUNK, Du Bois Arch., 1879, S. 372. Mit 20 ccm einer 0,25-proz. Sodalösung kann man nach MUNK 1—2 g Fettsäuren bei 35—36° C in eine milchweiße Emulsion überführen.

6) M. TEICHMANN, Mikroskopische Beiträge zur Lehre von der Fettresorption, Inaug.-Diss. Breslau 1891.

Laboratorium von HEIDENHAIN durch mikroskopische Untersuchungen der Dünndarmschleimhaut von Kaninchen feststellen konnte, daß bei diesen Tieren die Fettresorption nach Unterbindung des D. pancreaticus nicht merklich gestört wird. Ja selbst bei gleichzeitigem Ausschluß der Galle durch eine Ligatur des D. choledochus konnte die Aufsaugung von Fetten in jeder Form, welche mittels einer Schlundsonde in den Magen gebracht wurden, zweifellos beobachtet werden, wenn auch die Resorption unter diesen Umständen stark beeinträchtigt war.

Daß übrigens auch beim Menschen ohne Gegenwart von Pankreassaft im Darmkanal die Möglichkeit einer genügenden Fettresorption nicht ausgeschlossen ist, hat FRIEDRICH MÜLLER¹⁾ mitgeteilt, welcher Gelegenheit hatte, einen Patienten mit einer Pankreasfistel nach dieser Richtung hin zu kontrollieren. Dieser Befund läßt sich mit den gegenteiligen Beobachtungen anderer Autoren²⁾ vielleicht durch die Annahme in Einklang bringen, daß in den letzteren Fällen auch die Absonderung des Darmsaftes Not litt, so daß bei der andauernd sauren Reaktion des Darminhaltes keine Fettemulgierung zustande kam. In der That ist mangelhafte Fettresorption bei Ulcerationen im Duodenum ohne Pankreaserkrankung beobachtet worden³⁾.

Wir sahen, daß sowohl für die Peptone und Albumosen, als auch für die Zucker Einrichtungen im Organismus bestehen, durch welche verhindert wird, daß größere Mengen dieser Nährstoffe plötzlich in die Säftemasse treten und deren Zusammensetzung alterieren.

Eine entsprechende Schutzvorrichtung wird bei den Fetten vermißt, offenbar deshalb, weil die unlöslichen Fetttröpfchen die Konsistenz der Säftemasse nicht verändern und andererseits auch wegen ihrer Kleinheit zu einer Verstopfung von Kapillaren nicht Veranlassung geben können.

Dagegen wird der Zutritt der Seifen zur Säftemasse, gleich dem der Peptone und Zucker, reguliert. Es geht dies aus den Befunden von MUNK⁴⁾ hervor, welche durch WALTHER Bestätigung erfahren haben.

Bringt man nämlich in den Magen von Tieren fettfreie Seifen, so gelangen dieselben, wie zuerst RADZIEJEWSKI⁵⁾ nachwies, ausgiebig zur Resorption. Ein Teil wird von den Blutkapillaren aufgesaugt und dann wahrscheinlich in der Leber deponiert⁶⁾. Ein anderer Teil aber schlägt, gleich den Fetten, den Weg durch die Chylusbahnen ein. Diese Seifenmengen treten indessen nicht als solche in den Brustgang, sondern werden vorher zu Neutralfetten umgewandelt.

1) F. MÜLLER, Untersuchungen über den Icterus, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 12, 1887, S. 45. Vergl. auch SAUTER, Inaug.-Diss. Berlin 1874.

2) Vergl. die Litteraturangaben S. 190, Anmerk. 5.

3) C. A. EWALD, Klinik der Verdauungskrankheiten, 1890, I, S. 181.

4) J. MUNK, Virchow's Arch., Bd. 80, 1880, S. 17 sowie Du Bois Arch., 1890, Suppl., S. 116. Vergl. auch P. v. WALTHER, ebendas., S. 329, sowie ISAAC LEWIN, Pflüger's Arch., Bd. 63, 1896, S. 171.

5) S. RADZIEJEWSKI bei W. KÜHNE, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1866, No. 23 und Virchow's Arch., Bd. 43, 1868, S. 268 sowie Bd. 56, 1872, S. 211—219.

6) O. FRANK, Du Bois Arch., 1892, S. 497.

Denn der aus einer Brustgangfistel fließende Chylus weist hier- nach keine andere Beschaffenheit auf, als nach Fettfütterung, namentlich sind auch die stets im Chylus ebenso wie im Blut vorhandenen geringen Seifenmengen nicht vermehrt. Werden an- statt der Seifen freie Fettsäuren verfüttert, so ändert auch dieses an der Zusammensetzung des Chylus nichts.

Besonders unerklärlich ist bei diesem Vorgange, woher das zur Fettsynthese erforderliche Glycerin genommen wird, wovon bei reich- licher Seifenzufuhr bedeutende Mengen notwendig sind. Man muß geradezu annehmen, daß in dem adenoïden Gewebe der Darmwand oder in den Lymphdrüsen des Mesenteriums aus gewissen Zellbe- standteilen Glycerin abgespalten wird.

Daß bei dieser Fettbildung aus Fettsäuren oder Seifen vielleicht auch die Darmepithelien eine gewisse Rolle spielen, scheint aus ver- schiedenen Beobachtungen hervorzugehen, nach welchen sich bei Ein- fuhr von Seifen oder freien Fettsäuren in den Darm, allerdings unter gleichzeitiger Zugabe von Glycerin, bald in den Epithelzellen mikro- chemisch Fetttropfen nachweisen lassen.

Derartige Befunde sind zuerst von PEREWOZNIKOFF ¹⁾ mitgeteilt worden, welcher an einen nüchternen Hund freie Fettsäuren und Gly- cerin verfütterte und hierauf aus dem Darmepithel genau dieselben mikroskopischen Bilder erhielt, als wenn er Neutralfette verfüttert hatte.

Diese Wahrnehmung PEREWOZNIKOFF's wurde später durch WILL ²⁾ und durch C. A. EWALD ³⁾ bestätigt, welche fanden, daß selbst von ausgeschnittenen Därlen ein Gemisch von freien Fettsäuren oder von Seifen mit Glycerin aufgesaugt und zu Fett vereinigt wurde.

Es sind durch MUNK ⁴⁾ sowie durch F. MÜLLER ⁵⁾ auch darüber Untersuchungen angestellt worden, wie sich die Resorptionsverhält- nisse derjenigen Fette gestalten, welche nur im gespaltenen Zustande zur Aufsaugung gelangen können, weil sie, infolge ihres über der Körpertemperatur liegenden Schmelzpunktes, im Darm nicht flüssig und daher auch nicht emulgiert werden.

MUNK konnte in dieser Beziehung feststellen, daß Hammeltalg vom Schmelzpunkt 49° von Hunden zu mindestens 90 Proz. aus- genutzt wird, was F. MÜLLER und ferner ARNSCHINK ⁶⁾ bestätigten.

1) PEREWOZNIKOFF, Zur Synthese des Fettes, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1874, S. 851.

2) A. WILL, Vorläufige Mitteilung über Fettresorption, Pflüger's Arch., Bd. 20, 1879, S. 255.

3) C. A. EWALD, Ueber Fettbildung durch die überlebende Darm- schleimhaut, Du Bois Arch., 1883, Suppl., S. 302.

4) J. MUNK, Zur Lehre von der Resorption, Bildung und Ablagerung der Fette im Tierkörper, Virchow's Arch., Bd. 95, 1884, S. 407.

5) F. MÜLLER, Ueber Fettresorption, Sitzungsber. d. Physik-med. Gesellsch. zu Würzburg, 24. Oktob., 1885.

6) ARNSCHINK, Versuche über die Resorption verschiedener Fette aus dem Darmkanal, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 434. Vergl. ferner O. FRANK, Zur Lehre von der Fettresorption, Du Bois Arch., 1894, S. 308.

Doch fanden letztere übereinstimmend, daß aus einem Gemisch von Fetten mit verschiedenen Schmelzpunkten diejenigen von niederem Schmelzpunkt bedeutend leichter und auch vollständiger resorbiert wurden, als die mit hohem Schmelzpunkt.

Dies gilt auch für den Menschen, wie MUNK und RORENSTEIN¹⁾ durch Beobachtungen an einer am Oberschenkel befindlichen Lymphfistel feststellen konnten. Die ausfließende Lymphe gewann in der 2. Stunde nach dem Genuß fetthaltiger Nahrung durch feinen Fettstaub regelmäßig das Aussehen einer gesättigten weißen Milch.

Wurde dagegen bei 53° schmelzender Walrat unter Ausschluß jeder weiteren Fett-nahrung verabreicht, so nahm die Lymphe erst in der 5.—6. Verdauungsstunde ein leicht milchiges Aussehen an. Es ergab sich ferner, daß die Lymphe 15 Proz. von der im verabreichten Walrat enthaltenen Palmitinsäure enthielt, aber nicht an Cetylalkohol gebunden, sondern als Triglycerid.

Es war also im Darmkanal eine langsame Spaltung des Walrats eingetreten, worauf nach der Resorption der Palmitinsäure das Glycerid derselben synthetisch entstanden war²⁾.

Die resorbierten Fette können, soweit sie nicht als Wärme- oder Kraftquelle bald verbraucht werden, auch direkt als Fettgewebe in den Organen abgelagert werden.

Diese Beweisführung ist keineswegs überflüssig, denn es wäre denkbar, daß die Nahrungsfette in der Säftemasse lediglich dem Zerfall geweiht seien, während das Organfett sich aus anderen Nahrungsstoffen, aus Eiweiß oder Kohlehydraten, umbildet.

MUNK³⁾ ließ zu diesem Versuch einen Hund so lange hungern, bis er völlig fettfrei geworden war, ein Stadium, welches nach etwa 20 Tagen eintrat und sich durch ein Ansteigen der Stickstoffausfuhr im Harn, infolge des stärkeren Zerfalles von Organeiweiß, sicher zu erkennen giebt. Wurden dem Hunde nunmehr reichliche Fette oder auch freie Fettsäuren gereicht, so erfuhr die starke Stickstoffausscheidung sogleich wieder eine bedeutende Einschränkung. Nach einigen Tagen fortgesetzter Fettfütterung fand sich in den Organen des getöteten Tieres reichlich Fett angesetzt, welches nur aus dem Nahrungsfett stammen konnte.

Werden ferner an fettfrei gemachte Hunde pflanzliche Fette, namentlich Rüböl vom Schmelzpunkt 23° verfüttert, welches letzteres den ihm eigentümlichen Glycerinester der Erukasäure enthält, so findet man hierauf die pflanzlichen Fette mit ihrem charakteristischen niederen Schmelzpunkt sowie auch das Triglycerid der Erukasäure in

1) J. MUNK und A. ROSENSTEIN, Ueber Darmresorption nach Beobachtungen an einer Lymphfistel beim Menschen, Du Bois Arch., 1890, S. 376 u. 581 sowie Virchow's Arch., Bd. 123, 1891, S. 230.

2) Eine ähnliche Beobachtung machte bereits früher MINKOWSKI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 373.

3) J. MUNK, Ueber die Bildung von Fett und Fettsäuren im Tierkörper, Du Bois Arch., 1883, S. 273 sowie: Zur Lehre von der Resorption, Bildung und Ablagerung der Fette im Tierkörper, Virchow's Arch., Bd. 95, 1884, S. 407. Vergl. auch A. LEBEDEF, Ueber Fettansatz im Tierkörper, Med. Centralbl., 1882, S. 129 und Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 149.

den tierischen Geweben wieder¹⁾. Unter denselben Umständen gelang es MUNK, eine reichliche Ablagerung von Hammeltalg bei hungernden Hunden zu bewirken. Er gewann aus den Geweben der getöteten Tiere durch Auslassen etwa 1 kg Fett, welches erst bei 40° zu schmelzen begann, während der Schmelzpunkt des normalen Hundefettes bei 20° liegt.

1) S. RADZIEJEWSKI bei W. KÜHNE, Experimentelle Beiträge zur Fettresorption, Virchow's Arch., Bd. 43, 1868, S. 286.

Sechster Abschnitt.

Der Bedarf an Nahrung und die Bedeutung der Nährstoffe für den Organismus.

Aus dem Begriff der Nahrungsstoffe (vergl. S. 21) ergibt sich, daß die Wertigkeit derselben in mehrfacher Beziehung differieren kann.

Zunächst bilden die organischen Nahrungsstoffe durch die Möglichkeit ihrer Spaltung und Oxydation in den Geweben Kraftquellen. Sie stehen demnach in einem Gegensatz zu den Mineralsalzen und dem Wasser, welche unverbrennlich sind und keinerlei Spannkraft repräsentieren.

Nach einem anderen Gesichtspunkt lassen sich die Nahrungsstoffe scheiden, je nachdem sie zum Ersatz primärer Zellbestandteile dienen können oder hierzu ungeeignet sind. Nur die primären Zellbestandteile, als Nahrung genossen, können entweder direkt, oder nachdem sie gewisse Umformungen erfahren haben, wieder zu primären Zellbestandteilen werden. Verfüttert man dagegen sekundäre Zellbestandteile, also namentlich Fette, Kohlehydrate oder albuminoïde Stoffe, so bilden diese stets wieder nur sekundäre Zellbestandteile, welche zum Teil in der Form von Glykogen oder Fett als Reserve-Kraftquellen in den Zellen abgelagert werden können.

Aus diesen Gesichtspunkten ergibt sich eine Einteilung der Nahrungsstoffe nach ihrer physiologischen Bedeutung:

- I. Die echten Eiweißstoffe (Einfache Eiweißkörper und Proteïde). Sie sind Kraftquellen, ferner Ersatzmittel sowohl für primäre, als auch für sekundäre Zellbestandteile.
- II. Die albuminoïden Stoffe, die Fette und die Kohlehydrate. Sie sind Kraftquellen. Als Ersatzmittel können sie lediglich für sekundäre Zellbestandteile dienen.
- III. Die Mineralsalze und das Wasser. Sie sind keine Kraftquellen, dagegen Ersatzmittel für primäre Zellbestandteile.

Die Schicksale der resorbierten Lecithine sind nicht genügend aufgeklärt, als daß sie mit Sicherheit der 1. oder 2. Gruppe zugeteilt werden könnten, während die Cholestearine wahrscheinlich nur als schwer zersetzbare Endprodukte des Stoffwechsels, nicht als Nährstoffe zu betrachten sind¹⁾.

1) Vergl. S. 94 u. 219.

Die Bedeutung der echten Eiweißstoffe ist nach dem Mitgeteilten eine vor allen anderen Nährstoffen hervorragende, denn auch bei Abwesenheit der übrigen organischen Nährstoffe, vermögen sie, in genügender Menge aufgenommen, falls nur Wasser und die Mineralsalze nicht fehlen, das Individuum dauernd zu erhalten. Andererseits aber werden sie, als alleinige Ersatzmittel der wichtigsten primären Zellbestandteile, auf die Dauer unter keinen Umständen in der Nahrung entbehrlich.

Im Organismus pflegt man nach VOIT¹⁾ zu unterscheiden zwischen dem „Organeiweiß“, welches im wesentlichen die Bausteine der lebenden Zellen bildet, und zwischen dem nicht organisierten „zirkulierenden Eiweiß“, das in den Säften gelöst ist und zu welchem sich die aus dem Darm in die Säfte tretende Eiweißnahrung gesellt, nachdem sie in der Darmschleimhaut (Albumosen und Peptone) oder in der Leber (direkt resorbierte Eiweißstoffe) eine der Zusammensetzung des Blutplasmas entsprechende Umformung erfahren hat.

Durch das fortwährende Absterben der älteren Zellen wird deren Eiweißmaterial disponibel und an den Säftestrom als zirkulierendes Eiweiß abgegeben, während eine entsprechende Menge des letzteren für das Wachstum der jungen Zellen organisiert wird.

Die Menge des in 24 Stunden abschmelzenden Organeiweißes ist gering. Sie beträgt nach den Bestimmungen von C. VOIT bei einem großen hungernden Hund täglich nicht ganz 1 Proz. des vorhandenen lebenden Zellmaterials²⁾. Aus gewissen, noch zu besprechenden Beobachtungen läßt sich indessen schließen, daß unter normalen Ernährungsverhältnissen dieser Uebergang des Organeiweißes in den Säftestrom noch bedeutend geringer ist und wohl kaum die Hälfte des im Hunger umgesetzten Quantums betragen dürfte³⁾.

Bei hungernden Männern von normalem Körpergewicht (70—75 kg) hat sich, wie bald eingehender erörtert werden soll, im fortgeschrittenen Inanitionsstadium eine tägliche Eiweißzersetzung im Mittel von ungefähr 33 g (entsprechend einem Stickstoffverlust von 5,25 g) bestimmen lassen. Nimmt man, wie beim Hunde, so auch hier an, daß diese Umsetzung des Organeiweißes durch den Hungerzustand über das Doppelte gesteigert ist, so würden in der Norm vom Eiweiß der Gewebe des erwachsenen Menschen etwa 16 g täglich gelöst werden, um in die Säfte überzutreten. Das gleiche Quantum muß durch Organisation von zirkulierendem Eiweiß zum Neuaufbau von Zellen täglich angebildet werden.

Man könnte sich vorstellen, daß die durch den Zerfall der älteren Zellen disponibel werdenden Eiweißstoffe stets für das Wachstum der jungen Zellen verwendet werden und daher eine Zuführung von Eiweißkörpern in einer reichlich Fette oder Kohlehydrate enthaltende Nahrung dem Organismus überhaupt nicht nötig wäre.

Die Erfahrung hat indessen gelehrt, daß für den Menschen außerdem zu Organeiweiß werdenden 16 g sogar noch ein weiteres Quan-

1) C. VOIT, Physiologie des allgemeinen Stoffwechsels und der Ernährung, in Hermann's Handbuch der Physiologie, Bd. 6, 1881, I, S. 30.

2) C. VOIT, a. a. O. S. 302 und Zeitschr. f. Biol., Bd. 2, 1866, S. 32.

3) Dies folgt aus vergleichenden Stoffwechseluntersuchungen im Hunger und bei einseitiger Ernährung mit Leim. Vergl. C. VOIT, Zeitschr. f. Biol. N. F. Bd. 7, 1889, S. 284 u. 285.

tum an Nahrungseiweiß erforderlich ist, welches niemals zu Organeiweiß wird, sondern gleich den Kohlehydraten und Fetten lediglich als Kraftquelle dient¹⁾).

Sollte es sich bestätigen, daß auch dieser, nicht zur Organisation bestimmte Anteil der Eiweißnahrung durch die stickstofffreien Nahrungsstoffe unter keinen Umständen ersetzt werden kann²⁾, so müßte daraus geschlossen werden, daß gewisse Funktionen des Organismus nur durch die Spannkkräfte zerfallender Eiweißstoffe geleistet werden können.

Im Gegensatz zum Organeiweiß erfolgt der Zerfall des zirkulierenden Säfteeiweißes sehr schnell. Wenigstens ist jener Anteil desselben, welcher täglich neu hinzukommt durch die Abschmelzung aus den Organen sowohl, als auch durch die nicht zur Anbildung von Organeiweiß verwendete Eiweißnahrung, schon im Verlaufe von 16 Stunden vollkommen zersetzt³⁾. Dies ergibt sich aus der Tatsache, daß selbst nach der eiweißreichsten Mahlzeit die während der angegebenen Zeit im Urin als Harnstoff und andere Verbindungen ausgeschiedene Stickstoffmenge dem in der Nahrung aufgenommenen Quantum etwa gleich kommt.

Da die Eiweißstoffe im allgemeinen 16 Proz. Stickstoff enthalten, läßt sich aus dem Stickstoffgehalt des Harns die Größe des Eiweißumsatzes annähernd berechnen, indem man die Menge des gefundenen Harnstickstoffs mit 6,25 multipliziert. Doch ist hierbei zu bemerken, daß nicht der gesamte, sondern nur der bei weitem größte Teil des vom Organismus ausgeschiedenen Stickstoffs im Harn zu finden ist. Außer dem Harn kommt in dieser Beziehung noch der Kot in Frage, welcher die nicht resorbierten Eiweißstoffe und deren stickstoffhaltige Zersetzungsprodukte enthält. Sein Stickstoffgehalt ist demnach zum Harnstickstoff zu addieren, um die Gesamtstickstoffausscheidung zu erhalten. Der Verlust an Stickstoff auf anderen Wegen, namentlich durch die Haut, ist unter normalen Verhältnissen so gering, daß er vernachlässigt werden kann.

Andere multiplizieren den gefundenen Harnstickstoff mit 6,45, indem sie für die meisten Eiweißstoffe einen Gehalt von 15,5 Proz. Stickstoff annehmen. Diese Methoden der Berechnung des umgesetzten Eiweißes aus dem Stickstoffgehalt des Harns können leider nicht als vollkommene betrachtet werden, weil hierbei auf die stickstoffhaltigen Extraktivstoffe nicht Rücksicht genommen wird, von welchen namentlich beim Genuß gewisser vegetabilischer Nahrungsmittel, in der Form von Amidosäuren, ein ziemlich beträchtlicher Anteil des Harnstickstoffs herkommen kann.

Bei normaler Ernährung eines gesunden Individuums wird im

1) Vergl. C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 5, 1869, S. 450, sowie ERWIN VOIT und A. KORKUNOFF, ebendas., N. F. Bd. 14, 1896, S. 103.

2) Vergl. die eben citierten Arbeiten von C. VOIT sowie von E. VOIT und A. KORKUNOFF. Zu einem gegenteiligen Resultat gelangte in dieser Beziehung allerdings J. MUNX, Du Bois Arch., 1896, S. 183. Vergl. hiergegen E. VOIT, Ueber die unterste Grenze des Stickstoffgleichgewichts, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 334 u. ff.

3) C. G. LEHMANN, Lehrbuch d. physiol. Chem., Leipzig 1853, Bd. 1, S. 163, P. L. PANUM, Virchow-Hirsch, Jahresber. 1874, S. 239. L. FEDER, Der zeitliche Ablauf der Eiweißzersetzung im Tierkörper, Zeitschr. f. Biol., Bd. 17, 1882, S. 531.

allgemeinen ebenso viel Eiweiß im Körper zersetzt, als zur Resorption gelangt. Der Organismus befindet sich im Stickstoffgleichgewicht. Er setzt weder Eiweiß an, noch verliert er davon. Hierbei muß ersichtlich die Menge des im Harn und Kot erscheinenden Stickstoffs dem mit der Nahrung eingeführten Stickstoff gleich sein:

$$\text{Harnstickstoff} + \text{Kotstickstoff} = \text{Nahrungsstickstoff}$$

oder

$$\text{Stickstoffausgabe} = \text{Stickstoffeinnahme}$$

Hieraus ergibt sich ohne weiteres die fernere Gleichung:

$$\text{Harnstickstoff} = \text{Nahrungsstickstoff} - \text{Kotstickstoff.}$$

Die Differenz zwischen Nahrungsstickstoff und Kotstickstoff ist aber nichts anderes als der resorbierte Stickstoff, während der Harnstickstoff das im Körper zersetzte Eiweiß repräsentiert.

Das Stickstoffgleichgewicht braucht keineswegs mit Kohlenstoffgleichgewicht verbunden zu sein, wie sich aus der folgenden Tabelle, welche die Bilanz der täglichen Einnahmen und Ausgaben eines Menschen bei reichlicher gemischter Kost darstellt, ersehen läßt ¹⁾.

Einnahme			Ausgabe		
Nahrungsstoffe	Stickstoff	Kohlenstoff	Exkrete	Stickstoff	Kohlenstoff
Eiweiß 137 g	19,5 g	315,5 g	Harn	17,4 g	12,6
Fett 117 „	—		Faeces	2,1 „	14,5
Kohlehydrate 352 „	—		Respiration	—	248,6
				19,5 g	275,7

Es sind demnach (315,5—275,7) 39,8 g Kohlenstoff im Körper zurückgehalten worden, während Stickstoffgleichgewicht bestand.

Dagegen ergibt die Bilanz eines anderen Stoffwechselversuches von RANKE, an sich selbst, Stickstoff- und zugleich Kohlenstoffgleichgewicht ²⁾.

Einnahme			Ausgabe		
Nahrungsstoffe	Stickstoff	Kohlenstoff	Exkrete	Stickstoff	Kohlenstoff
Eiweiß 100 g	15,5 g	53 g	Harn	14,4 g	6,16 g
Fett 100 „	—	79 „	Faeces	1,1 „	10,84 „
Kohlehydrate 250 „	—	93 „	Respiration	—	208,00 „
		225,0 g		15,5 g	225,0 g

1) VOIT, Handbuch, S. 513.

2) J. RANKE, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1862, S. 311.

Nach VOIT¹⁾ braucht ein erwachsener Mann von normalem Körpergewicht (70—75 kg) bei anstrengender (10-stündiger) körperlicher Arbeit täglich im Mittel 118 g Eiweiß zur Erhaltung seines Stickstoffgleichgewichtes, falls er daneben noch 56 g Fett und 500 g Kohlehydrate aufnimmt. In einem solchen Kostmaß für den körperlich arbeitenden Mann sind etwa 18,3 g Stickstoff (118:6,45) und mindestens 328 g Kohlenstoff enthalten.

Fast zu demselben Kostmaß, wie VOIT, gelangten bei ihren Stoffwechselbestimmungen (im Laboratorium von PFLÜGER) BLEIBTREU und BOHLAND²⁾. Sie fanden in 25 Untersuchungen bei einer Anzahl männlicher Individuen von normalem Körpergewicht, die sich angestrengt körperlich beschäftigten, täglich im Mittel 16,92 g Harnstickstoff, woraus sich durch Multiplikation mit 6,25 die Menge des resorbierten und in den Geweben zersetzten Eiweißes auf 105,75 g berechnet. Da bei diesen Untersuchungen den betreffenden Individuen eine willkürliche Auswahl der Nahrung sowie deren Quantität überlassen war, so erfahren die von VOIT aufgestellten Ernährungsgrundsätze auch hierdurch volle Bestätigung.

Denn von den 118 g Eiweiß der VOIT'schen Tagesration kommen nur etwa 103—105 g zur Resorption, während der Rest, also 12,7—11 (im Mittel 11,8) Proz., unbenutzt im Kot zur Ausscheidung gelangt. Der von BLEIBTREU und BOHLAND gefundene Eiweißwert repräsentiert somit 88,2 Proz. der Gesamteiweißnahrung, woraus sich die letztere selbst zu 119 g berechnet.

Im VOIT'schen Kostmaß ist angenommen, daß die Nahrungsstoffe in der Form von fettem Fleisch, unter Zusatz von Kartoffeln und Brot zur Aufnahme gelangen. Erfolgt dagegen die Ernährung in anderer Weise, so wechseln damit auch die Mengen der nicht zur Resorption gelangenden Eiweißstoffe, je nachdem sie in den Nahrungsmitteln den Verdauungssäften leichter oder schwerer zugänglich sind. Die Ausnutzung der Nahrungsmittel ist demnach keine gleichmäßige, woraus sich die Notwendigkeit fortlaufender Kotanalysen bei Stoffwechseluntersuchungen ergibt³⁾.

Am vollkommensten wird das Eiweiß des Fleisches resorbiert (Rückstand 2—3 Proz.)⁴⁾, weniger vollständig die Eiweißstoffe der Milch (Rückstand 6—12 Proz.)⁵⁾, während die Eiweißkörper der Vegetabilien wenigstens beim Menschen mehr oder weniger unvollkommen

1) C. VOIT, Handbuch, S. 518 u. 497. Vergl. auch C. BOWIE, Zeitschr. f. Biol., Bd. 15, 1879, S. 459. P. ALBERTONI und J. NOVI, Ueber die Nahrungs- und Stoffwechselbilanz des italienischen Bauers, Pflüger's Arch., Bd. 56, 1894, S. 243. E. O. HULTGREN, ebendas., Bd. 60, 1895, S. 205.

2) L. BLEIBTREU u. K. BOHLAND, Pflüger's Arch., Bd. 38, 1886, S. 1.

3) Ueber die praktische Ausführung von Stoffwechseluntersuchungen vergl. C. v. NOORDEN, Grundriß einer Methodik der Stoffwechseluntersuchungen, Berlin (Hirschwald) 1892.

4) M. RUBNER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 15, 1879, S. 115, sowie H. MALFATTI, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 90, 1884, III, S. 348.

5) M. RUBNER, a. a. O. W. CAMERER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 16, 1880, S. 491. J. UFFELMANN, Pflüger's Arch., Bd. 29, 1882, S. 354. W. PRÄUNITZ, Ueber die Ausnutzung der Milch im menschlichen Darmkanal, Zeitschrift f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 533. Hier findet sich auf S. 539

zur Aufsaugung gelangen. Zwar bleiben vom Protein des Mehles aus Cerealien und Leguminosen nur etwa 10 Proz. im Darm zurück¹⁾, dagegen ist dies bei dem Eiweiß der Kartoffeln²⁾ bis zu 32, bei dem der nicht gemahlenen Linsenkörner³⁾ und des Kleienbrotes⁴⁾ bis zu 42 Proz. der Fall.

Stellt man in einer Stoffwechselbilanz nicht, wie üblich, die Stickstoffausgabe der Stickstoffeinnahme gegenüber, sondern vergleicht man das Quantum des im Körper zersetzten Eiweißes (Harnstickstoff) mit dem resorbierten Eiweiß (Nahrungsstickstoff minus Kotstickstoff) (S. 344), so ist zur Erzielung eines genauen Resultates zu berücksichtigen, daß in den Faeces, neben den der Resorption entgangenen Eiweißstoffen, sich auch andere stickstoffhaltige Materialien befinden, nämlich abgestoßene Darmepithelien und namentlich die Residuen der eiweiß- und schleimhaltigen Verdauungssäfte.

Nur die der Resorption entgangenen Eiweißstoffe dürfen, genau genommen, bei der Berechnung des resorbierten Eiweißes von dem Nahrungseiweiß in Abzug gebracht werden, während die Residuen der Verdauungssäfte in dieser Gegenüberstellung dem im Körper zersetzten Eiweiß gleichwertig sind und ihm zugezählt werden müssen, da beide Faktoren die Ausgaben des Organismus repräsentieren.

RIEDER⁵⁾ hat in vergleichenden Versuchsreihen mit stickstofffreier und gemischter Nahrung für den Menschen festgestellt, daß etwa 71 Proz. des Kotstickstoffs der nicht resorbierten Nahrung entstammen, während 29 Proz. von den Exkreten des Darmkanals herführen.

Wären demnach bei gemischter Kost unter täglicher Zuführung von 118 g Eiweiß im 24-stündigen Kot 3,24 g Stickstoff gefunden worden, so würden davon nur 2,30 g (= 14,8 g Eiweiß) aus der nicht resorbierten Eiweißnahrung und 0,94 g (= 5,8 g Eiweiß) aus den Darmsekreten stammen. Die Menge des resorbierten Eiweißes ergibt sich nunmehr aus der Differenz zwischen 118 und 14,8 = 103,2.

Sind andererseits in 24 Stunden 15,6 g Harnstickstoff gefunden

eine Tabelle, welche in Prozenten diejenigen Mengen von Trockensubstanz angiebt, welche beim Genuß der verbreitetsten Nahrungsmittel unverwertet durch den Kot ausgeschieden werden.

1) A. STRÜMPELL, Deutsch. Arch. f. klin. Med., 1876, S. 108 u. Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1876, S. 47. WOROSCHILOFF, Berliner klin. Wochenschrift, 1873, S. 90 (Ref.). H. MALFATTI, Sitzungsber. d. Wiener Akad. Bd. 90, 1884, III, S. 323.

2) RUBNER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 16, 1880, S. 119.

3) STRÜMPELL, a. a. O.

4) G. MEYER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 7, 1871, S. 23. RUBNER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 71.

5) H. RIEDER, Bestimmung der Menge des im Kote befindlichen nicht von der Nahrung herrührenden Stickstoffs, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 378. Hier findet sich die ältere Litteratur besprochen. Vergl. ferner: M. BLITZSTEIN und W. EHRENTHAL, Neue Versuche zur Physiologie des Darmkanals, Pflüger's Arch., Bd. 48, 1891, S. 74. Ueber den Stickstoffgehalt der Verdauungssäfte vom Pferd und vom Schwein bei stickstofffreier Nahrung siehe H. GOLDSCHMIDT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 428—437, sowie W. ELLENBERGER und V. H. MEISTER, ebendas., S. 497.

so wären hierzu noch 0,94 g Kotstickstoff zu addieren, um die Gesamtstickstoffausgabe von 16,5 = 103,2 g Eiweiß zu erhalten.

Die Gewichtsmengen der verschiedenen stickstofffreien Nährstoffe im Voit'schen Kostmaß können bei einem gleichbleibenden Quantum an Eiweißnahrung relativ wechseln und sich gegeneinander vertreten. Das von Voit angenommene Verhältnis der Kohlehydrate zu den Fetten rechnet mit der Thatsache, daß die Kohlehydratnahrung bedeutend billiger ist, als die Fettnahrung, und daß ferner 500 g Kohlehydrate, selbst in der verhältnismäßig ungünstigen Form von Kartoffeln, gerade noch vom menschlichen Darmkanal gut vertragen werden. Zur Aufnahme dieser 500 g Kohlehydrate müßten allerdings $2\frac{1}{2}$ kg Kartoffeln genossen werden, da letztere nur 20 Proz. Stärke enthalten.

In den Kossätzen der Wohlhabenden wird sich im allgemeinen die relative Menge der Fette gegenüber den Kohlehydraten vermehrt finden, so daß erstere gegenüber den Kohlehydraten nicht, wie beim Arbeiter, im Verhältnis von 1 : 10, sondern in dem von 1 : 3—4 vorhanden sind.

Auch lediglich mit Fett oder andererseits mit Kohlehydraten allein kann der Organismus neben gehöriger Eiweißnahrung gut bestehen, wenn man erstere Stoffe nach ihren Wärmewerten sich vertreten läßt. Daß endlich bei einseitiger Zuführung von Eiweißnahrung in entsprechend gesteigerter Menge die stickstofffreien Nährstoffe gänzlich entbehrt werden können, wurde bereits angedeutet (vergl. S. 342). Allerdings müßte sich der Mensch an eine derartig einseitige Ernährung erst gewöhnen.

Durch kalorimetrische Bestimmungen¹⁾ ist festgestellt, daß 100 g Fett bei ihrer Verbrennung die gleichen Wärmemengen liefern, wie 221 g Stärkemehl oder wie 201 g (peptonisiertes) Eiweiß. Bei der Aufstellung der letzteren Zahl ist schon berücksichtigt, daß die Eiweißstoffe nur unvollständig zur Verbrennung gelangen und die Reste derselben in der Form der stickstoffhaltigen Harnbestandteile noch eine gewisse Summe von Spannkraft repräsentieren. Um den wahren Wärmewert der Eiweißstoffe für den Organismus zu bestimmen, mußte man also vom Wärmewert derselben die Verbrennungswärme der entsprechenden Harnmenge, sowie die zur Lösung des Harnstoffs erforderliche Wärme abziehen²⁾.

Bei diesem Vergleich der verschiedenen Nährstoffe in Bezug auf ihren Wärmewert ist das Eiweiß im peptonisierten Zustande in Rechnung gezogen worden. Die Verbrennungswärmen der nativen Eiweiß-

1) Die ersten Bestimmungen der Verbrennungswärmen von Nährstoffen und Nahrungsmitteln sind von FRANKLAND mit einem von LEWIS THOMPSON angegebenen Kalorimeter ausgeführt worden (FRANKLAND, Phil. Mag., Bd. 32, 1866, S. 182). Später wurde die Methode wesentlich verbessert durch F. STOHMANN (Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 19, 1879, S. 115 sowie Landwirtsch. Jahrbücher, Bd. 13, 1884, S. 513). Neuere Untersuchungen nach dieser Richtung stammen von C. v. RECHENBERG (ebendas., Bd. 22, 1880, S. 1 u. 244), B. DANILEWSKY (Pflüger's Arch., Bd. 36, 1885, S. 230), RUBNER (Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 250 u. 337), sowie F. STOHMANN (Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 364).

2) Vergl. hierüber namentlich die citierten Abhandlungen von RUBNER.

stoffe sind etwas höher, als die des Peptons. Und zwar hat man als Wärmewert für die animalischen Eiweißstoffe, d. h. für 1 g derselben, im Mittel 4,233 (große) Kalorien gefunden, für die vegetabilischen dagegen nur 3,960 Kalorien¹⁾.

Soll jedoch eine für das native Nahrungseiweiß allgemein gültige Zahl aufgestellt werden, so empfiehlt es sich nach RUBNER²⁾, als Verbrennungswert für 1 g Eiweiß 4,124 Kalorien zu berechnen, in der begründeten Annahme, daß in der normalen Eiweißnahrung des Menschen 60 Proz. animalische und 40 Proz. vegetabilische Eiweißstoffe beteiligt sind.

Der Verbrennungswert von 1 g Fett beträgt im Mittel 9,312 Kalorien, während für 1 g Kohlehydrat der Wärmewert der Stärke, als des verbreitetsten Nährstoffes dieser Gruppe, mit 4,116 Kalorien anzunehmen ist.

Es war wohl denkbar, daß diese kalorimetrisch gefundenen Werte der stickstofffreien Nährstoffe sich bei ihrer gegenseitigen Vertretung im Tierkörper doch anders gestalten könnten. RUBNER hat deshalb auch die Vertretungswerte der verschiedenen Nährstoffe durch Tierversuche bestimmt. Es ergab sich indessen, daß die hierdurch ermittelten sogenannten „isodynamen“ Werte der Nährstoffe „nur höchst unbedeutend von den nach direkten kalorimetrischen Bestimmungen berechneten abweichen“³⁾, so daß man wohl auch letztere Werte direkt bei der Berechnung der Kostmaße verwenden kann.

Demnach müßte man nach VOIT⁴⁾ bei Verwendung von Fett ohne Beigabe von Kohlehydraten zur Erhaltung des Stickstoffgleichgewichtes 118 g Eiweiß und 282 g Fett reichen, während bei Verwendung von Kohlehydrat allein 118 g Eiweiß und 624 g Stärkemehl erforderlich sein würden.

Wie auch das VOIT'sche Kostmaß des Arbeiters modifiziert wird, in jedem Fall muß in demselben die Nahrung einen Wärmewert von etwa 2843 (großen) Kalorien repräsentieren⁵⁾.

Zu dieser Zahl gelangt man nach RUBNER durch folgende Berechnung. Es liefern:

118 g Eiweiß	(× 4,1)	484 Kalorien
56 „ Fett	(× 9,3)	521 „
500 „ Kohlehydrate	(× 4,1)	2050 „
		<hr/> 3055 Kalorien.

RUBNER hat indessen auch die von anderen Autoren⁶⁾ gefundenen und nur wenig von den VOIT'schen Zahlen abweichenden Werte berücksichtigt.

1) Eine große Kalorie ist diejenige Wärmemenge, welche notwendig ist, um 1 kg Wasser von 0° C auf 1° C zu erwärmen. Eine große Kalorie ist gleich 1000 kleinen Kalorien.

2) Vergl. M. RUBNER, Kalorimetrische Untersuchungen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 374.

3) RUBNER, Die Vertretungswerte der hauptsächlichsten organischen Nahrungsstoffe im Tierkörper, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 384.

4) C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1884, S. 243.

5) RUBNER, Kalorimetrische Untersuchungen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 379.

6) Die Litteraturangaben finden sich bei VOIT, Handbuch, S. 519 u. ff.

Nach PLAYFAIR beträgt die Zahl der in der Nahrung eines Mannes aufzunehmenden Kalorien: 3133:

nach MOLESCHOTT: 3159

nach E. WOLFF: 3031, aus welchen Angaben sich mit der

Zahl von VOIT 3055

im Mittel 3094 Kalorien berechnen.

Dieser so erhaltene Wert ist aber nur die Bruttowärme. Es ist dabei nicht berücksichtigt, daß ein Teil der Nahrungsstoffe unresorbiert den Körper verläßt. RUBNER hat diesen Verlust bei gemischter Kost zu 8,11 Proz. der Bruttowärme bestimmt. Man hat demnach noch 251 Kalorien abziehen, so daß verbleiben

3094

— 251

2843 Kalorien, als Kraftverbrauch eines arbeitenden Mannes in 24 Stunden.

Wollte sich ein Arbeiter lediglich mit Eiweiß ernähren, so müßte er nach der Berechnung von RUBNER $\frac{2843}{4,124} =$

687 g davon genießen, um darin 2843 Kalorien aufzunehmen. Aber selbst wenn der arbeitende Mann bedeutend weniger reines Eiweiß verzehrte, würde man nicht sogleich eine Störung des Stickstoffgleichgewichts bemerken, falls es sich um einen sehr fettreichen Organismus handelt. Denn in diesem Falle kann das Körperfett, solange noch ein abnormer Ueberschuß davon vorhanden ist, durch seinen Zerfall und seine Oxydation die zur Erhaltung des Organismus fehlenden Kalorien liefern.

Auf dieser Theorie beruhen im wesentlichen die sogenannten Entfettungskuren, namentlich von BANTING und OERTEL¹⁾, welche demnach, trotz der Zufuhr bedeutender Eiweißquantitäten, eigentlich Hungerkuren sind, da ihre Kostmaße im höchsten Falle nur etwa 1500 Kalorien repräsentieren, meist jedoch noch einen bedeutend geringeren Wärmewert darstellen.

Abweichend vom VOIT'schen Kostmaß darf indessen, ohne Störung des Stickstoffgleichgewichts, die Menge des Nahrungs Eiweißes, auch bei arbeitenden Männern, bedeutend unter 118 g sinken, wenn man die angegebenen Mengen der stickstofffreien Nahrungsstoffe (56 g Fett und 500 g Kohlehydrate) entsprechend steigert, vorausgesetzt, daß diese Stoffe in einer Form gegeben werden, welche, wie z. B. Weißbrot oder Reis, der Darm gut verträgt und die dabei ausgiebig zur Resorption gelangen²⁾. Demnach können die stickstofffreien Nähr-

1) Ueber die Methodik und praktische Ausführung derartiger Kuren vergl. besonders FELIX HIRSCHFELD, Die Anwendung der Ueberernährung (Mastkur) und der Unterernährung (Entfettungskur), Frankfurt a. M. 1897.

2) Der Einfluß der Kohlehydrate auf die Größe des Eiweißzerfalls ist in neuerer Zeit besonders von LUSK untersucht worden. Vergl. G. LUSK, Ueber den Einfluß der Kohlehydrate auf den Eiweißzerfall, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 459. Vergl. ferner: J. MUNK, Die Fettbildung aus Kohlehydraten beim Hunde, Virchow's Arch., Bd. 101, 1885, S. 107, sowie M. KUMAGAWA, Vergleichende Untersuchungen über die Ernährung mit gemischter und rein vegetabilischer Kost mit Berücksichtigung des Eiweißbedarfs, ebendas., Bd. 116, 1889, S. 370.

Ueber die eiweißsparende Wirkung der Fettahrung vergl.

stoffe mit Recht als „Sparmittel“ für die Eiweißnahrung gelten. Nach VOIT kann bei sehr reichlicher Zuführung von Kohlehydraten, aber auch von Fetten, die zur Erhaltung des Körpers notwendige Eiweißmenge bis auf 65, ja bis auf 50 g herabsinken, ohne daß hierdurch eine Störung des Stickstoffgleichgewichts zu befürchten ist. F. HIRSCHFELD¹⁾ giebt sogar an, daß es ihm gelungen sei, sich bei einem Körpergewicht von ca. 70 kg während 15 Tagen mit einer Ernährung von ca. 40 g Eiweiß, 360—400 g Kohlehydraten und 170 g Fett im Stickstoffgleichgewicht zu erhalten. Doch scheint nach VOIT²⁾ dieser Versuch nicht mit allen Kautelen durchgeführt zu sein.

Ferner aber ist hiergegen zu bemerken, daß sich dieser Versuch doch nur auf eine Reihe von Tagen bezieht. Ob dagegen auf die Dauer eine Nahrung genügt, welche bei der größten Zufuhr stickstofffreier Nährstoffe nur das erwähnte Minimum an Eiweiß enthält, ist mindestens zweifelhaft³⁾.

Ferner erfordert die Wahrung des Stickstoffgleichgewichtes eine bedeutend geringere Menge an Nahrungseiweiß als 118 g, wie an Nährstoffen überhaupt, falls das Individuum nur geringe körperliche Arbeit leistet oder ein geringeres Körpergewicht besitzt⁴⁾. PFLÜGER und BOHLAND⁵⁾ fanden in 32 Versuchen bei einer Reihe von männlichen Personen, welche sich in der Ruhe befanden und meist ein normales Körpergewicht besaßen, täglich im Mittel 12,672 g Harnstickstoff, woraus sich unter Vernachlässigung des Kotstickstoffs ein täglicher Eiweißumsatz von 79,2 g berechnet.

Es sind seit den grundlegenden Untersuchungen von VOIT eine große Reihe von Stoffwechselbestimmungen ausgeführt worden, bei denen es gelang, mit bedeutend weniger Eiweiß das Stickstoffgleichgewicht zu bewahren, als den von VOIT aufgestellten Zahlen entspricht⁶⁾.

T. L. W. BISCHOFF und C. VOIT, Die Gesetze der Ernährung des Fleischfressers, Leipzig 1860, S. 97. C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 5, 1869, S. 329, sowie R. LAAS, Ueber den Einfluß der Fette auf die Ausnutzung der Eiweißstoffe, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 243.

1) F. HIRSCHFELD, Untersuchungen über den Eiweißbedarf des Menschen, Pflüger's Arch., Bd. 41, 1887, S. 564.

2) C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 271.

3) Vergl. J. MUNK, Ueber die Folgen lange fortgesetzter eiweißarmer Nahrung, Du Bois Arch., 1891, S. 338. TH. ROSENHEIM, Ueber den gesundheitsschädigenden Einfluß eiweißarmer Nahrung, ebendas., S. 341 und Pflüger's Arch., Bd. 54, 1893, S. 61.

4) Stoffwechseluntersuchungen an Kindern von 2—11 Jahren liegen vor von W. CAMERER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 18, 1882, S. 488, sowie von SOPHIE HASSE, ebendas., S. 553. Aus diesen Untersuchungen scheint hervorzugehen, daß mit steigendem Alter der Kinder die für 1 kg Körper notwendige Menge von Nahrungseiweiß stetig abnimmt. Die jüngsten Kinder haben demnach den regsten Stoffwechsel.

5) PFLÜGER und BOHLAND, Pflüger's Arch., Bd. 36, 1885, S. 166. Daß diese Personen keine Arbeit leisteten, ergibt sich aus der Abhandlung von BLEIBTREU und BOHLAND, ebendas., Bd. 38, 1886, S. 26 u. 27.

6) F. W. BENEKE, Schrift. d. Ges. zur Beförder. der ges. Naturwissenschaften zu Marburg, Bd. 11, 1878, S. 277. C. FLÜGGE, Beiträge zur Hygiene, Leipzig 1879, S. 93. T. CRAMER, Die Ernährungsweise der sog. Vegetarier, von physiologischen Standpunkt aus betrachtet, Zeitschr. f. physiol. Chem.

Diese Thatsachen finden indessen eine völlig genügende Erklärung aus dem einen oder dem anderen der oben angeführten Verhältnisse¹⁾.

Das Stickstoffgleichgewicht bleibt im allgemeinen auch erhalten, wenn einseitig bedeutend mehr Eiweiß eingeführt wird, als erforderlich ist zum Neuaufbau von Zellen sowie zur Bestreitung ihrer Funktionen.

Denn in diesem Falle wird der Ueberschuß an cirkulierendem Eiweiß nicht etwa im Organismus aufgespeichert, sondern es tritt ein der vermehrten Zufuhr entsprechend gesteigerter Zerfall des zirkulierenden Eiweißes ein. Der gesamte Stickstoff der gesteigerten Eiweißnahrung gelangt fast ebenso schnell im Harn zur Ausscheidung, als bei normaler Ernährung. Die Eiweißzersetzung kann unter diesen Umständen, wenigstens beim Hunde, 15mal so groß werden, als im Hungerzustande²⁾. Ein besonders gesteigerter Eiweißumsatz läßt sich auch konstatieren, wenn man assimilierbare Eiweißstoffe in großen Mengen direkt in eine Vene strömen läßt³⁾. Es werden offenbar die eiweißzersetzenden Kräfte durch eine größere Eiweißzufuhr zu erhöhter Thätigkeit angeregt.

VOIT⁴⁾ vergleicht diese auffallende Vermehrung der Eiweißzersetzung durch die Gewebszellen mit der gesteigerten Alkohol- und Kohlensäurebildung durch die Hefezellen bei einem vermehrten Zufluß von Zuckerlösung. Dieser Vergleich scheint namentlich auch dadurch begründet, daß keineswegs allein eine vermehrte Eiweißzufuhr, sondern ganz allgemein alle Verhältnisse die Eiweißzersetzung steigern, durch welche der intermediäre Saftstrom eine Vermehrung erfährt. So erklärt sich nach VOIT der vermehrte Eiweißzerfall nach reichlichem Wassertrinken sowie die Beobachtung, daß kleinere Warmblüter, bei denen eine verhältnismäßig raschere Zirkulation besteht⁵⁾ und bei welchen demnach durch gleiche Gewichtsteile der Organe in gleicher Zeit mehr Blut strömt, auch einen relativ gesteigerten Eiweißumsatz zeigen, als größere Tiere. Während also ein Hund von 3 kg Gewicht etwa 3 g Harnstoff täglich ausscheidet, er-

Bd. 6, 1882, S. 357. B. SCHEUBE, Arch. f. Hygiene, Bd. 1, 1883, S. 352. NAKAHAMA, Arch. f. Hygiene, Bd. 8, 1888, S. 78. O. KELLNER und Y. MORI, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 102. KUMARUWA, Virchow's Arch., Bd. 116, 1889, S. 370. L. BREISACHER, Deutsche med. Wochenschr., 1891, No. 48. TSUBOI und MURATA, Die Kost der Studenten zu Tokio, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1891, S. 594.

1) Vergl. besonders C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 248—255.

2) C. VOIT, Handbuch, S. 105 u. 302. Der Mensch leistet in dieser Beziehung allerdings wesentlich weniger. (Vergl. RUBNER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 15, 1879, S. 122.) L. BLEIBTREU beobachtete bei abnorm gesteigerter Eiweißzufuhr während der sog. WEIR-MITCHELL'schen Kur als Maximum einen täglichen Eiweißumsatz von 182 g. Pflüger's Arch., Bd. 41, 1887, S. 407.

3) J. FORSTER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 2, 1875, S. 531.

4) Handbuch, S. 294, 295 u. 302.

5) K. VIERORDT, Die Erscheinungen und Gesetze der Stromgeschwindigkeiten des Blutes, Frankfurt a. M. 1858, S. 142. Die Methode zur Messung der Stromgeschwindigkeit des Blutes stammt von EDUARD HERRING, Zeitschr. f. Physiol., Bd. 3, 1828, S. 85.

scheinen bei einem Hunde von 33 kg nicht etwa 33 g Harnstoff, sondern nur 13 g.

Diese Thatsache geht namentlich sehr deutlich aus einer von VOIT ¹⁾ aufgestellten Tabelle hervor, in welcher das Gewicht der Muskulatur als Maßstab für die Organmasse und für den Eiweißreichtum eines Körpers benutzt wird. VOIT hat für hungernde Säugetiere folgende mittleren Werte gefunden:

	Körpergewicht in Kilo	Muskelmasse am Körper in Kilo	Täglicher Harnstoff auf 1 Kilo Muskel	Dauer eines ganzen Kreis- laufs (entsprechend 26 bis 28 Herzschlägen) in Se- kunden nach Versuchen von VIERORDT
Mensch	70,00	29,40	0,65	23,0
Hund	10,12	4,53	1,63	16,7 (Körp. gw.: 9,1 kg)
Kaninchen	1,00	0,51	3,53	7,8 (Körp. gw.: 1,9 kg)

Wegen der raschen Zerstörung des genossenen Eiweißes ist es also nicht möglich, durch beliebig gesteigerte Gaben von fettarmem Fleisch den Körper wesentlich eiweißreicher zu machen. Allerdings beobachtet man bei überreicher reiner Fleischnahrung anfangs eine geringe Störung des Stickstoffgleichgewichts zu Gunsten des Organismus, indem etwas Eiweiß zum Ansatz gelangt. Aber selbst bei der größten Menge einer solchen Nahrung währt dieser Zustand nur 4 bis 5 Tage, dann setzt sich der Organismus wieder dauernd in Stickstoffgleichgewicht.

Dagegen haben Fütterungsversuche gelehrt, daß ein Ansatz von Organeiweiß bewirkt wird durch gesteigerte Beigaben von stickstofffreien Nährstoffen zu einer überreichlichen Eiweißkost. Unter diesen Umständen beobachtet man bei vielen Individuen eine allmählich erfolgende Zunahme des Körpergewichts, welche allerdings nicht lediglich durch Eiweißansatz, sondern zugleich im viel höherem Grade durch eine reichlichere Fettablagerung bedingt ist.

Die stickstofffreien Nährstoffe sind demnach nicht nur Sparmittel in dem Sinne, daß sie geeignet sind, die Menge der notwendigen Eiweißnahrung einzuschränken, sondern sie vermögen auch den normalen Zerfall des Organeiweißes stetig ein wenig herabzusetzen, wenn sie in überreichlichen Mengen genossen werden, wiewohl sich dies im täglichen Eiweißumsatz kaum bemerkbar macht.

Die Steigerung des Körpergewichtes durch Ablagerung von Eiweiß und Fett wird in der landwirtschaftlichen Fütterungslehre als „Mästung“ bezeichnet. Auch beim Menschen ist zu therapeutischen Zwecken eine derartige Ernährungsweise in Gebrauch, welche als WEIR-MITCHELL'sche Mast- und Kräftigungskur bekannt ist ²⁾.

1) VOIT, Handbuch, S. 87. Vergl. auch RUBNER, Ueber den Einfluß der Körpergröße auf Stoff- und Kraftwechsel, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 536.

2) Ueber die Methodik und praktische Ausführung derartiger Kuren vergl. besonders FELIX HIRSCHFELD, Die Anwendung der Ueberernährung (Mastkur) und der Unterernährung (Entfettungskur), Frankfurt a. M. 1897. v. NOORDEN und KRUG, Ueber die Fleischmast des Menschen, Du Bois Arch., 1894, S. 373.

Es ist bemerkenswert, daß für den Eiweißansatz im Organismus von den stickstofffreien Nährstoffen die Kohlehydrate von erheblich größerer Wirkung sind, als die Fette¹⁾. „Im Sinne der Ersparnis von Organeiß werden die Kalorien des Fettes viel schlechter ausgenutzt, als die Kalorien der Kohlehydrate.“ Als Mastfutter eignet sich demnach eine Zusammenstellung von Nahrungsmitteln, welche reich ist an Eiweiß und Kohlehydraten. Fettes Fleisch ist hiergegen von geringer Wirkung. Dies ist um so auffallender, als zur Erhaltung des Stickstoffgleichgewichts die Verhältnisse gerade umgekehrt liegen, denn wir sahen, daß in dieser Beziehung erst 249 g Kohlehydrate 100 g Fett isodynam sind.

Sinkt die Menge der genossenen Eiweißstoffe unter eine gewisse Grenze, welche VORT, wie angegeben wurde, für den erwachsenen arbeitenden Mann auf 50 g berechnet hat, so ist trotz reichlicher Ernährung mit Fetten oder Kohlehydraten die Menge der im Organismus zerfallenden Eiweißstoffe bedeutender, als die Menge des resorbierten Nahrungseiweißes, wodurch somit eine Störung des Stickstoffgleichgewichts bedingt wird.

Zwar kann zunächst noch der Bedarf an Eiweiß, welches für das stetig abschmelzende Organeiß neu in die Zellen eintreten muß, gedeckt werden. Aber für jene nur durch die Spannkkräfte zerfallender Eiweißstoffe zu leistenden Funktionen fehlt das normale Material, welches nunmehr notdürftig aus einer vermehrten Einschmelzung des Körpereißes geliefert wird. Dieser tägliche Verlust der Organe an Eiweiß ist allerdings ein beschränkter, da das lebende Eiweiß den zersetzenden Kräften einen bedeutenden Widerstand entgegensetzt. Trotzdem muß ersichtlich bei einer derartigen ungenügenden Eiweißzufuhr der Organismus allmählich zu Grunde gehen und zwar um so früher, je mehr gleichzeitig auch die Aufnahme der stickstofffreien Nährstoffe beschränkt ist, wodurch die Einschmelzung von Organeiß offenbar befördert wird.

Läßt man ein Tier hungern, so ist am 1. Tage gegen vorher die Stickstoffausscheidung nicht wesentlich vermindert, dann aber fällt sie, wenigstens beim Hunde, bis etwa zum 4. oder 5. Hungertage in einer steilen Kurve ab²⁾. Von diesem Zeit-

1) VORT, Handbuch, S. 143. Vergl. auch v. NOORDEN und KAYSER, Du Bois Arch., 1893, S. 372.

2) Beim Menschen fand W. PRAUSNITZ, nach dem Sinken der Stickstoffausscheidung am 1. Fasttage, auch am 2. Hungertage keinen weiteren Abfall, vielmehr meist wieder ein Ansteigen des Harnstickstoffs, was PRAUSNITZ aus der sparenden Wirkung des Glykogens am 1. Tage erklärt (Die Eiweißzersetzung beim Menschen während der ersten Hungertage, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 161).

Auch der Hungerkünstler SUCCI, den LUCIANI untersuchte, bot am 3., 4. und 5. Hungertage die größten Stickstoffwerte (L. LUCIANI, Das Hungern, übersetzt von M. O. FRAENKEL, Hamburg und Leipzig 1890).

MUNK und MÜLLER bestätigten diese Beobachtung am Hungerkünstler CETTI, dessen Ausscheidungen sie 10 Tage lang untersuchten. Sie kommen zu dem Schluß, daß „das Wiederansteigen der Stickstoffausscheidung am 3. und 4. Hungertage über den Wert des 2. Tages eine dem hungernden

punkt an ist die Menge des Harnstickstoffs sehr gering und bleibt lange Zeit konstant, wenn man von einer sehr allmählich auftretenden stetigen Verminderung, welche dem sinkenden Körpergewicht entspricht, absieht. Erst kurz vor dem Tode tritt oft wieder, aber nicht regelmäßig, eine deutliche Steigerung der Eiweißzersetzung ein. Dieses „prämortale“ Ansteigen der Stickstoffausscheidung bezeichnet die Zeit, wo alles Fett im Organismus verbraucht ist und nunmehr die vitalen Funktionen lediglich aus zerfallendem Organe Eiweiß hervorgehen müssen.

Die ersten Tage der Hungerzeit, bis zum Eintritt des annähernd konstanten Minimums der Stickstoffausscheidung, können nicht zur eigentlichen Hungerperiode gerechnet werden, denn während dieser Zeit gelangt der Ueberschuß des noch vorhandenen zirkulierenden Eiweißes zum Verbrauch. Die vor dem 5. Hungertage umgesetzten Eiweißmengen sind in vielen Fällen wesentlich abhängig von dem größeren oder geringeren Eiweißgehalt des Organismus, was demnach besonders bei gemästeten Individuen, gegenüber solchen bei magerer Kost gehaltenen, hervortreten wird.

Um diese verschiedene Gestaltung des Eiweißzerfalls an den ersten Hungertagen zu demonstrieren, hat VOIT eine größere Anzahl von Versuchen an ein und demselben Hunde angestellt und, je nach der Ernährungsweise des Tieres vor der Hungerperiode mit einer überreichlichen, mittleren oder spärlichen Fleischkost, für die tägliche Harnstoffausscheidung in Gramm erhalten:

Hungertag	Reihe 1	Reihe 2	Reihe 3
1.	60,1	26,5	13,8
2.	24,9	18,6	11,5
3.	19,1	15,7	10,2
4.	17,3	14,9	12,2
5.	12,3	14,8	12,1
6.	13,3	12,8	12,6
7.	12,5	12,9	11,3
8.	10,1	12,1	10,7
9.		11,9	10,6
10.		11,4	

Erst vom 5. Hungertage an ist mit Sicherheit alles zum Zerfall

Menschen zukommende Eigentümlichkeit sei“ (Untersuchungen an zwei hungernden Menschen, von CURT LEHMANN, FRIEDR. MÜLLER, J. MUNK, H. SENATOR, N. ZUNTZ, Virchow's Arch., Bd. 131, 1893, Suppl., S. 1).

R. MAY, welcher übrigens in neuester Zeit die gleiche Erscheinung auch am hungernden Kaninchen konstatierte, sucht dieses Faktum, ähnlich wie PRAUSNITZ (s. oben), so zu erklären, daß man die hohe Stickstoffaussfuhr des 1. Hungertages noch in Zusammenhang bringt mit der von der vorhergehenden Nahrung stammenden zirkulierenden Eiweißmenge. Am 2. Tage sinkt die Menge desselben entsprechend ab, aber die im Darmkanal und im Körper noch reichlich vorhandenen Kohlehydrate schützen zunächst noch das organisierte Eiweiß vor dem Zerfall. Erst am 3. Tage, wo die Hilfsquelle der langsam zur Resorption gelangten Kohlehydrate versiegt ist, wird das Organe Eiweiß angegriffen, die Stickstoffausscheidung geht in die Höhe (R. MAY, Der Stoffwechsel im Fieber, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1893, S. 29).

gelangende Eiweiß abgeschmolzenes Organeiweiß, welches allmählich im gelösten Zustande als zirkulierendes Eiweiß in den Säftestrom tritt. Die Menge des letzteren beträgt im Hungerzustande, wie schon angeführt wurde, nach den Bestimmungen von VOIT täglich etwa 1 Proz. des noch vorhandenen Organeiweißes.

Nach VOIT wird demnach das Organeiweiß nicht als solches an Ort und Stelle in den Organen zerstört, sondern es geht vorher erst in zirkulierendes Eiweiß über¹⁾. Für diese Anschauung läßt sich namentlich anführen, daß die Organe hungernder Tiere keineswegs gleichmäßig an Masse abnehmen²⁾. So konnte man am Gehirn und Rückenmark, aber auch am Herzen verhungelter Tauben, Katzen oder Kaninchen kaum eine Gewichtsabnahme konstatieren, wenn die betreffenden Organe von gleich schweren, aber normal ernährten Tieren damit verglichen wurden. Bei dem regen Stoffwechsel gerade im Nervensystem und im Herzen ist für diese Thatsache kaum eine andere Erklärung zu finden, als daß während des Hungerns diese Organe auf Kosten der übrigen, namentlich der stark verminderten Milz und Leber, ernährt worden sind, indem zwar in allen Geweben des Organismus täglich ein bestimmter Bruchteil des Organeiweißes verflüssigt wird, aber in jenen Organen, welche am meisten thätig sind, zum Teil wieder zur Ablagerung gelangt.

Diesen Befunden bei verhungerten Tieren schließt sich eine andere sehr ähnliche Beobachtung an³⁾. Es ist bekannt, daß die Lachse bei

1) Diese Ueberführung des organisierten in zirkulierendes Eiweiß, und somit der Eiweißzerfall überhaupt, findet sich unter pathologischen Verhältnissen bisweilen enorm gesteigert. Dies ist namentlich der Fall bei der Vergiftung mit Phosphor, arseniger und antimoniger Säure, beim Diabetes, im Fieber und bei tiefen Respirationsstörungen (Vergiftung mit Kohlenoxyd)¹⁾. Eine weniger bedeutende Steigerung wird wahrgenommen nach Zuführung von Natriumkarbonat, Kochsalz oder Salmiak²⁾, Benzoesäure oder Salicylsäure³⁾. Chloroform⁴⁾ und Chloralhydrat⁵⁾. Daß Kochsalzgaben den Eiweißumsatz steigern, wird übrigens von anderer Seite bestritten. Vergl. hierüber S. GABRIEL, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 554, wo sich die einschlägige Litteratur findet.

Dagegen vermag das Chinin den Eiweißumsatz erheblich einzuschränken⁶⁾.

2) VOIT, Handbuch, S. 97 u. 98, wo sich die ältere Litteratur findet. Vergl. auch S. M. LUKJANOW, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 339, sowie C. VOIT, Gewichte der Organe eines wohlgenährten und eines hungernden Hundes, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 510. Ferner: L. HERMANN, Untersuchungen über den Hämoglobingehalt des Blutes bei vollständiger Inanition, Pflüger's Arch., Bd. 43, 1888, S. 239.

3) Vergl. F. MIESCHER, Du Bois Arch., 1881, Anat. Abt., S. 193.

1) Vergl. S. 115.

2) JAC. MAYER, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 3, 1881, S. 82, und VOIT, Handbuch, S. 157—165.

3) CARL VIRCHOW, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1881, S. 78, sowie KUMAGAWA, Virchow's Arch., Bd. 118, 1888, S. 184.

4) E. SALKOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 115, 1889, S. 339.

5) TANIGUTI, Virchow's Arch., Bd. 120, 1890, S. 121.

6) PRIOR, Pflüger's Arch., Bd. 34, 1884, S. 237, und M. KUMAGAWA, a. a. O. Vergl. auch VOIT, Handbuch, S. 178 u. 310. C. v. NOORDEN und N. ZUNTZ, Du Bois Arch., 1894, S. 203.

ihren Wanderungen stromaufwärts niemals Nahrung aufnehmen. Dennoch wachsen während dieser Zeit, welche 6—9¹/₂ Monate dauert, die Eierstöcke der weiblichen Tiere ganz erstaunlich, während die Muskulatur sichtlich schwindet. Es scheint zweifellos, daß bei diesen Fischen während der Hungerzeit die Eiweißstoffe der Muskeln auf dem Wege der Saftbahnen allmählich in die Ovarien übergeführt und dort abgelagert werden.

Ein sehr lehrreiches Beispiel, wie ein Organ auf Kosten des anderen leben kann, wird auch von PFLÜGER¹⁾ mitgeteilt. „Wenn die Larve der Geburtshelferkröte (*Alytes obstetricans*) gegen Ende Mai ausgewachsen ist und eine Länge von 8,1 cm erreicht hat, hört sie zu fressen auf. Die Länge des eigentlichen Körpers beträgt etwa 3 cm, und der mächtige Ruderschwanz stellt also einen sehr großen Teil der Masse des Tieres dar. In Zeit von etwa 5 Wochen wird nun in Folge des Hungerns der ganze Ruderschwanz aufgesogen, indem er sich von Tag zu Tag verkleinert, während dafür die Hinter- und Vorderbeine aus dem Rumpfe hervorstechen.“

Die Widerstandsfähigkeit der verschiedenen Individuen gegen die Nahrungsentziehung oder Inanition wird durch verschiedene Faktoren beeinflusst.

Aus ihrem relativ intensiveren Eiweißumsatz erklärt sich die Tatsache, daß kleinere Tiere den Hunger weniger lange ertragen, als größere. Hiervon sind jedoch die jugendlichen Individuen ausgenommen, welche unter allen Umständen im Hungerzustande bald zu Grunde gehen, was wohl aus dem verhältnismäßig großen Eiweißbedarf der wachsenden Organe zu erklären ist. Kleine Kinder sterben bereits nach 3—5 Tagen den Hungertod, nachdem sie etwa ¹/₄ ihres Körpergewichtes eingeüßt haben.

Weiter halten fette Tiere die Entziehung der Nahrung ungleich länger aus, als fettarme, wenn auch fleischreichere Organismen. Denn bei letzteren wird von Anfang an mehr Eiweiß zersetzt, und ferner reichen sie nicht lange mit ihren Fettvorräten. — Verhältnismäßig früh bemerkt man daher bei mageren Tieren das „prämortale“ Ansteigen der Stickstoffausscheidung, den Zeitpunkt, wo nunmehr lediglich Körpereiwweiß den vitalen Funktionen dienen muß. Bei sehr fettreichen Tieren dagegen fällt diese Erscheinung meist ganz fort, dementsprechend findet sich selbst nach dem Hungertode, infolge des starken Eiweißverlustes, bei ihnen im Körper noch Fett.

Bei Ruhe und in warmer Luft wird wenig Fett oxydiert und deshalb auch der Hungerzustand länger ertragen, als bei körperlichen Anstrengungen, namentlich in der Kälte. Hieraus, sowie aus der verlangsamten Zirkulation ihres Blutes, erklärt es sich, daß die durch ihr Fell und starkes Fettpolster gegen die Abkühlung wohl geschützten Winterschläfer 6—7 Monate lediglich auf Kosten von aufgespeichertem Reservematerial leben können.

Um über die mögliche Lebensdauer der verschiedenen Tiere im Hungerzustande ein Urteil zu gewinnen, verdienen nach den obigen Ausführungen nur diejenigen Angaben Beachtung, bei denen es sich um völlig ausgewachsene und fettreiche Individuen handelt. Der Gewichtsverlust kann bei verhungerten Tieren sehr bedeutend sein.

1) PFLÜGER, dessen Arch., Bd. 29, 1882, S. 78 und Bd. 54, 1893 S. 403.

und etwa bis auf die Hälfte des ursprünglichen Gewichtes sinken. Der Tod erfolgt regelmäßig unter starkem Absinken der Körpertemperatur.

FALCK¹⁾ beobachtete einen alten fetten Hund, welcher erst am 61. Tag der Inanition zu Grunde ging. Sein Anfangsgewicht betrug 21,2 kg, das Endgewicht 10,3 kg. Das Tier hatte demnach an seinem Körpergewicht 51,1 Proz. eingebüßt. BIDDER und SCHMIDT²⁾ erhielten eine ausgewachsene fette Katze von 2,5 kg Körpergewicht 18 Tage ohne Nahrungszufuhr. Sie hatte nach dem Tode 48,2 Proz. von ihrem Körpergewicht verloren. Für große, kräftige Kaninchen sind als längste Hungerzeit 19 Tage bekannt³⁾. Das betreffende Tier wog allerdings noch nach dem Tode 1400 g und hatte während des Hungerns von dem Stickstoff seines Körpers über 45 Proz. im Harn ausgeschieden. Für Meerschweinchen werden als äußerste Karenzzeit 6 Tage angegeben⁴⁾.

Geisteskranke Menschen, welche die Nahrungsaufnahme verweigerten, hat man bis zu 42 Tagen hungern sehen, wobei sie nur bisweilen etwas Wasser zu sich nahmen.

Beobachtungen an derartigen männlichen Kranken⁵⁾ von normalem Körpergewicht sowie an sogenannten Hungerkünstlern⁶⁾ haben, abge-

1) F. A. FALCK, Beiträge zur Physiologie etc., Stuttgart 1875.

2) F. BIDDER und C. SCHMIDT, Die Verdauungsgröße und der Stoffwechsel, Mitau 1852.

3) M. RUBNER, Ueber den Stoffverbrauch im hungernden Pflanzenfresser, Zeitschr. f. Biol., Bd. 17, 1881, S. 214.

4) TH. CHOSSAT bei VOIT, Handbuch, S. 101.

5) AD. SCHUSTER fand bei einem hungernden Mann täglich 14,2 g Harnstoff = 6,6 g Harnstickstoff (VOIT, Untersuchungen der Kost, 1877, S. 151). Nach Beobachtungen von FR. TUCZEK schieden zwei weibliche Geisteskranke, die ein Körpergewicht von 65 bzw. 54 kg aufwiesen und 21 bzw. 16 Tage hungerten, im Mittel täglich 9,14 g Harnstoff (= 4,2 g Harnstickstoff) bzw. 9,2 g Harnstoff (= 4,4 g Harnstickstoff) aus, Med. Centralbl., 1885, S. 69.

6) NOËL PATON und R. STOCKMANN beobachteten einen Franzosen (Jacques), welcher 30 Tage lang unter guter Bewachung fastete. Derselbe wog am 1. Fasttage 62 kg und verlor während der 30 Hungertage 10 kg an Körpergewicht. Die Stickstoffausscheidung wurde während des fast konstanten Minimums im Mittel auf 5,2 g täglich bestimmt. Proc. Roy. Soc. Edinburgh, 1889, S. 121.

Ganz entsprechende Beobachtungen machte LUCIANI am Hungerkünstler SUCCI. Letzterer schied bei einem Körpergewicht von 63,5 kg, welches allmählich bis auf 50,5 kg sank, am 10. Tage 6,7 g und am 20. Tage 4,3 g Harnstickstoff aus. Vergl. L. LUCIANI, Das Hungern, Studien und Experimente am Menschen, übersetzt von M. O. FRAENKEL, 1890.

Bedeutender ist allerdings der Eiweißzerfall bei dem Hungerkünstler CETTI gefunden worden. J. MUNK sah dessen Stickstoffausscheidung während der 10-tägigen Hungerperiode nur bis auf 10 g täglich sinken. MUNK erklärt diese Abweichung daraus, daß bei CETTI ein fettarmer (tuberkulöser) Organismus vorlag, der also lediglich von seinem Organ-eiweiß zehren mußte, während der Eiweißzerfall noch durch reichliches Wassertrinken beschleunigt wurde. J. MUNK, Berliner klin. Wochenschr. 1887, S. 428. Vergl. auch Virchow's Arch., Bd. 131, 1893, Suppl., S. 1 u. ff.

sehen von den ersten Hungertagen, eine ziemlich konstante Stickstoffausscheidung von etwa 6,5 g täglich festgestellt, welche dann sehr langsam, dem sinkenden Körpergewicht parallel laufend, abnahm, so daß gegen das Ende der etwa 30 Tage lang durchgeführten Hungerperioden nur gegen 4 g Harnstickstoff täglich zur Ausscheidung gelangten. Der mittlere Stickstoffverlust während der eigentlichen Hungerzeit beträgt demnach im Mittel etwa 5,25 g.

Aus Untersuchungen an Hunden hat sich ergeben, daß ein hungerndes Tier, solange es noch Fett zuzusetzen hat, $2\frac{1}{2}$ mal so wenig Organeiweiß zersetzt, als es vorher, neben einer angemessenen Menge stickstofffreier Stoffe, Nahrungseiweiß einführen mußte, um sich gerade im Stickstoffgleichgewicht zu erhalten.

Dieses Gesetz gilt offenbar auch für den hungernden Menschen. Denn während der eigentlichen Hungerperiode gelangen bei diesem im Mittel täglich 5,25 g Harnstickstoff zur Ausscheidung, welchen $(5,25 \times 6,25)$ 32,81 g zerfallendes Körpereweiß entsprechen. Multipliziert man diese Zahl mit 2,5, so erhält man die zur Erhaltung des Stickstoffgleichgewichts nötige Eiweißmenge von 82,0 g, wobei man zu berücksichtigen hat, daß es sich hierbei um ruhende Männer handelt, für welche, wie vorher angeführt wurde (vergl. S. 350), im Mittel eine Zufuhr von 79,2 g Nahrungseiweiß gefordert wird.¹⁾

Gegen den Begriff des zirkulierenden Eiweißes sind von HOPPE-SEYLER¹⁾ und namentlich in neuerer Zeit von PFLÜGER²⁾ Bedenken erhoben worden, welche die Theorie der allgemeinen Ernährungslehre in mancher Beziehung zu modifizieren geeignet sind, ohne daß jedoch deren praktische Resultate hierdurch im geringsten berührt werden.

Während VOIT, wie nachträglich bemerkt werden soll, einen gewissen Anteil des Blutplasmas als zirkulierendes Eiweiß, die Hauptmenge desselben dagegen als Organeiweiß betrachtet hat, welches dem Blute als einem Organe angehört³⁾, ist nach den neueren Ausführungen von PFLÜGER das gesamte Blutplasma, wie alles außerhalb der Zellen sich befindliche, also in den Säften gelöste Eiweiß, totes Ernährungsmaterial.

Vom Blutplasma aus tritt das Nahrungseiweiß fortwährend in die Gewebe und erfüllt im gelösten Zustande die Porenmaschen der Zellen, um hier je nach Bedürfnis organisiert zu werden. Daß aber die gelösten Moleküle der Eiweißnahrung innerhalb der Zellen durch Kräfte der Organisation eine Orientierung erfahren, hält auch PFLÜGER für unwahrscheinlich. Er unterscheidet demnach ebenfalls die organisierte Zellsubstanz von dem der Zelle nur lose eingefügten Nahrungseiweiß, welches dem zirkulierenden Eiweiß von VOIT im wesentlichen entsprechen dürfte.

Die VOIT'sche Auffassung des Blutes als flüssiges Organ wurde namentlich bedingt durch gewisse Untersuchungen von WORM-MÜLLER⁴⁾

1) HOPPE-SEYLER, Physiologische Chemie, Bd. 2, 1881, S. 974.

2) PFLÜGER, dessen Arch., Bd. 54, 1893, S. 333.

3) C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 10, 1874, S. 223.

4) WORM-MÜLLER, Arbeiten aus dem Physiol. Institut zu Leipzig 1873, S. 159.

PONFICK¹⁾ TSCHIRLEW²⁾ und J. FORSTER³⁾, nach welchen die Einverleibung von defibriniertem Blut in die Gefäße eines Tieres derselben Species keine entsprechende Steigerung des Stickstoffumsatzes zur Folge haben sollte.

Indessen hat PFLÜGER⁴⁾ diese Angaben widerlegt und gezeigt, daß jede Vermehrung der Blutmenge, welche durch Einspritzung von Blut hervorgebracht ist, eine Steigerung des Eiweißstoffwechsels erzeugt, welche genau proportional ist der Vermehrung der gesamten im Plasma des Blutes enthaltenen Eiweißmengen.

Das Blutplasma verhält sich also in seiner ganzen Masse nicht anders, als andere direkt assimilierbare Eiweißsubstanzen, gleichviel ob man sie künstlich in die Blutbahn spritzt oder auf dem natürlichen Wege durch den Darm der Säftemasse zuführt. Die oben erwähnten älteren Forscher waren zu falschen Schlüssen gelangt, weil sie namentlich außer acht gelassen hatten, daß bei den Bluttransfusionen die Steigerung des Eiweißstoffwechsels lediglich auf die gelösten Eiweißstoffe des Plasmas bezogen werden darf, aber keineswegs zugleich auf die Blutkörperchen, welche dauernde Gebilde sind und daher ihr Eiweiß nicht an den Flüssigkeitsstrom abgeben, welcher durch die Gewebe fließt.

Nach der Anschauung von PFLÜGER wird ferner das aus dem Blute in die Lymphe übertretende Nahrungseiweiß momentan von den Zellen aufgesaugt. Sie sättigen sich damit und fügen es in der oben angedeuteten Weise so schnell und vollständig in ihre Konstitution ein, daß eine wesentliche Veränderung des intermediären Säftestroms niemals zustande kommt.

Die Thatsache, daß der Harnstickstoff der Menge des täglich in der Nahrung zugeführten Eiweißstickstoffs entspricht, erklärt sich nunmehr nach PFLÜGER, im Gegensatz zu VOIT, nicht durch das Reicherwerden, beziehungsweise den Mangel des intermediären Säftestroms an Eiweiß, sondern dadurch, daß die Energie der Eiweißzersetzung abhängt von dem Ernährungszustande der Zelle. Dies scheint in der That durch Versuche von SCHÖNDORFF⁵⁾ an überlebenden Organen gut gefütterter und andererseits fastender Hunde, wobei das Blut von hungernden oder reichlich genährten Tieren verwendet wurde, bewiesen zu sein. SCHÖNDORFF fand nämlich, daß bei der Durchleitung von Hungerblut durch die Extremitäten und Leber eines Hundes nur dann eine Steigerung des Harnstoffgehaltes in der Flüssigkeit stattfindet, wenn man zu diesem Versuch die Organe eines gut genährten Tieres verwendet. Wird dagegen dasselbe Blut durch die Beine und Leber eines Hungerhundes geleitet, so ändert sich der Harnstoffgehalt des Blutes nicht nachweislich.

Aus der Beobachtung, daß auch bei andauernder einseitiger Er-

1) E. PONFICK, Virchow's Arch., Bd. 62, 1875, S. 273.

2) S. TSCHIRLEW, Arbeiten a. d. Physiol. Institut zu Leipzig, 1874, S. 441.

3) J. FORSTER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 11, 1875, S. 496 u. 508.

4) PFLÜGER, a. a. O.

5) B. SCHÖNDORFF, In welcher Weise beeinflusst die Eiweißnahrung den Eiweißstoffwechsel der tierischen Zelle, Pflüger's Arch., Bd. 54, 1893, S. 420.

nährung mit magerem Fleisch die Karnivoren aufs beste gedeihen¹⁾, ist schon zu folgern, daß der Tierkörper nicht nur imstande ist, das Nahrungseiweiß in Organeiweiß zu verwandeln, sondern daß er auch die Eiweißstoffe nach Bedürfnis in alle übrigen organischen Zellbestandteile umzuformen vermag.

Wie bereits früher ausgeführt wurde, müssen im tierischen Organismus nicht nur die albuminoiden Substanzen, sondern auch das Glykogen aus Eiweiß hervorgehen können. Denn völlig ausgehungerte Tiere, welche nach der Inanition andauernd und reichlich mit Eiweißstoffen ernährt wurden, zeigen, in diesem Stadium getötet, Glykogenablagerungen in fast allen Organen. Ebenso ist auch eine direkte Zuckerbildung aus Eiweiß bei den schweren Diabetesformen des Menschen sowie bei hungernden Tieren nach Vergiftung mit Phloridzin festgestellt worden²⁾.

Die Albuminoide entstehen sogar regelmäßig nur aus den gewonnenen Eiweißstoffen. Selbst bei den Fleischfressern, welche, im Gegensatz zu den Herbivoren, stets Leimstoffe und Elastin mit der Nahrung aufnehmen, werden diese Materialien keineswegs zum Aufbau der Stützgewebe verwendet, sondern in ihrer ganzen Menge gespalten und oxydiert. Denn bei einer Ernährung mit eiweißfreiem Leim, auch wenn davon die größte Menge gereicht sowie das Maximum an Fett hinzugefügt wird, findet sich nicht nur der gesamte Stickstoff des verfütterten Leims, sondern sogar mehr Stickstoff im Harn, als im verfütterten Leim enthalten war. Der Leim wird demnach nicht im Körper abgelagert, sondern sehr schnell und vollkommen zersetzt, wie bereits MAGENDIE im Jahre 1841 bewiesen hat³⁾.

Weiter aber entstehen im Organismus auch Fette sowie Lecithine und Nukleine aus Eiweißstoffen, letztere beiden unter Zutritt von Phosphaten. Diese verschiedenen Zellbestandteile werden durch direkte Abspaltung, Umformung oder aber auch synthetisch aus zunächst entstehenden Spaltungsprodukten der Eiweißstoffe gebildet.

Stoffwechselversuche, welche den Uebergang von Eiweiß in Fett im Tierkörper darthun, sind von PETTENKOFER und VOIT⁴⁾ mitgeteilt worden. Sie fütterten Hunde im Respirationsapparat mit großen Mengen reinen Muskelfleisches von bekanntem Stickstoffgehalt. Wiewohl nun dieser ganze Stickstoff im Harn und Kot zur Ausscheidung gelangte, wurde ein großer Teil des im Muskeleiweiß enthaltenen Kohlenstoffs nicht wieder aus dem Körper eliminiert. Diese Beobachtungen sind offenbar durch die Annahme zu erklären, daß sich bei dem Zerfall des Nahrungseiweißes die stickstoffhaltigen Bestandteile desselben von einem stickstofffreien Atomkomplex abtrennen, welcher letzterer nicht zerstört, sondern im Körper zurückgehalten wird. Da es nun im Tier-

1) Dies ist von PFLÜGER auch für den Hund bewiesen worden. Ein solcher wurde 8 Monate lang ausschließlich mit fast fettfreiem Fleisch ernährt und blieb hierbei trotz schwerer Arbeit bei Gesundheit und Kraft. Vergl. Pflüger's Arch., Bd. 50, 1891, S. 99.

2) Vergl. S. 324—325.

3) Vergl. auch C. VOIT, Handbuch, S. 124 u. 391.

4) M. PETTENKOFER und C. VOIT, Annal. d. Chem. u. Pharm., 2. Suppl. Bd., 1862, S. 52 u. 361; Zeitschr. f. Biol., Bd. 5, 1869, S. 106, Bd. 6, 1870, S. 371 und Bd. 7, 1871, S. 489; VOIT, Handbuch, S. 249.

körper keinen anderen Stoff giebt, in welchem eine so große Menge Kohlenstoff angesetzt werden kann, als das Fett, so schließen PETTENKOFFER und VOIT, daß aus dem Eiweiß Fett entstanden war und dieses nicht weiter zersetzt worden ist. Zum Teil konnte diese Ablagerung des stickstofffreien Eiweißrestes wohl auch als Glykogen erfolgt sein, aber nicht vollständig, dagegen sprachen die quantitativen Verhältnisse.

Diese Möglichkeit der Zurückhaltung eines stickstofffreien Restes des Eiweißmoleküls in der Form von Glykogen oder Fett ist offenbar von Wichtigkeit für die Oekonomie des Organismus, denn hierdurch werden die in der Eiweißnahrung aufgespeicherten Spannkkräfte, welche bei dem schnellen Zerfall des zirkulierenden Eiweißes nicht vollkommen zur Verwendung gelangen konnten, für spätere Bedürfnisse aufgespart ¹⁾.

In pathologischen Zuständen scheint diese Fettbildung aus Eiweiß eine Steigerung erfahren zu können. Seit lange ist es bekannt, daß nach gewissen Intoxikationen die Zellen der verschiedensten Organe fettig entarten können, wobei augenscheinlich das Fett aus dem Organeiweiß hervorgeht. Umfangreiche fettige Degeneration, namentlich der Leber, wird besonders nach Phosphorvergiftung, aber auch nach einer solchen mit Arsen und Antimon sowie bei der akuten Leberatrophie beobachtet.

Es ist behauptet worden, daß unter dem Einflusse der angeführten Schädlichkeiten die Fette aus anderen Geweben in die degenerierten Organe einwanderten ²⁾. Ein Fetttransport und eine Fettbildung aus Eiweiß scheinen in der That unter diesen Umständen neben einander auftreten zu können ³⁾. Daß aber durch Fetteinwanderung allein die Fettdegeneration zu erklären sei, stimmt wenig zu der Thatsache, daß sie nach Phosphorvergiftung auch bei stark ausgehungerten Tieren beobachtet wird, welche nur noch sehr wenig Fett besitzen. J. BAUER ⁴⁾ fand bei einem Hund, welcher nach 12-tägigem Hunger mit Phosphor vergiftet wurde, den Fettgehalt der Muskeln enorm vermehrt und ebenso in der getrockneten Leber 30 Proz. Fett gegen 10 Proz. der normalen Hundeleber. Auch die bedeutende Zunahme des Harnstickstoffs bis auf das Doppelte und selbst Vierfache der Norm unter diesen Verhältnissen stimmt zu dem Ursprung des Fettes aus dem massenhaft zerfallenden Organeiweiß. Daß dagegen ein stickstofffreier Rest der zerfallenen Eiweißmoleküle nach Phosphorvergiftung im Körper zurückbehalten wird, dafür spricht die weitere Beobachtung von BAUER ⁵⁾, daß trotz der gesteigerten Stickstoffausscheidung die Sauerstoffauf-

1) Vergl. C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 292.

2) A. LEBEDEFF, Woraus bildet sich das Fett in Fällen der akuten Fettbildung? Pflüger's Arch., Bd. 31, 1883, S. 11.

3) H. LEO, Fettbildung und Fetttransport bei Phosphorintoxikation, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 483 u. 486.

4) Die älteren Untersuchungen über die Befunde nach Phosphorvergiftung, namentlich von O. STORCH, J. BAUER und P. CAZENEUVE, finden sich in Voit's Handbuch, S. 184 u. 248 besprochen. Vergl. auch STOLNIKOW, Vorgänge in den Leberzellen, insbesondere bei der Phosphorvergiftung, Du Bois Arch., 1887, Suppl., S. 1. Ueber fettige Degeneration des Herzens nach Phosphorintoxikation siehe L. KREHL, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 51, 1894, S. 416.

5) J. BAUER, Der Stoffumsatz bei Phosphorvergiftung, Zeitschr. f. Biol., Bd. 7, 1871, S. 63.

nahme und die Kohlensäureabgabe auf die Hälfte der Norm herabgesetzt ist.

Ferner tötete LEO ¹⁾ von 12 Fröschen 6 und bestimmte deren Fettgehalt. Die restierenden 6 Frösche wurden mit Phosphor vergiftet und erst nach Ablauf des 3. Tages getötet. Der Leichenbefund der Phosphortiere zeigte, wenn auch bei weiten nicht in so bedeutendem Maße, wie bei den Warmblütern, die der Phosphorvergiftung charakteristischen Erscheinungen, mäßige Fettleber und trübe Muskulatur. Der Fettgehalt der zusammen verarbeiteten Frösche ergab eine wesentliche Zunahme gegenüber den 6 bei Beginn des Versuches getöteten gesunden Tieren sowie im Vergleich zu 6 weiteren, nicht vergifteten Fröschen, welche ebenfalls 3 Tage ohne Nahrung belassen waren. Es fand sich, daß 0,5 g oder 13,2 Proz. Fett unter dem Einfluß der Phosphorvergiftung im Körper neu gebildet waren.

Eine Fettbildung aus Eiweiß wird auch durch Beobachtungen an nährenden Muttertieren mindestens wahrscheinlich gemacht. SUBBOTIN ²⁾ fand, daß bei Hündinnen der Fett- und Zuckergehalt der Milch keineswegs abnimmt, wenn die Tiere einseitig mit magerem Fleisch ernährt werden. Im Gegenteil, es wird nach diesem Forscher bei einer derartigen Ernährung sogar eine besonders fettreiche Milch produziert. Dies bestätigt auch KEMMERICH ³⁾, welcher eine Hündin 22 Tage lang mit magerem, ausgekochtem Fleisch ernährte. In der Milch, welche während dieser Zeit von dem Tiere abgesondert wurde, befand sich etwa 10 mal so viel Fett, als mit dem Futter aufgenommen werden konnte. Allerdings ist bei diesen Versuchen die Möglichkeit nicht ausgeschlossen, daß die Tiere bei der reichlichen Eiweißnahrung das Milchfett aus ihrem Körperfett produzierten.

Besonders beweisende Beobachtungen liegen bei niederen Tieren zur Beurteilung dieser Frage vor. FR. HOFMANN ⁴⁾ teilte eine Quantität Fliegenmaden auf einer Wage in zwei Hälften. In der einen Hälfte wurde unmittelbar der Fettgehalt bestimmt. Die andere Hälfte ließ er zuvor auf defibriniertem Blut von bekanntem Fettgehalt sich entwickeln. Die Untersuchung ergab, daß die Fettmenge in den ausgewachsenen Maden 10 mal so groß geworden war, als das Fettquantum in denselben vor dem Beginn des Versuches und in dem Blute zusammengekommen. Es hatte sich also zweifellos im Organismus der Maden Fett aus Eiweiß gebildet.

PFLÜGER ⁵⁾ hat in neuerer Zeit behauptet, „daß die Lehre von der Entstehung des Fettes aus Eiweiß im Körper der Tiere jeder Begründung

1) H. LEO, a. a. O. S. 480.

2) V. SUBBOTIN, Virchow's Arch., Bd. 36, 1866, S. 561.

3) E. KEMMERICH, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1866, No. 30 und 1867, No. 127.

4) FRANZ HOFMANN, Zeitschr. f. Biol., Bd. 8, 1872, S. 159.

5) PFLÜGER, Ueber die Entstehung von Fett aus Eiweiß im Körper der Tiere, Pflüger's Arch., Bd. 51, 1892, S. 229. Hiermit im Zusammenhang bekämpft PFLÜGER die von VOIT aufgestellte Theorie, nach welcher bei reichlicher Eiweißnahrung durch eine Zugabe von Kohlehydraten der stickstofffreie Rest des Eiweißmoleküls als Körperfett zur Ablagerung gelangen kann. PFLÜGER behauptet, daß die Fette des Organismus unter allen Umständen allein aus den stickstofffreien Nährstoffen stammen. Eine Fettmast bei entsprechender Zufuhr von Eiweiß und Stärke geschieht, „nicht weil das Eiweiß selbst sich in Fett verwandelte, sondern

entbehre“. Seine gegen die verschiedenen Untersuchungen erhobenen Einwände sind indessen zum Teil sicher nicht gerechtfertigt, zum anderen Teil entziehen sie sich vorläufig der Beurteilung.

Aber selbst wenn die oben mitgeteilten Beweise für die Fettbildung aus Eiweiß im Tierkörper nicht existierten, kann doch die Bildung von Glykogen oder Traubenzucker aus Eiweiß ebensowenig bestritten werden, wie der bald zu erwähnende Uebergang von verfütterter Stärke in Körperfett, womit zugleich auch die Möglichkeit der Fettbildung aus Eiweiß im Tierkörper bewiesen ist.

Diese Umformung eines Teils des Eiweißmoleküls zu Fett in den tierischen Organen ist um so auffallender, als es bisher im allgemeinen nicht gelungen ist, auf künstlichem Wege die höheren Fettsäuren oder gar Glycerin aus Eiweiß abzuspalten¹⁾. Ebenso entstehen bei der gewöhnlichen Eiweißfäulnis, wie früher ausgeführt wurde, lediglich die niederen Glieder der Fettsäurereihe, namentlich Buttersäure, Valeriansäure und Kapronsäure. Nur unter gewissen äußeren Bedingungen scheinen auch durch bakterielle Zersetzung²⁾, gerade so wie in den tierischen Organen, höhere Fettsäuren aus zerfallenden Eiweißstoffen hervorgehen zu können. Man hat nämlich vielfach beobachtet, daß tierische Teile, namentlich Muskelfleisch, welche lange Zeit im strömenden Wasser liegen, eine eigentümliche fettartige Umwandlung erfahren. Während die Eiweißstoffe schwinden, bilden sich aus ihnen neben anderen löslichen Stoffen die Kalkseifen der Stearin- und Palmitinsäure, welche als feste Masse zurückbleiben, die als Adipocire oder Leichenwachs bezeichnet wird³⁾. Namentlich auf feuchten Begräbnisplätzen, wo eine langsame Zersetzung unter geringem

weil ersteres fettbildende Stoffe erspart“. „Von dem Eiweiß wird also das Kohlehydrat, nicht umgekehrt von dem Kohlehydrat das Eiweiß vor der Zersetzung geschützt.“ PFLÜGER, Ueber Fleisch- und Fettmästung, Pflüger's Arch., Bd. 52, 1892, S. 1 sowie: Die Ernährung mit Kohlehydraten und Fleisch etc., ebendas., S. 239. Vergl. hiergegen auch ERWIN VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 139—175. Die Fähigkeit des Tierkörpers, unter normalen Verhältnissen Fett aus Eiweiß zu bilden, leugnet auch M. KUMAGAWA auf Grund von Stoffwechselversuchen an Hunden, Mitteil. d. med. Fakultät zu Tokio, Bd. 3, 1894, No. 1.

1) Nur ERWIN VOIT teilt einen Versuch mit, bei welchem durch Einlegen von 43 g Eiweiß in Kalkmilch nach 12 Monaten 0,8 g höhere Fettsäuren entstanden waren. E. VOIT, Versuche über Adipocire-Bildung, Ges. f. Morph. u. Physiol., München 1889.

2) C. v. NÄGELI, Sitzungsber. d. Münchener Akad., 1879, S. 287.

3) Das Adipocire (Fettwachs) wurde zuerst von FOURCROY 1786 auf dem Kirchhofe des innocens in Paris entdeckt und später von CHEVREUL in seiner Natur erkannt.

Vergl. auch E. v. BIBRA, Chemische Untersuchungen über die Knochen und Zähne, Schweinfurt 1844, S. 358 u. ff. R. VIRCHOW, Adipocire, Verhandl. d. Physik-med. Ges. zu Würzburg, Bd. 3, 1852, S. 369. CH. WETHERILL, Ueber Leichenwachs (Adipocire), Journ. f. prakt. Chem., Bd. 68, 1856, S. 26. Weitere zahlreiche Beobachtungen hierüber finden sich ferner bei C. VOIT, Handbuch, S. 245. Vergl. ferner K. B. LEHMANN, Ein Beitrag zur Frage nach der Entstehung des Leichenwachses aus Eiweiß, Sitzungsber. d. Physik-med. Ges. zu Würzburg, 1888, S. 19.

Sauerstoffzutritt vor sich geht, ist eine derartige Umwandlung der Leichenteile bemerkt worden.

Daß auch bei der Reifung gewisser Käsesorten durch Pilzwirkung aus dem Kasein eine Bildung von Fettsäuren und Fett eintritt, ist neuerdings von JACOBSTHAL¹⁾ gezeigt worden.

Für die Möglichkeit der Bildung von Nukleinen und Lecithinen aus Eiweiß im Tierkörper spricht die bereits vorher mitgeteilte Beobachtung von MIESCHER über die Ernährungsverhältnisse der Rheinlachs²⁾. Da die weiblichen Lachse auf ihrer Wanderung stromaufwärts keine Nahrung aufnehmen und ihre Eierstöcke trotzdem während dieser Zeit um das 19- bis 27-fache an Gewicht zunehmen, bleibt nach MIESCHER nur die Annahme übrig, daß die in den Ovarien sehr reichlich vorhandenen Nukleine und Lecithine aus dem geschwundenen Muskeleiweiß, unter Zuhilfenahme von Phosphaten, synthetisch aufgebaut worden sind. Denn der Gehalt der Muskeln an Nukleinen und Lecithinen ist viel zu gering, als daß hierdurch der Bedarf der Eierstöcke an diesen Stoffen gedeckt werden könnte. Ja, es erscheint fraglich, ob die Nukleine der Gewebe überhaupt jemals direkt durch die Nukleine der Nahrung ergänzt werden, oder ob sie nicht vielmehr immer erst durch eine Synthese aus Eiweiß und Phosphaten im Tierkörper entstehen müssen.

Auch die Gegenwart von Xanthinbasen, als solcher, zur Bildung der Kernnukleine ist nicht nötig, sie müssen aus anderen in den Eiern vorhandenen Stoffen hervorgehen können. Dies beweist der Befund von KOSSEL³⁾, welcher im Dotter der unbebrüteten Hühnereier nur Paranukleine fand, welche bei ihrer Spaltung lediglich Phosphorsäure lieferten. Xanthinbasen sind in den frischen Vogeleiern nicht nachweisbar. Da nun aber die Trockensubstanz der Hühnerembryonen 0,28 Proz. Guanin sowie 0,66 Proz. Hypoxanthin enthält, muß man schließen, daß während der Bebrütung aus den Paranukleinen und unbekannten stickstoffhaltigen Stoffen sich Kernnukleine bilden.

Eine Nukleoalbuminbildung aus Eiweiß muß in den Milchdrüsen angenommen werden, da das Kasein der Milch sonst nirgends im Organismus angetroffen wird. Man könnte sich vorstellen, daß diese Synthese in den Drüsenzellen durch einfaches Zusammentreten von Nukleinen der Nahrung mit den Eiweißstoffen des Serums vor sich gehe. Indessen wird die Entstehung auch des Nukleins selbst aus Eiweiß und Phosphaten im Tierkörper wahrscheinlicher, wenn man die großen Mengen des täglich gebildeten Kaseins (manche Kühe liefern in 25 Litern Milch bis zu 720 g Kasein täglich) in Betracht zieht.

1) H. JACOBSTHAL, Versuche über die Fettbildung bei der Reifung des Käses, Pflüger's Arch., Bd. 54, 1893, S. 484. Hier findet sich die ältere Litteratur besprochen.

2) Vergl. S. 355.

3) A. KOSSEL, Weitere Beiträge zur Chemie des Zellkerns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 249 sowie Du Bois Arch., 1885, S. 34. Dasselbe konstatierte A. TICHOMIROFF an Insekteneiern, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 530, in denen während der Bebrütung auch eine Bildung von Lecithinen konstatiert wurde. Vergl. auch W. MAXWELL, Americ. Chem. Journ., Bd. 15, 1893, S. 185—195.

dessen Nukleingehalt kaum als solcher mit der vegetabilischen Nahrung aufgenommen werden dürfte.

Die nutritive Bedeutung der Leimstoffe geht aus dem schon Mitgeteilten (vergl. S. 360) genügend hervor. Sie sind ungeeignet, irgend welche Zellbestandteile zu ersetzen, dagegen haben sich das Kollagen und der Leim als die vorzüglichsten Sparmittel für Eiweißstoffe erwiesen.

Denn im Gegensatz zu den stickstofffreien Nährstoffen vermag der Leim auch jenen nicht näher bekannten Funktionen zu dienen, welche sonst nur noch aus den Spannkraften der zerfallenden Eiweißstoffe hervorgehen können. Und zwar leistet in dieser Beziehung der Leim etwa halb so viel, als die gleiche Menge Eiweiß.

Hieraus folgt, daß man bei einseitiger Ernährung mit Leimstoffen ein Tier erhalten kann, wenn zu seiner Nahrung gerade nur so viel Eiweiß hinzugefügt wird, daß der Verlust des täglich abschmelzenden Organeiweißes gedeckt wird.

Durch die Eigentümlichkeit der Leimstoffe, die Eiweißnahrung, soweit letztere als Kraftquelle in Betracht kommt, vollkommen ersetzen zu können, ist es möglich, die unter normalen Verhältnissen täglich in Verlust geratenden Mengen an Organeiweiß zu bestimmen. Denn die Harnstickstoffausscheidung im Hungerzustande kann hierfür nicht als Maßstab dienen, unter diesen Umständen wird ja stets mehr Eiweiß zerstört, als dem bei normaler Ernährung abschmelzenden Organeiweiß entspricht.

VOIT¹⁾ fand, daß ein großer Hund im Hungerzustande zur Zeit des konstanten Minimums täglich 5,3 g Stickstoff von seinem Körper einbüßte. Wurde nunmehr der Hund auf einseitige Leimnahrung gesetzt, so sank der tägliche Stickstoffverlust vom Körper sogleich bis auf 2,1 g. Letztere Zahl giebt also lediglich diejenige Stickstoffmenge an, welche dem zerfallenen Organeiweiß entstammte, zu dessen Ersatz der Leim nicht geeignet ist. Hiernach scheint vom Organeiweiß im Hungerzustande mehr als doppelt so viel, wie bei normaler Ernährung, in Zerfall zu geraten.

Es lag der Gedanke nahe, ob die Eigenschaft des Leims, als weitgehendes Sparmittel für die Eiweißstoffe dienen zu können, im wesentlichen auf seinem Stickstoffgehalt beruhe.

Deshalb wurden Versuche angestellt, wie sich in dieser Beziehung die Amidosäuren, besonders das aus vielen Pflanzen, namentlich Wicken, Bohnen, Erbsen und Kartoffeln, leicht zu gewinnende Asparagin (Monamid der Asparaginsäure), verhalten.

WEISKE²⁾ fand in der That, daß Asparagin bei Hammeln, Schafen,

1) C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1884, S. 284. Vergl. auch J. MUNK, Ueber die obere Grenze für den Ersatz des Nahrungseiweißes durch Leimstoffe, Pflüger's Arch., Bd. 58, 1895, S. 309.

2) H. WEISKE (zum Teil mit KENNEDY und B. SCHULZE), Ueber die Bedeutung des Asparagins für die tierische Ernährung, Zeitschr. f. Biol., Bd. 15, 1879, S. 261, Bd. 17, 1881, S. 417. Ferner: Versuche über das Verhalten verschiedener Amidkörper im tierischen Organismus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 277 und: Ueber die Bedeutung des Asparagins für die Ernährung der Herbivoren, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1893, S. 254.

Ziegen, Gänsen und Kaninchen eiweißersparend wirkt, indem es durch seinen Zerfall sowohl den Eiweißansatz im Körper, als auch die Milchproduktion fördert. Dieses Resultat konnten N. ZUNTZ¹⁾ und J. POTTHAST²⁾ wenigstens für das Kaninchen bestätigen. Dagegen soll das Asparagin bei Hunden und Ratten nach Untersuchungen von J. MUNK³⁾ sowie von VOIT und POLITIS⁴⁾ keine eiweißersparende Wirkung ausüben.

Vorläufig ist demnach anzunehmen, daß in Bezug auf die Verwertung der genossenen Amidosäuren sich die Pflanzenfresser und die Karnivoren nicht in gleicher Weise verhalten.

Außer den Amidosäuren in den pflanzlichen Nahrungsmitteln käme in dieser Frage allenfalls noch das Kreatin in Betracht, welches im Muskelsaft in ziemlicher Menge enthalten ist und die wesentlichste der stickstoffhaltigen Substanzen der Fleischbrühe und des Fleischextraktes bildet.

Das Kreatin entsteht offenbar bei der Zersetzung gewisser Muskelbestandteile. Da diese Base, einem Tiere eingegeben, in ihrer ganzen Menge als Kreatinin im Harn erscheint⁵⁾, muß sie als wertloses Endprodukt des Stoffwechsels betrachtet werden. Demnach war von vornherein nicht zu erwarten, daß die Beigabe von Kreatin zur Nahrung eine Eiweißersparung bewirken könnte. Dies ist aber auch durch exakte Versuche bestätigt worden. Sowohl KEMMERICH⁶⁾, als auch namentlich RUBNER⁷⁾ konnten feststellen, daß der Fleischextrakt die Lebenszeit hungernder Tiere nicht zu verlängern vermag, und daß alle Bestandteile des Muskelsaftes fast unverändert, d. h. ohne Verlust an Spannkraft, den Organismus verlassen.

Außer den für die Ernährung wertlosen Extraktivstoffen und ein wenig Glykogen⁸⁾ enthält der Fleischextrakt in größeren Quantitäten nur noch die Mineralsalze des Muskelgewebes. Wegen der darin vorhandenen Salze die Fleischbrühe zu genießen, wäre unnöthig, da diese Nährstoffe in allen Nahrungsmitteln in genügender Menge vorhanden sind.

1) N. ZUNTZ, Du Bois Arch., 1882, S. 424.

2) J. POTTHAST, Pflüger's Arch., Bd. 32, 1883, S. 280.

3) J. MUNK, Der Einfluß des Asparagins auf den Eiweißumsatz und die Bedeutung desselben als Nährstoff, Virchow's Arch., Bd. 94, 1883, S. 436 und Bd. 98, 1884, S. 364. Vergl. auch J. MAUTHNER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 507.

4) C. VOIT und G. POLITIS, Ueber die Bedeutung des Asparagins als Nahrungsstoff, Med. Centralbl., 1884, S. 378 sowie Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 492. Vergl. auch S. GABRIEL, Zur Frage nach der Bedeutung des Asparagins als Nahrungsstoff, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 115, sowie C. VOIT, ebendas., S. 125.

5) G. MEISSNER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 31, 1868, S. 283 und ältere Untersuchungen desselben, sowie C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 4, 1868, S. 77.

6) E. KEMMERICH, Pflüger's Arch., Bd. 1, 1868, S. 120.

7) M. RUBNER, Ueber den Einfluß der Extraktivstoffe des Fleisches auf die Wärmebildung, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 265. Vergl. ferner GEORGIOS POLITIS, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1892, S. 496.

8) E. KEMMERICH, Ueber Glykogenehalt des südamerikanischen Fleischextraktes, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1893, No. 12.

Die Herstellung der südamerikanischen Fleischextrakte des Handels geschieht offenbar durch Auslaugen des Fleisches mittels warmen Wassers. Steigert man hierbei die Temperatur bis zum Sieden, so müßten, besonders unter gleichzeitiger Druckerhöhung, aus den Eiweißstoffen der Muskeln allmählich Albumosen und Peptone gebildet werden¹⁾, welche in die Extraktionsflüssigkeit übergehen. Hieraus erklärt es sich, daß die Fleischextrakte Albumosen und Peptone bis zu 30 Proz., ja bis zu 60 Proz. (sogenanntes Fleischpepton) enthalten können²⁾. Der Wert der Präparate wird übrigens deshalb keineswegs gesteigert, da es zwecklos ist, große Mengen davon zu genießen. Denn der Fleischextrakt wird überhaupt nicht als Nahrungsmittel genommen, sondern gehört neben dem Thee, Kaffee und den Gewürzen zu den sogenannten Genußmitteln, welche durch gewisse wohl-schmeckende oder angenehm riechende Bestandteile eine vermehrte Sekretion der Verdauungssäfte hervorrufen und ferner einen wohlthätigen, allgemein belebenden Einfluß auf das Nervensystem ausüben³⁾. Die Behauptung von KEMMERICH⁴⁾, der zufolge die im Fleischextrakt enthaltenen Kalisalze noch speziell eine vermehrte Herzaktion anregen sollen, scheint durch die Untersuchungen von BUNGE⁵⁾ vollkommen widerlegt zu sein.

Wie schon hervorgehoben werden mußte, vertauschen die beiden Hauptgruppen der stickstofffreien Nährstoffe gegen einander, je nach der Ernährungsweise, ihre nutritive Bedeutung.

Ist das normale Eiweißquantum im Voit'schen Kostmaß vorhanden, so ersetzen sich die Fette und die Kohlehydrate nach ihren isodynamen Werten. In diesem Falle vermögen die Fette mehr als doppelt so viel zu leisten, als die Kohlehydrate.

Dagegen sind in Bezug auf die Fähigkeit, den Zerfall von Organ-eiweiß zu verhindern, die Kohlehydrate wirksamer, als die Fette, wie dies bei der Lehre von der Mästung bereits erwähnt wurde.

Dies zeigt sich ferner aber auch in der Gestaltung des Eiweißumsatzes bei hungernden Hunden, wenn den Tieren während der Inanition entweder reines Fett, oder aber Kohlehydrate gereicht werden.

Durch Fettgaben kann man unter diesen Verhältnissen nicht immer eine deutliche Verminderung der täglichen Stickstoffausscheidung bewirken, wenn diese auch im allgemeinen herabgesetzt ist, wie

1) Vergl. S. 97 u. 236.

2) E. KEMMERICH, Studien über das südamerikanische Fleischextrakt und Fleischpepton, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 409.

3) R. KÖRBER (Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 15, 1882, S. 59 und Chemiker-Ztg., 1888, No. 100, S. 1662) glaubt auf Grund von Versuchen an überlebenden Froschmuskeln nachgewiesen zu haben, daß die anregende Wirkung des Fleischextraktes auf das Kreatin zu beziehen sei. Dieser Anschauung wird indessen von G. BUNGE (Lehrbuch, 1894, S. 137) mit Recht widersprochen.

4) E. KEMMERICH, Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 49.

5) G. BUNGE, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 235 und Zeitschr. f. Biol., Bd. 9, 1873, S. 130. Vergl. auch K. B. LEHMANN, Arch. f. Hyg., Bd. 3, 1885, S. 249.

sich aus der bedeutend längeren Lebensdauer fatter Tiere, gegenüber fettarmen, bei völligem Hunger klar erkennen läßt.

Dagegen erzielt jede Zufuhr von Kohlehydraten im Hungerzustande sogleich ein auffallendes Absinken des Eiweißumsatzes, welcher hierdurch im Mittel um 9 Proz., im günstigsten Falle um 15 Proz., herabgesetzt werden kann¹⁾. Mehr, wie durch Fettgaben, kann dementsprechend durch ausschließliche Darreichung von Kohlehydraten, bei im übrigen ohne Nahrung gelassenen Tieren, der Eiweißverlust vom Körper vermindert und damit auch der Hungertod hinausgeschoben werden.

Aus der verhältnismäßig größeren organeiweißschützenden Wirkung der Kohlehydrate erklärt sich nach VOIT auch die Thatsache, daß die Pflanzenfresser, welche im allgemeinen viel bedeutendere Mengen von diesen Stoffen verzehren, leichter Eiweiß ansetzen, als die Fleischfresser, die außer Eiweiß fast nur Fette genießen.

Ein Uebergang von Fetten in Glykogen²⁾ oder Traubenzucker³⁾ scheint im Organismus nicht stattzufinden, dagegen ist die Umformung von genossener Stärke in Körperfett erwiesen.

Diese Metamorphose, welche unter einer Reduktion verläuft (vergl. S. 19), kann sich unter gewissen Verhältnissen im großen Maßstabe vollziehen, wie Fütterungsversuche⁴⁾ an Herbivoren und Karnivoren, ferner auch an Gänsen sicher dargethan haben.

Der Nachweis des Ueberganges von verfütterter Stärke in Körperfett läßt sich unter anderem zweckmäßig so führen, daß man zwei möglichst gleich schwere Tiere von demselben Wurf, deren Körper im allgemeinen einen annähernd gleichen Eiweiß- und Fettgehalt

1) VOIT, Handbuch, S. 130. Vergl. auch v. NOORDEN und KAYSEE, Ueber die eiweißersparende Kraft des Fettes, verglichen mit derjenigen der Kohlehydrate, Du Bois Arch., 1893, S. 371.

2) Vergl. hierüber: J. v. MERING, Zur Glykogenbildung in der Leber, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 282.

3) Von J. SEEGEN ist allerdings eine Zuckerbildung aus emulgiertem Fett durch die überlebende Leber behauptet worden, aber diese Versuche SEEGEN's machen so, wie sie geschildert werden, durchaus keinen überzeugenden Eindruck. SEEGEN, Die Zuckerbildung im Tierkörper. Berlin 1890, S. 151. Vergl. auch M. CREMER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 490. Daß auch beim Diabetiker kein Nahrungsfett in Zucker übergeht, ist von M. PETTENKOFER u. C. VOIT gezeigt worden. Vergl. Zeitschr. f. Biol., Bd. 3, 1876, S. 406 u. ff.

4) F. SOXHLET, Versuche über die Fettbildung im Tierkörper, Zeitschr. des Landwirtsch. Vereins in Bayern, August 1881. B. SCHULZE, Ueber Fettbildung im Tierkörper, Landwirtsch. Jahrb., 1882, I, S. 57, Ref. im Med. Centralbl., 1882, S. 708. N. TSCHERWINSKY, Landwirtsch. Versuchsstationen, Bd. 29, 1883, S. 317. ST. CHANIEWSKI, Ueber Fettbildung aus Kohlehydraten im Tierorganismus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 179. C. VOIT, Ueber die Fettbildung im Tierkörper, Sitzungsber. d. Münchener Akad., 1885, S. 288. E. MEISSL, F. STROHMER und N. v. LORENZ, Untersuchungen über den Stoffwechsel des Schweins, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 63. J. MUNK, Die Fettbildung aus Kohlehydraten beim Hunde, Virchow's Arch., Bd. 101, 1886, S. 91. M. RUBNER, Ueber die Fettbildung aus Kohlehydraten im Körper des Fleischfressers, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 272.

aufzuweisen pflegen, zunächst aushungert und sodann das eine Exemplar tötet, um das noch vorhandene Eiweiß- und Fettquantum seines Körpers zu ermitteln.

Das überlebende Tier wird jetzt eine Reihe von Tagen sehr reichlich mit einem abgewogenen Körnerfutter ernährt, dessen Fett-, Eiweiß- und Stärkegehalt ebenfalls genau bekannt ist. Ferner wird die Menge der nicht resorbierten Fette und Eiweißstoffe durch die Analyse des gesammelten Kotes festgestellt. Nachdem das Gewicht des Versuchstiers erheblich zugenommen hat, wird auch dieses getötet und sein Fett und sein Eiweißgehalt bestimmt. Unter der begründeten Voraussetzung, daß beide Tiere während der Hungerperiode annähernd gleichviel Fett und Eiweiß eingebüßt hatten, läßt sich die Zunahme an beiden Körperbestandteilen für das gemästete Tier aus der Differenz gegenüber dem ausgehungerten Tier berechnen.

Das neugebildete Organeiweiß kann nur aus dem verfütterten Nahrungsweiß stammen. Als Quellen des angesetzten Körperfettes dagegen sind in erster Linie das verfütterte Fett und der Rest des verabreichten Körnereweisses¹⁾ heranzuziehen.

Man hat nun gefunden, daß die Mengen des Fettes und der Eiweißstoffe in den Körnern bei weitem nicht hinreichen konnten, um das neuentstandene Körperfett aus sich hervorgehen zu lassen. Es müssen daher auch die Kohlehydrate der Nahrung zur Fettbildung beigetragen haben. Da der Anteil des aus Stärke neugebildeten Fettes sehr bedeutend, nämlich bis zu 86,7 Proz.²⁾ des überhaupt angesetzten Fettes, gefunden worden ist, kann an der Beweiskräftigkeit dieser Versuche nicht gezweifelt werden.

Auch durch die Bestimmung der täglich ausgeschiedenen Kohlensäure ist diese Frage zu entscheiden.

Man ernährt ausgehungerte oder zum Fettansatz besonders disponierte Tiere im Respirationsapparat reichlich mit abgewogenem, sehr fettarmem Körnerfutter, dessen Gehalt an Gesamtkohlenstoff sowie an Eiweiß- und Kohlehydraten bekannt ist. Aus der Differenz des täglich aufgenommenen und ausgeschiedenen Stickstoffs wird das angesetzte Eiweißquantum ermittelt. Die expirierte Kohlensäure ergibt nur im wesentlichen die Menge des wieder eliminierten Kohlenstoffs der Nahrung, denn ein Teil desselben verläßt auch in den organischen Harnbestandteilen den Körper und ist aus dem gefundenen Harnstickstoff annähernd zu berechnen.

Der zurückgehaltene Kohlenstoff wird zunächst als Bestandteil des angesetzten Eiweißes in Rechnung gebracht (Eiweiß = 52 Proz. C). Man hat aber gefunden, daß unter diesen Umständen noch weitere bedeutende Mengen an Kohlenstoff im Organismus deponiert werden, welche offenbar als Fett im Körper zurückbleiben. Die Menge des zurückgehaltenen Kohlenstoffs betrug in einem Falle³⁾ (junges Schwein

1) Nach W. HENNEBERG können aus 100 Teilen Eiweiß 51,4 Teile Fett hervorgehen, Landwirtsch. Versuchsstationen, Bd. 20, 1874, S. 393. Dieser Berechnung liegt indessen eine chemische Basis nicht zu Grunde. Vergl. HOPPE-SEYLER, Physiol. Chem., Bd. 2, 1881, S. 1005.

2) ST. CHANIEWSKI, a. a. O. S. 191.

3) E. MEISSL und F. STROHMER, Ueber die Bildung von Fett aus Kohlehydraten im Tierkörper, Monatshefte f. Chem., Bd. 4, 1883, S. 801 sowie Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 88, Juli 1883. Vergl. auch M. RUBNER,

der Yorkshire-Rasse) mehr als $\frac{1}{4}$ kg täglich und ist demnach viel zu groß, als daß die Annahme gerechtfertigt wäre, der Kohlenstoff sei in der Form von Glykogen abgelagert worden. Das Körperfett muß zweifellos in diesem Falle in großer Menge aus der verfütterten Stärke hervorgegangen sein, auch wenn man annimmt, daß alles Nahrungsfett (nicht einmal 8 g pro die) resorbiert und angesetzt wurde.

Aus dem universellen nutritiven Wert der Eiweißstoffe ergibt sich, daß die in denselben aufgespeicherten Spannkkräfte jeder Form der tierischen Leistungen zu genügen vermögen.

Weniger auf der Hand liegt die Verwendbarkeit der Kohlehydrate und Fette für die verschiedenen Funktionen des tierischen Organismus.

Daß sie bei ihrer Spaltung und Oxydation der Wärmebildung zu dienen geeignet sind, ist ohne weiteres zuzugeben¹⁾. Dagegen fragt es sich, ob die stickstofffreien Nährstoffe auch als Quellen der Muskelkraft in Betracht kommen. Während die ältere Anschauung, besonders von LIEBIG²⁾ vertreten, diese Annahme zurückwies, unterliegt es zur Zeit keinem Zweifel, daß die Muskularbeit auch durch den Zerfall der stickstofffreien Stoffe geleistet werden kann.

Besonders bahnbrechend war für die Erkenntnis dieser Thatsache der Versuch von FICK und WISLICENUS³⁾.

Die beiden Forscher bestiegen das Faulhorn in einem Zeitraum von 6 Stunden. Während des Marsches sowie in den vorausgegangenen 17 Stunden war von ihnen nur stickstofffreie Nahrung, nämlich Fett und Zucker, genossen worden. Der in der Zeit des Aufstiegs gelassene Urin wurde gesammelt und mit dem Harn, welcher in den nächsten 6 Stunden nach der Bergbesteigung zur Ausscheidung gelangte, vereinigt. Die Stickstoffbestimmung in den beiden Harnen ergab, daß bei WISLICENUS die Menge des umgesetzten Eiweißes 37 g betrug, während sie bei FICK nur etwas größer war, nämlich auf 38,28 g festgestellt wurde.

Aus dem Verbrennungswert des Eiweißes läßt sich berechnen, daß 37 g Eiweiß im allerhöchsten Falle 250 Kalorien liefern, welchen etwa 106 000 Kilogramm-meter Arbeit entsprechen.

Als Betrag der geleisteten Muskularbeit dagegen erhält man zunächst schon über 148 000 Kilogramm-meter, wenn man die Höhe des Faulhorns (1956 m) mit dem Körpergewicht von WISLICENUS (76 kg) multipliziert. Dazu kommt aber noch eine Herz- und Respirations-

Ueber die Fettbildung aus Kohlehydraten im Körper des Fleischfressers, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 272.

1) Vergl. hierüber M. RUBNER, Die Quelle der tierischen Wärme Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 73.

2) J. LIEBIG, Chemische Briefe, 1857 sowie namentlich: Ueber die Gärung und die Quelle der Muskelkraft, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 153, 1870, S. 1 u. 157.

3) A. FICK u. J. WISLICENUS, Ueber die Entstehung der Muskelkraft, Vierteljahrsschr. d. Züricher naturforsch. Ges., Bd. 10, 1865, S. 317. Zu dem gleichen Resultat wie FICK und WISLICENUS gelangten in ähnlichen Versuchen PARKES, Proc. Roy. Soc., Bd. 20, 1872, S. 402, F. SCHENK, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 2, 1874, S. 21, sowie W. NORTH, Proc. Roy. Soc., Bd. 36, 1883, S. 11.

arbeit von 30 000 Kilogramm-meter. Ferner wird bei jedem Schritt sowie bei jeder Kopf- und Armbewegung ein Teil der geleisteten Arbeit in Wärme umgesetzt, welche verloren geht. HELMHOLTZ hat berechnet, daß nur $\frac{1}{5}$ von der Verbrennungswärme der zersetzten Stoffe in äußere Arbeit verwandelt wird. Unter Berücksichtigung aller dieser Thatsachen muß die Arbeitsleistung WISLICENUS' im mindesten Falle auf 368 000 Kilogramm-meter veranschlagt werden. Hieraus folgt, „daß die Verbrennung von Proteinstoffen nicht die ausschließliche Kraftquelle des Muskels sein kann, da in den beiden Beobachtungen mehr (als 3 mal so viel) von meßbarer äußerer Arbeit geleistet wurde, als das Aequivalent der Wärmemenge beträgt, welches sich aus der Eiweißverbrennung berechnen läßt“.

Ferner hat VORR¹⁾ durch eine Reihe von Stoffwechseluntersuchungen festgestellt, daß hungernde fettreiche Hunde, oder aber auch solche, welche sich bei einer bestimmten reinen Fleischkost gerade im Stickstoffgleichgewicht befanden, verhältnismäßig nur wenig mehr Eiweiß umsetzten, wenn sie täglich 8 Stunden im Tretrade laufen mußten, als wenn sie sich in der Ruhe befanden.

Der gesteigerte Eiweißzerfall während der Bewegung war in keinem Falle so bedeutend, daß er durch die geleistete Muskelarbeit bedingt sein konnte.

Dagegen ergab die Bestimmung der expirierten Kohlensäure mit Hilfe des Respirationsapparates in vielen Versuchen an Menschen und Tieren, daß der Gaswechsel infolge von Muskelarbeit ausnahmslos bedeutend zunahm²⁾, und zwar in einem Verhältnis, welches der Arbeitsleistung entsprach.

Hieraus muß geschlossen werden, daß die stickstofffreien Nährstoffe als Arbeitsmaterial des Muskels nicht nur geeignet sind, sondern sogar in erster Linie zur Verwendung gelangen. Denn da nach VORR selbst im Hungerzustande die Muskelaktion keine entsprechende Vermehrung der Stickstoffausscheidung bewirkte, scheinen die Eiweißstoffe nur im äußersten Notfalle als Quellen der Muskelkraft herangezogen zu werden. Letztere wird selbst in der Inanition, solange dies möglich ist, vom Körperfett aufgebracht.

Auch FICK³⁾ bekennt sich zu dieser Anschauung. Nach ihm ist der Muskel eine wesentlich aus eiweißartigen Körpern „aufgebaute Maschine, in welcher als krafterzeugendes Brennmaterial stickstofffreie Verbindungen verbrennen“. „Da die Muskelmaschine unzweifelhaft durch stickstofffreies Brennmaterial geheizt werden kann, wird dies überall das angemessene Brennmaterial für dieselbe sein.“

1) Diese Versuche VORR's, welche zum Teil in Gemeinschaft mit PETTENKOFER ausgeführt wurden, stammen im wesentlichen aus den Jahren 1860—1870. Sie finden sich mit der übrigen umfangreichen Litteratur zusammengestellt in Hermann's Handbuch, Bd. 6, 1881, I, S. 187 u. ff.

2) Diese Thatsache war schon LAVOISIER 1789 bekannt und ist später vielfach bestätigt worden. Vergl. die Litteratur hierüber bei VORR, Handbuch, S. 200. Auch im venösen Blut ist eine Kohlensäurezunahme nach dem Tetanisieren der betreffenden Muskelpartien nachgewiesen worden. Vergl. SZELKOW, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 45, 1862, S. 171, sowie M. v. FREY, Du Bois Arch., 1885, S. 519 u. 533.

3) A. FICK, Compendium der Physiologie des Menschen, 1891, S. 33, sowie A. FICK und J. WISLICENUS, a. a. O.

Die nach der Muskularbeit regelmäßig zu beobachtende mäßige Zunahme des Eiweißumsatzes erklärt sich ungezwungen aus dem lebhafteren Zell- und Stoffwechsel der thätigen, gegenüber den ruhenden Organen.

Daß in erster Linie für die Muskularbeit stickstofffreie Stoffe in Anspruch genommen werden, wird auch durch anderweitige Beobachtungen gestützt.

Jeder Muskel deponiert im ruhenden Zustande ein gewisses Quantum Glykogen als Kraftvorrat, welchen man nach körperlichen Anstrengungen bald schwinden sieht. So fand KÜLZ¹⁾ bei gut genährten Hunden, welche 5—7 Stunden einen beladenen Wagen gezogen hatten, die Leber fast regelmäßig glykogenfrei. Da ferner auch beim Tetanisieren isolierter Froschmuskeln, gegenüber ruhenden, ein auffallend schnelles Verschwinden ihres Glykogengehaltes wahrgenommen wird²⁾, scheint in der That dieser Stoff bei der Muskelthätigkeit in erster Linie verbraucht zu werden. Erst nach seinem Verschwinden treten die Fette und endlich die Eiweißstoffe als Quellen der Muskelaktion ein.

Hierzu stimmt auch die Beobachtung, daß Menschen, deren Beruf große körperliche Anstrengungen erfordert, sich während dieser Zeit reichlich mit Fetten oder Kohlehydraten zu ernähren pflegen. TIEGEL³⁾ berichtet, daß die japanischen Läufer während ihrer großen Touren fast nur Reis, alle 2—3 Stunden in großen Mengen, zu sich nehmen, während sie an den Rasttagen vorwiegend Fleischspeisen genießen.

Der so wohlbegründeten Anschauung, daß die Eiweißstoffe des Muskels erst dann als Energiequelle eintreten, wenn es an Kohlehydraten und Fetten mangelt, sind in neuerer Zeit ARGUTINSKY⁴⁾, ein Schüler PFLÜGER's, und letzterer selbst⁵⁾ entgegengetreten. Diese Forscher fanden nämlich bei ihren Versuchen die während der Muskelthätigkeit erfolgende Mehrzersetzung an Eiweiß so bedeutend, daß sie behaupten, die ausschließliche Quelle der Muskelkraft seien gerade umgekehrt in erster Linie die Eiweißstoffe, während die stickstofffreien Substanzen hierzu erst in zweiter Linie verwendet würden. Letztere kämen nur dann als Quelle der Muskelkraft in Betracht, wenn dem Organismus eine nur ungenügende Eiweißmenge in der Nahrung zur Verfügung stände.

Indessen hat diese Auffassung PFLÜGER's, welche den Resultaten der so zahlreichen und gründlichen älteren Beobachtungen widerspricht, von anderer Seite keine Bestätigung erfahren. Im Gegenteil vermochten die in neuester Zeit vorgenommenen Nachprüfungen der

1) E. KÜLZ, Ueber den Einfluß angestrenzter Körperbewegung auf den Glykogengehalt der Leber, Pflüger's Arch., Bd. 24, 1881, S. 41. Hier findet sich die ältere Litteratur über diesen Gegenstand, aus welcher besonders die Arbeiten von O. NASSE (Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 97 und Bd. 14, 1877, S. 473) hervorzuheben sind.

2) Vergl. die Litteraturangaben auf S. 327, Anmerk. 7.

3) E. TIEGEL, Von den japanischen Läufern, Pflüger's Arch., Bd. 31, 1883, S. 607.

4) P. ARGUTINSKY, Muskularbeit und Stickstoffumsatz, Pflüger's Arch. Bd. 46, 1889, S. 552.

5) PFLÜGER, Die Quelle der Muskelkraft, Pflüger's Arch., Bd. 50, 1891, S. 98.

vorliegenden Frage nur die älteren Befunde von VOIT ausnahmslos zu bestätigen¹⁾.

Nach J. MUNK²⁾ und F. HIRSCHFELD³⁾ erklären sich die Resultate ARGUTINSKY's zum Teil aus dem Umstande, daß die aufgenommene Nahrung im Verhältnis zur geleisteten Arbeit einen ungenügenden Wärmewert repräsentierte. In diesem Falle wird in der That unter allen Umständen vom Körper gezehrt und muß neben Fett auch Muskelsubstanz als Kraftquelle in Zersetzung geraten, wie bereits ältere Versuche gelehrt haben⁴⁾. Dagegen betont auch HIRSCHFELD auf Grund seiner Versuche an sich selbst, daß durch die kräftigste Muskelthätigkeit weder bei eiweißreicher noch bei erweißarmer Nahrung, wenn sie nur an sich reichlich ist, um die erforderlichen Wärmewerte zu decken, eine entsprechend gesteigerte Stickstoffausscheidung angeregt wird.

Vielleicht aber lassen sich auch die Befunde von PFLÜGER auf gewisse Nebenumstände bei seinen Versuchen zurückführen. ZUNTZ und SCHUMBURG⁵⁾ konstatierten nämlich nach anstrengender Muskelaktion ebenfalls bisweilen einen erheblich gesteigerten Eiweißzerfall, aber nur dann, wenn infolge gleichzeitig vorhandener Hitze und Schwüle der Luft Atemnot und ungenügende Blutzirkulation (vergl. S. 115) vorhanden waren, während viel größere Anstrengungen bei Ausschluß dieser Schädlichkeiten keine entsprechend vermehrte Stickstoffausscheidung im Harn zur Folge hatten.

Von einem Nährwert der Cellulose (Rohfaser) kann natürlich nur die Rede sein, falls dieselbe im Darm in wesentlicher Menge zur Lösung gelangt. Daß dies bei den Pflanzenfressern in reichlichem Maße der Fall ist, wurde früher mitgeteilt (vergl. S. 289).

Aber auch bei diesen Tieren wird die nutritive Bedeutung der Cellulose, im Gegensatz zu der Ansicht von HENNEBERG und STOH-

1) Siehe unter anderen: N. ZUNTZ, J. FRENTZEL und W. LOEB, Ueber die Bedeutung der verschiedenen Nährstoffe als Erzeuger der Muskelkraft, Du Bois Arch., 1894, S. 541. Vergl. ferner die interessanten Ausführungen von C. SPECK, Ueber die Quelle der Muskelkraft, ebendas., 1895, S. 465 u. ff. KLAS SONDÉN und R. TIGERSTEDT, Untersuchungen über Respiration und den Gesamtstoffwechsel des Menschen, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 181. O. KRUMMACHER, Ueber den Einfluß der Muskelarbeit auf die Eiweißzersetzung, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 117.

2) J. MUNK, Ueber Muskelarbeit und Eiweißzerfall, Verhandl. der Physiol. Ges. zu Berlin, 1890, No. 12 und Du Bois Arch., 1890, S. 557.

3) F. HIRSCHFELD, Ueber den Einfluß erhöhter Muskelthätigkeit auf den Stoffwechsel des Menschen, Virchow's Arch., Bd. 121, 1890, S. 501.

4) Vergl. O. KELLNER, Landwirtsch. Jahrb., Bd. 8, 1879, S. 701 und Bd. 9, 1880, S. 651. Eine eingehende Kritik dieser Versuche von KELLNER findet sich bei VOIT, Handbuch, S. 197—199.

5) N. ZUNTZ und SCHUMBURG, Einwirkung der Belastung auf Stoffwechsel und Körperfunktionen des marschierenden Soldaten, Du Bois Arch., 1895, S. 378. Vergl. auch C. SPECK, ebendas., S. 496.

MANN¹⁾ sowie von KNIERIEM²⁾ und einer Reihe anderer Forscher³⁾, bestritten. Denn auf Grund seiner Stoffwechselversuche am Schaf spricht WEISKE⁴⁾ der Rohfaser jeden Nährwert ab, was um so mehr Beachtung verdient, als auch E. WOLFF⁵⁾ für das Pferd dasselbe behauptet.

Man muß daher annehmen, daß die niederen Fettsäuren, in welche ein bedeutender Prozentsatz der Cellulose bei ihrer Gärung im Darmkanal der Herbivoren nachweislich zerfällt und von denen nur ein geringer Anteil in den Exkreten zur Ausscheidung gelangt⁶⁾, durch die Wirkung der Darmbakterien bald eine weitere Spaltung in Kohlensäure und Grubengas erfahren. Von diesen Gasen könnte vielleicht das Methan, falls es überhaupt zur Resorption gelangte, in den Geweben verbrannt werden und somit eine Kraftquelle repräsentieren. Dies ist aber nach mehreren übereinstimmenden Befunden nicht der Fall. Die in den Kreislauf gelangten brennbaren Gase, namentlich der Wasserstoff und das Methan, werden durch die Lungen in ihrer ganzen Menge exhalirt und scheinen demnach für den Stoffwechsel völlig indifferent zu sein⁷⁾.

Die auffallend differierenden Resultate, zu welchen die einzelnen Untersuchungen in Betreff des Nährwertes der Cellulose geführt haben, erklären sich nach ZUNTZ⁸⁾ vielleicht aus dem verschiedenartigen Bau des Verdauungskanals der Pferde und der Wiederkäuer, indem hiermit im Zusammenhange die Erreger der Cellulosegärung bei den verschiedenen Tierarten eine wesentlich abweichende Beschaffenheit des Speisebreies vorfinden.

Abgesehen von ihrem noch zweifelhaften Nährwert, erfüllt indessen

1) W. HENNEBERG und F. STOHMANN, Beiträge zu einer rationellen Fütterung der Wiederkäuer, Braunschweig 1860 u. 1864. Ferner: Ueber die Bedeutung der Cellulose-Gärung für die Ernährung der Tiere, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 613.

2) W. v. KNIERIEM, Ueber die Verwertung der Cellulose im tierischen Organismus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 67.

3) W. HENNEBERG und TH. PFEIFFER, Journ. f. Landwirtschaft, Bd. 38, 1890, S. 215, sowie F. LEHMANN und H. VOGEL, ebendas., S. 165.

4) H. WEISKE, Ist die Cellulose ein Nahrungsstoff? Chem. Centralbl., 1884, S. 385. H. WEISKE (mit B. SCHULZE und E. FLECHSIG), Kommt der Cellulose eiweißersparende Wirkung bei der Ernährung der Herbivoren zu? Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 373.

5) E. WOLFF (mit SIEGLIN, KREUZHAGE und MEHLIS), Grundlagen für die rationelle Fütterung des Pferdes, Landwirtsch. Jahrb., 1887, Suppl. III, S. 49. Vergl. auch N. ZUNTZ, Verhandl. d. Ges. Deutsch. Naturforscher u. Aerzte, Bd. 63, 1890 (Bremen), II, S. 561.

6) H. WILSING, Ueber die Mengen der vom Wiederkäuer in den Entleerungen ausgeschiedenen flüchtigen Säuren, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 625.

7) B. TACKE, Ueber die Bedeutung der brennbaren Gase im tierischen Organismus, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 1827. E. HERTER und POURITZ, Ueber die physiol. Wirkung des Methan, Ber. d. 8. internat. med. Kongr. zu Kopenhagen, 1886, S. 77 (Ref. i. d. Ber. d. Deutsch. chem. Ges., 1888, No. 7, S. 304).

8) N. ZUNTZ, Bemerkungen über die Verdauung und den Nährwert der Cellulose, Pfüger's Arch., Bd. 49, 1891, S. 477.

die Cellulose bei den Pflanzenfressern jedenfalls in Darm eine wichtige Aufgabe. Sie verleiht einerseits dem Darminhalt eine lockere Beschaffenheit und regt andererseits die Peristaltik stetig an, wodurch die Fortbeförderung der Kotballen ermöglicht wird.

Denn als KNIERIEM¹⁾ Kaninchen mit einem cellulosefreien, aber völlig ausreichenden Futter ernährte, gingen die Tiere regelmäßig an Verstopfungen und Entzündungen des Darms zu Grunde. Bei der Sektion fand sich namentlich der Blinddarm mit Kot angefüllt, welcher die Konsistenz eines Glaserkittes besaß und fest an den Wandungen und Falten der Schleimhaut haftete, während der Darminhalt eines normal gefütterten Kaninchens ziemlich locker ist und beim Rückbiegen des Darms fast vollständig abfällt. Diese lockere Konsistenz wird nur durch die Rohfaser veranlaßt, welche dadurch die Kommunikation zwischen dem After und dem Magen offen hält, während bei den verendeten Kaninchen kaum eine solche bestehen konnte. Daß diese Auslegung die richtige ist, zeigt die Thatsache, daß Hornspähne, zu einer cellulosefreien Nahrung gegeben, die Rohfaser ersetzen können; die Tiere gehen hiernach nicht an Darmentzündung zu Grunde.

Ein fermentatives Spaltungsprodukt der Kohlehydrate ist der Aethylalkohol. Physiologisch unterscheidet er sich von allen natürlichen Nährstoffen durch seine Einwirkung auf das Nervensystem, weshalb seine Besprechung vorwiegend die Aufgabe pharmakologischer und hygienischer Lehrbücher ist.

Als Genußmittel, in der Form von Wein und Bier, leistet der Alkohol jedenfalls Vorzügliches. Dagegen kann seine Bedeutung als Nährstoff nur eine sehr beschränkte sein, da größere Dosen nicht ohne Funktionsstörungen vertragen werden. In Mengen, welche den Organismus nicht schädigen, scheint der Alkohol nach den meisten Untersuchungen und Beobachtungen, gleich den Kohlehydraten und Fetten, etwas Eiweiß ersparen zu können. Dies folgt sowohl aus vergleichenden Beobachtungen des Stickstoffumsatzes²⁾, als auch durch den Befund von ZUNTZ und BERDEZ³⁾ sowie von GEPPERT⁴⁾, daß die Oxydationsvorgänge im Körper unter dem Einfluß des eingeführten Alkohols kaum eine nennenswerte Steigerung erfahren.

Der Alkohol muß demnach im Organismus auch zur richtigen Zeit verbrennen, was von BUNGE⁵⁾ für jede Substanz gefordert wird, welche unter den Begriff der Nahrungsstoffe fallen soll.

1) W. v. KNIERIEM, Ueber die Verwertung der Cellulose im tierischen Organismus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 80.

2) J. MUNK, Du Bois Arch., 1879, S. 163. L. RIESS, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 2, 1880, S. 1. H. KELLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 192. MOHILANSKY, Einfluß vom Alkohol auf den Stoffwechsel, Inaug.-Diss. Petersburg 1889. C. v. NOORDEN, Alkohol als Sparmittel für Eiweiß etc., Berliner klin. Wochenschr., 1891, No. 23. R. H. CHITTENDEN, CH. NORRIS jun. und E. E. SMITH, Der Einfluß von Alkohol auf den Eiweißumsatz, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 220.

3) N. ZUNTZ und BERDEZ, Ueber die Einwirkung des Alkohols auf den Stoffwechsel des Menschen, Du Bois Arch., 1887, S. 178.

4) J. GEPPERT, Einwirkung des Alkohols auf den Gaswechsel des Menschen, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 22, 1887, S. 367.

5) G. BUNGE, Lehrbuch d. physiol. Chem., 1889, S. 124.

Nimmt man hierzu noch, daß der weit überwiegende Teil des Alkohols im Organismus zerstört wird¹⁾ und daß endlich seine Gegenwart in mäßigen Mengen die Ausnutzung der Kost im Darmkanal nicht beeinträchtigt²⁾, so sprechen alle Thatsachen dafür, daß der Alkohol in geringen Dosen sich genau wie ein natürlicher Nährstoff verhält.

Dem Aethylalkohol schließt sich das Glycerin an, welches bei der Fettspaltung im Darmkanal stets in geringer Menge gebildet wird.

Stoffwechselversuche unter Beigabe von Glycerin haben gezeigt, daß auch dieser Alkohol, in geringen Mengen gegeben, seinem Wärme- wert entsprechend Fett zu ersparen vermag³⁾. Dagegen wirken größere Glycerinmengen protoplasmazerstörend und rufen, unter Steigerung des Eiweißzerfalls, regelmäßig bedeutende Krankheitserscheinungen hervor⁴⁾.

Nicht weniger wichtig, als die bisher besprochenen organischen Nährstoffe, sind für den Bestand des Lebens die Mineralsalze, welche wir unter den primären Zellbestandteilen aufgeführt haben.

Der Organismus enthält nur etwa 0,1 Proz. Aschenbestandteile, wenn man von dem sehr kalkreichen Skelett absieht. Mit Einschluß des letzteren dagegen berechnet sich der Aschengehalt des Gesamtkörpers auf 4,7 Proz.

Die große Bedeutung und die Unentbehrlichkeit der Mineralbestandteile in der Nahrung ergibt sich schon aus der von FORSTER⁵⁾ gefundenen Thatsache, daß Tauben und Hunde, denen künstlich salzarm gemachte Nährstoffe, wie geschmolzenes Fett und ausgelaugtes Fleisch, in reichlicher Menge gereicht werden, durchaus nicht länger leben, als hungernde Tiere.

Und zwar scheint für des Gedeihen der tierischen Organismen die Aufnahme sämtlicher Aschenbestandteile ohne Ausnahme in einer gewissen Menge notwendig zu sein, so daß auch hier, wie bei der Pflanzenernährung, das von LIEBIG⁶⁾ gefundene „Gesetz des Minimums“ gilt, nach welchem die Pflanze, bei der ungenügenden Gegenwart nur eines ihrer normalen Aschenbestandteile, auch alle übrigen Nährstoffe, welche vielleicht in reichlichster Menge auf einem Boden vorhanden sind, nicht verwerten kann.

An dem Mangel der Mineralstoffe in der tierischen Nahrung leiden

1) G. BODLÄNDER, Pflüger's Arch., Bd. 32, 1883, S. 398. F. STRASSMANN, Untersuchungen über den Nährwert und die Ausscheidung des Alkohols, Pflüger's Arch., Bd. 49, 1891, S. 315.

2) Vergl. N. ZUNTZ u. A. MAGNUS-LEVY, Beiträge zur Kenntnis der Verdaulichkeit und des Nährwertes des Brotes, Pflüger's Arch., Bd. 49, 1891, S. 438. H. STRÖM, Einwirkung des Aethylalkohols auf den Kohlenstoffumsatz, Inaug.-Diss. Kopenhagen 1894.

3) L. ARNSCHINK, Der Einfluß des Glycerins auf die Zersetzungen im Tierkörper, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 430.

4) J. MUNK, Virchow's Arch., Bd. 76, 1879, S. 119, Bd. 80, 1880, S. 39. J. HORBACZEWSKI und F. KANERA, Monatshefte f. Chem., Bd. 7, 1886, S. 105.

5) J. FORSTER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 9, 1873, S. 297.

6) J. LIEBIG, Die Chemie in ihrer Anwendung auf Agrikultur und Physiologie, 1876, S. 332.

zuerst in bemerkenswerter Weise die nervösen Centralorgane, indem sich lähmungsartige Erscheinungen, Muskelzittern, wachsender Stumpfsinn und auch Sehstörungen geltend machen. Erst verhältnismäßig spät werden auch die vegetativen Funktionen in Mitleidenschaft gezogen¹⁾.

Daß ein wachsendes Individuum der Zufuhr von Mineralstoffen bedarf, ist ohne weiteres klar. Dagegen wird für den ausgewachsenen Organismus die Notwendigkeit des Neuersatzes der Aschenbestandteile, welche ja in den Geweben keine Zersetzung erfahren, nur aus der Beobachtung verständlich, daß die Absonderung des Urins nicht erfolgt, ohne daß wenigstens ein kleiner Teil der Chloralkalien und Phosphate der Säfte im Harnwasser mitgerissen wird, wodurch allmählich eine Verminderung der Mineralstoffe des Organismus eintreten muß.

Dies geschieht, trotzdem die Aschenbestandteile vom Körper hartnäckig zurückgehalten werden. Letztere Fähigkeit des Organismus ist aus der Beobachtung zu schließen, daß im Salzhunger und in der vollkommenen Inanition der Gehalt des Harns an Mineralstoffen schnell auf ein Minimum sinkt, und daß ferner nach den Befunden FORSTER's die Organe von Tieren, welche an Salzangel zu Grunde gingen, nur eine geringe Abnahme der anorganischen Stoffe zeigen. Man muß also folgern, daß der Organismus selbst eine sehr geringe Verminderung seiner Aschenbestandteile nicht zu ertragen vermag.

Die Funktionen der Nährsalze im Protoplasma sind gänzlich unbekannt. Das Kochsalz spielt vielleicht eine Rolle bei den osmotischen Prozessen zwischen Blut und Gewebsflüssigkeiten²⁾, die phosphorsauren Alkalien scheinen wichtige Bestandteile der Säfte und Gewebe zu sein. Etwas klarer ist die Bedeutung der kohlensauren Alkalien. Sie binden offenbar im Blute einen Teil der in den Säften produzierten Kohlensäure und unterstützen wahrscheinlich die Oxydationsvorgänge³⁾ in den Zellen, während endlich die Kalk- und Magnesiasalze für die Knochenbildung von größter Wichtigkeit sind.

Es wurde oben bemerkt, daß bei salzfreier Nahrung gehaltene Tiere nicht länger leben, als hungernde Individuen. Auffallend ist es nun, daß erstere sogar regelmäßig viel früher zu Grunde gehen, als Tiere, welche sich in vollkommener Inanition befinden.

Die mit ausgelaugtem Fleisch und Fett gefütterten Hunde FORSTER's befanden sich nach 26 bis 30 Tagen so elend, daß sie bei der Fortsetzung des Versuches in kurzer Zeit umgekommen wären, wogegen Hunde bei völligem Hunger etwa 60 Tage am Leben bleiben.

Die Ursache dieser auffallenden Erscheinung ist nach BUNGE⁴⁾ eine chronische Säurevergiftung, welche durch den Schwefelgehalt der Eiweißstoffe veranlaßt ist.

Bei der Zersetzung und Oxydation des Nahrungseiweißes in den Geweben geht nämlich der Schwefel desselben in Schwefelsäure über; während unter normalen Verhältnissen diese Schwefelsäure im Momente der Entstehung sogleich an die basischen Salze der Nahrung gebunden

1) J. FORSTER, a. a. O.

2) C. VOIT und J. BAUER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 5, 1869, S. 536.

3) Vergl. J. MUNK, Du Bois Arch., 1881, S. 460.

4) G. BUNGE, Zeitschr. f. Biol., Bd. 10, 1874, S. 130.

wird, ist dies bei einer Ernährung mit salzfreiem Material nicht möglich, und es entzieht nun die Schwefelsäure in dem Maße, als sie sich bildet, den Zellen gewisse basische Bestandteile, was wohl eine Zeit lang durch Ammoniakbildung kompensiert, auf die Dauer aber dem Organismus verderblich wird.

Diese Erklärung BUNGE's hat durch Untersuchungen von LUNIN¹⁾ eine Bestätigung erfahren.

LUNIN fütterte zunächst 5 ausgewachsene Mäuse mit einer fast aschefreien Nahrung, welche aus ausgewaschenem Kasein und Rohrzucker bestand, wobei die Tiere zum Trinken nur destilliertes Wasser erhielten. Sie gingen sämtlich zwischen dem 11. und 21. Tage zu Grunde.

Fügte aber LUNIN zu dieser Nahrung so viel reine Soda hinzu, daß auf 1 Äquivalent Schwefel des Kaseins 1 Äquivalent Natrium kam und sich somit im Organismus nur saures schwefelsaures Natron, aber keine freie Schwefelsäure bilden konnte, so lebten 5 Mäuse unter sonst gleich gebliebenen Bedingungen auffallend länger, nämlich 23 bis 36 Tage.

Um den Einwand zu entkräften, daß die Tiere nicht infolge der Neutralisation der Schwefelsäure länger lebten, sondern weil sie überhaupt einen Aschenbestandteil in der Nahrung erhielten, gab LUNIN 7 Mäusen zu ihrem Futter ganz dieselbe Menge Natrium, wie vorher, diesmal aber als Chlornatrium. Auch diese Tiere starben, wie die zuerst erwähnten, zwischen dem 6. und 20. Tag.

Die Mäuse lebten also mit Chlornatrium, d. h. mit zwei Aschenbestandteilen, dem Chlor und dem Natrium, kürzere Zeit, als mit einem Aschenbestandteil, dem Natrium, und nicht länger, als bei der Fütterung mit eiweißfreier Nahrung. Die Ursache des Todes bei einer Ernährung mit ausgewaschenem Fleisch scheint also in der That die schädliche Wirkung der Schwefelsäure zu sein.

Es war bei diesen Versuchen aufgefallen, daß die Tiere auch bei der, wie oben angegeben, mit Natriumkarbonat versetzten aschefreien Nahrung doch noch auffallend früh zu Grunde gingen.

An den äußeren Verhältnissen lag dieses nicht, da sich LUNIN überzeugte, daß Mäuse bei einer Ernährung mit Milch, welche auf dem Dampfbade bis fast zur Trockene eingedampft war, in demselben Käfig sehr gut gediehen und sich beliebig lange erhalten ließen.

Er stellte deshalb eine künstliche Kost zusammen, welche aus einer völlig genügenden Menge salzfreien Kaseins und Zucker bestand und ferner die anorganischen Salze genau in demselben quantitativen Verhältnis zum Eiweiß und zu einander enthielt, wie sie in der Milch vertreten sind, so daß also in der dargereichten Nahrung alle Stoffe genügend vertreten waren, welche uns als zum Leben notwendig bis heute bekannt sind.

Auffallenderweise gingen auch hierbei die Tiere zwischen dem 20. und 31. Tage regelmäßig zu Grunde. Sie lebten also nicht länger, als mit den organischen Milchbestandteilen unter alleinigem Zusatz von Natriumkarbonat, was später durch ähnliche Versuchsreihen von SOCIN²⁾ bestätigt wurde.

1) N. LUNIN, Ueber die Bedeutung der anorganischen Salze für die Ernährung des Tieres, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 31.

2) C. A. SOCIN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 100.

Die Ursache dieser bemerkenswerten Erscheinung ist keineswegs aufgeklärt. Entweder sind in der Milch außer Kasein, Fett, Milchsucker und den Salzen noch andere unbekannte Stoffe vorhanden, welche für die Ernährung unentbehrlich sind, oder, was wahrscheinlicher ist, es fehlt in einer derartig zusammengesetzten Nahrung die normale Verbindung der Mineralbestandteile mit den organischen Nährstoffen, welche durch das Ausfällen und Auslaugen des Kaseins zerstört wurde. Man kann sich vorstellen, daß gewisse Aschenbestandteile nur in einer derartigen innigen Verbindung mit Eiweißstoffen für den Organismus in gehöriger Weise verwendbar sind.

In der Nahrung braucht man im allgemeinen für die Zufuhr von Mineralstoffen nicht besonders zu sorgen, da sie in allen Nahrungsmitteln völlig genügend, meist sogar in bedeutendem Ueberschuß vertreten sind, so daß täglich eine erhebliche Salzmenge, als momentan für den Organismus unverwertbar, mit dem Harn zur Ausscheidung gelangt.

Im allgemeinen herrscht deshalb auch in der Tierwelt keine Neigung zu einer besonderen Aufnahme von Mineralstoffen.

Nur nach Kochsalz ist beim Menschen ein Bedürfnis vorhanden. Ebenso, wie der Mensch, verhalten sich in dieser Beziehung gewisse Pflanzenfresser, von den Haustieren namentlich die Rinder, Schafe und Ziegen. Dasselbe Verlangen nach Steinsalz ist von den Hirschen, Rehen, Gemsen und Antilopen bekannt und seit den ältesten Zeiten von den Jägern zum Anlocken des Wildes benutzt worden.

BUNGE¹⁾ hat diese Erscheinung sehr eingehend untersucht und führt sie auf einen reichlichen Genuß von Kalisalzen zurück, welche letztere sich, im Gegensatz zur Fleischnahrung, in allen Vegetabilien, namentlich aber in den Kartoffeln, im Klee und im Wiesenheu in bedeutender Menge vorfinden.

Die Kalisalze, z. B. das phosphorsaure oder kohlensaure Salz, setzen sich, in wäßriger Lösung mit Kochsalz zusammengebracht, so um, daß neben Chlorkalium das Natronsalz der betreffenden Säure, also phosphorsaures oder kohlensaures Natron entsteht.

Nach BUNGE soll diese Reaktion sich auch in der Säftemasse abspielen, sobald Kalisalze zur Resorption gelangen. Angenommen, es handelt sich um die Aufnahme von Kaliumkarbonat ins Blut, so entstünden durch diese Umsetzung Chlorkalium und Natriumkarbonat ($\text{CO}^{\text{OK}}_{\text{OK}} + 2 \text{ClNa} = \text{CO}^{\text{ONa}}_{\text{ONa}} + 2 \text{ClK}$). Statt des in die Reaktion tretenden Chlornatriums enthält also nunmehr das Blut zwei zur normalen Zusammensetzung desselben nicht — oder jedenfalls nicht in so großer Menge — gehörige Salze, welche schnell durch die Nieren entfernt werden. Hierdurch wird aber das Blut an Chlor und Natrium ärmer, ein Verlust, welcher nur durch Wiederersatz von außen gedeckt werden kann. Daß Menschen und Tiere, welche von kalireicher Nahrung leben, ein Verlangen nach Kochsalz tragen, ist somit verständlich. In der That ist ein verhältnismäßig größerer Kochsalz-

1) G. BUNGE, Zeitschr. f. Biol., Bd. 9, 1873, S. 104 u. Bd. 10, 1874, S. 110 u. 295 sowie Lehrbuch d. physiol. Chem., 1889, S. 107—121.

konsum der Bevölkerung da festgestellt, wo die Kartoffel das vorherrschende Nahrungsmittel bildet.

Auch experimentell ist diese Frage von BUNGE studiert worden. Durch den Genuß von 18 g Kali, als Phosphat oder Citronat allmählich im Laufe eines Tages eingenommen, vermochte er seinem Körper mehr als 6 g Kochsalz zu entziehen.

Der Theorie von BUNGE bereiten indessen von LANDSTEINER¹⁾ ausgeführte Untersuchungen einige Schwierigkeiten. Dieser fütterte $3\frac{1}{2}$ Monate lang von einer großen Anzahl (30) noch nicht erwachsener Kaninchen die eine Hälfte lediglich mit Kuhmilch, die andere dagegen nur mit Wiesenheu. Während in der Kuhmilch auf 1 Aequivalent Natron nur 0,7 bis 3,7 Aequivalente Kali kommen, entfielen in dem verfütterten Heu auf 1 Aequivalent Natron 9,6 Aequivalente Kali, so daß die beiden Gruppen von Tieren Kali und Natron in sehr differenten Mengen zu sich nahmen. Dennoch war nach der Beendigung des Versuches der Kali- und Natrongehalt des Blutes bei allen Tieren annähernd derselbe. Es scheint hiernach also nicht möglich, durch eine anhaltende Kalizufuhr einem Kaninchen größere Quantitäten Natron zu entziehen.

Indessen kann man gegen diese Befunde einwenden, daß die Differenzen in der Zusammensetzung der Blutsalze nicht so bedeutend zu sein brauchen, daß sie durch die Analyse nachweisbar sind. Denn auch bei am Salzhunger gestorbenen Tieren ist ja, wie oben ausgeführt wurde, eine Abnahme der Mineralstoffe in den einzelnen Organen kaum festzustellen.

Ferner ist gerade das Kaninchen, neben dem Hasen, eines der wenigen pflanzenfressenden Tiere, welche kein Verlangen nach Kochsalz tragen und es unberührt lassen, wenn sie Gelegenheit haben, davon aufzunehmen. Es ist denkbar, daß bei diesen Tieren Einrichtungen bestehen, welche eine Umsetzung der Natronsalze des Blutes mit den Kalisalzen der Nahrung nicht zustande kommen lassen. Man mußte untersuchen, wie sich die Blutasche anderer Pflanzenfresser, etwa der Schafe, nach einer derartigen differenten Ernährungsweise verhält. Ältere Versuche hierüber liegen allerdings vor²⁾, aber dieselben sind nicht mit einer analysierten Nahrung planmäßig durchgeführt worden.

Eher scheint gegen die Anschauung von BUNGE die Einwendung von HOPPE-SEYLER³⁾ gerechtfertigt, daß Störungen der Verdauung und des Stoffwechsels durch kalireiches Futter, ohne Zufuhr von Kochsalz, bis jetzt nicht festgestellt sind, wenn auch ein günstiger Einfluß des Steinsalzes auf das Gedeihen des Rindviehes und der Schafe von Tierzüchtern behauptet wird.

Die Bedeutung der Kalksalze in der Nahrung für das

1) K. LANDSTEINER, Ueber den Einfluß der Nahrung auf die Zusammensetzung der Blutasche, Zeitschr. f. physiol. Chemie, Bd. 16, 1892, S. 13

2) JARISCH, Wiener med. Jahrbücher, 1871, S. 435 u. 1877, S. 1. Vergl. hierüber auch die Angaben von A. MÜNTZ, Annal. de Chim. et de Phys., Bd. 24, 1891, S. 137 u. Compt. rend., Bd. 112, 1891, S. 447.

3) HOPPE-SEYLER, Physiol. Chem., Bd. 2, 1881, S. 963.

Knochenwachstum ist namentlich von FORSTER ¹⁾ und ERWIN VOIT ²⁾ besonders geprüft worden.

Sie benutzten hierzu junge Hunde, welche unter Darreichung von kalkfreiem Wasser nur mit Fleisch und Fett gefüttert wurden, worin nachweisbar einem wachsenden Tiere nicht genügend Kalksalze zugeführt werden.

Bei diesen Hunden machten sich früher oder später die Anzeichen einer mangelhaften Skelettausbildung bemerkbar, und es entwickelten sich allmählich die Symptome der Rhachitis, welche auch durch die spätere Sektion in allen ihren charakteristischen Erscheinungen konstatiert werden konnte.

Ebenso wurde bereits von CHOSSAT ³⁾ und später von C. VOIT ⁴⁾ festgestellt, daß ausgewachsene Tauben, welche ein Jahr lang lediglich mit gewaschenen Weizenkörnern und destilliertem Wasser ernährt wurden, hiernach Knochen besaßen, welche ungemein leicht zerbrachen, während der Schädel und das Brustbein zu ganz dünnen, siebartigen Plättchen zusammengeschrumpft waren, überhaupt das ausgeprägte Bild der Osteoporose darboten.

Auch die Rhachitis der Kinder ist bisweilen auf einen Mangel an Kalksalzen in der Nahrung bezogen worden. Dies ist nun wohl kaum jemals der Fall. Denn die Milch der Frauen und aller Tiere, namentlich aber die Kuhmilch, enthält, neben einer angemessenen Menge aller übrigen Mineralstoffe, bei weitem mehr Kalksalze, als fast alle anderen Nahrungsmittel.

Während z. B. der Kalkgehalt des Weizens sich auf 0,06 Proz. berechnet, die Erbsen und das Eiweiß etwa die doppelte Menge davon enthalten, steigt der Kalkgehalt der Frauenmilch auf 0,24 und derjenige der Kuhmilch sogar auf 1,5 Proz.

Andererseits haben die oben mitgeteilten Versuche von FORSTER und ERWIN VOIT gelehrt, daß die rhachitische Erkrankung in der That auf eine mangelhafte Ablagerung der Kalksalze im Skelett bezogen werden muß.

Es liegt die Möglichkeit vor, daß in manchen Fällen von Rhachitis die Resorption der Kalksalze infolge chronischer Darmkatarrhe Not leidet, meist aber trifft dies nicht zu, und es bilden vielmehr Ernährungsstörungen im Knochengewebe selbst das ursächliche Moment ⁵⁾.

1) J. FORSTER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 9, 1873, S. 369 sowie „Ueber die Verarmung des Körpers, speziell der Knochen an Kalk bei ungenügender Kalkzufuhr“, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 464.

2) ERWIN VOIT, Ueber die Bedeutung des Kalkes für den tierischen Organismus, Zeitschr. f. Biol., Bd. 16, 1880, S. 85. Vergl. auch A. BAGINSKY, Ueber den Einfluß der Entziehung des Kalkes etc., Du Bois Arch., 1881, S. 357 sowie: Zur Pathologie der Rhachitis, Virchow's Arch., Bd. 87, 1882, S. 301. H. SEEMANN, Zeitschr. f. klin. Med., 1882, S. 1 u. 152.

3) TH. CHOSSAT, Compt. rend., Bd. 14, 1842, S. 451.

4) C. VOIT, Ber. d. Versammlung Deutsch. Naturforscher zu München, 1877, S. 243. Vergl. auch POMMAY, Compt. rend. soc. biol., Bd. 43, 1891, S. 19.

5) G. RÜDEL, Ueber die Resorption und Ausscheidung von Kalksalzen bei rhachitischen Kindern, Arch. f. exper. Pathol. u. Pharmak., Bd. 33, 1893, S. 90, u. O. VIERORDT, Verh. d. XII. Kongr. f. inn. Med., 1893, S. 230.

Mit besonderem Interesse ist in einer umfangreichen Litteratur seit einigen Decennien die Frage behandelt worden, in welcher Form das Eisen in unseren Organismus gelangt, ohne daß es bis jetzt gelungen wäre, diesen Vorgang in allen seinen Punkten genügend aufzuklären.

Das Eisen findet sich als primärer Zellbestandteil in jedem Protoplasma, außerdem bildet es bei den höheren bluthaltigen Tieren einen Elementarbestandteil des für die Atmung so wichtigen Hämoglobins.

Dementsprechend sind die Eisenmengen in den Aschen der Wirbellosen bedeutend geringer, als in den unverbrennlichen Rückständen der blutbesitzenden Tiere.

Die Eisenquantitäten ganzer Tiere hat zuerst BOUSSINGAULT¹⁾, später auch BUNGE²⁾ bestimmt. Letzterer fand z. B. in der Asche einer 19 Tage alten Katze pro Kilo 0,047 g Eisen. Hieraus berechnet sich der Eisengehalt des menschlichen Organismus, das Körpergewicht zu 70 kg angenommen, auf 3,2 g.

Zunächst soll bemerkt werden, daß im allgemeinen in unseren Nahrungsmitteln kein anorganisches Eisen nachweisbar ist, zu welchem letzterem natürlich auch die Eisensalze organischer Säuren sowie das Eisenalbuminat gerechnet werden müssen³⁾.

Das Eisen, welches sich regelmäßig aus den Aschen aller animalischen und vegetabilischen Nahrungsmittel extrahieren läßt, ist in diesen Materialien selbst in der Form eisenhaltiger organischer Verbindungen enthalten.

Nur diese komplizierten Stoffe stellen also in der Norm auch die Vorstufen des Hämoglobins dar⁴⁾.

BUNGE, welcher sich mit dieser Frage am eingehendsten beschäftigt hat, ist es gelungen, eine derartige genetische Beziehung zum Hämoglobin für das Hämatogen nachzuweisen.

Dieses eisenhaltige Nuklein ist in dem Dotter der Vogeleier die einzige eisenhaltige Verbindung. Denn nach Abscheidung dieser Substanz durch künstlichen Magensaft (vergl. S. 52) erweisen sich alle übrigen Bestandteile des Eidotters als eisenfrei.

Das unverdauliche Hämatogen löst sich in verdünntem Ammoniak zu einer nahezu farblosen Flüssigkeit. Giebt man zu derselben ein wenig Schwefelammonium, so tritt erst nach einer halben Stunde eine schwache Grünfärbung ein, die nur sehr allmählich dunkeler wird. Ähnlich verhalten sich indessen auch manche Eisenalbuminate. Wichtig dagegen ist die Eigenschaft des Hämatogens, selbst beim mehrtägigen Behandeln mit salzsäurehaltigem Alkohol keine Spur von Eisen an die Flüssigkeit abzugeben. Besonders hieraus läßt sich schließen, daß im Hämatogen das Eisen direkt an Kohlenstoff gebunden ist und daß somit diese Substanz mit den Eisenalbuminaten nichts gemein hat, welchen salzsäurehaltiger Alkohol das Eisen leicht und vollständig zu entziehen vermag (vergl. S. 37).

Da die unbebrüteten Eier kein Hämoglobin enthalten, und da ferner während der Bebrütung nichts von außen hinzukommt, muß

1) BOUSSINGAULT, Compt. rend., Bd. 64, 1872, S. 1353.

2) G. BUNGE, Zeitschr. f. Biol., Bd. 10, 1874, S. 319.

3) Vergl. S. 37.

4) Vergl. G. BUNGE, Ueber die Assimilation des Eisens, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 49.

durch Umformungen irgend welcher Art das Eisen des Hämatogens in das des Hämoglobins übergehen. Daß es sich hierbei im wesentlichen um eine Umlagerung von Atomgruppen unter Eliminierung von Phosphorsäure handelt, dafür spricht die Zusammensetzung des Hämatogens. Denkt man sich nämlich den Phosphor als Phosphorsäure aus dem Hämatogen abgespalten, so bleibt ein Molekül zurück, welches denselben Eisengehalt hat, wie das Hämoglobin, nämlich 0,34 Proz. ¹⁾).

Wie im Vogelei, so kann auch im tierischen Organismus das als Nahrung genossene Hämatogen nach seiner Resorption das Material zur Hämoglobinbildung abgeben.

Dies folgt mit Notwendigkeit aus Untersuchungen, welche in neuerer Zeit Socin ²⁾ im Laboratorium von BUNGE ausgeführt hat.

Er fütterte eine Anzahl Mäuse lediglich mit hartgekochtem Eidotter, welchem etwas eisenfreie Stärke, Cellulose (vergl. S. 375) und Wasser zugesetzt wurde. Von diesen Tieren lebten einige 100 Tage und wurden hierauf wegen des Abschlusses der Versuche getötet. Da diese Mäuse bis zu 2 g an Körpergewicht zugenommen hatten, ist zweifellos die Annahme gerechtfertigt, daß sie auch Hämoglobin aus dem Hämatogen, der einzigen ihnen zugeführten Eisenverbindung, neu gebildet haben.

Ferner hat Socin ³⁾ durch die Beobachtung der Eisenausscheidung im Harn nach Eidotterfütterung einen vermehrten Eisenumsatz festgestellt und somit auch eine Resorption des Hämatogens wahrscheinlich gemacht.

Er überzeugte sich in oft wiederholten Versuchen, daß die Asche von filtriertem Hundeharn bei gewöhnlicher Fleischnahrung nur quantitativ unbestimmbare Spuren von Eisen enthält. Dagegen ließ sich nachweisen, daß während einer sehr reichlichen Aufnahme von Eidottern der Eisengehalt der Harnasche entschieden zunahm, so daß im Verlauf von 2 Tagen bis zu 12 mg Eisen durch die Nieren zur Ausscheidung gelangten. In anderen Fällen stieg nach Dotterfütterung der Eisengehalt des Harns weniger auffallend, war aber gegen die Norm immer noch zweifellos gesteigert.

Man kann sich vorstellen, daß bei einer derartigen Ernährungsweise ein momentan nicht verwendbarer Ueberschuß von Hämatogen zur Resorption gelangte, welcher dann zum Teil im Harn eliminiert wird, nachdem er vorher irgend eine Umformung erfahren hat.

Während seiner Wanderung durch den Tierkörper wird nämlich das Hämatogen offenbar zersetzt, wobei das Eisen in einen nicht näher bekannten organischen Atomkomplex übertritt. Denn im Harn ist das Eisen, falls man nicht Eisensalze künstlich in die Blutbahn bringt, lediglich in organischen Verbindungen enthalten, welche nicht zu den Proteinstoffen gehören.

1) A. JAQUET, Beiträge zur Kenntnis des Blutfarbstoffs, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1889, S. 289.

2) C. A. Socin, In welcher Form wird das Eisen resorbiert? ebendas., Bd. 15, 1891, S. 133—136.

3) a. a. O. S. 105—114. Die Beweiskraft dieser Versuche ist allerdings von KOBERT bestritten worden, weil durch übermäßige Dosen von Eidottern die Darmschleimhaut krank gemacht wird. Vergl. R. KOBERT, Petersburger med. Wochenschr., 1891, No. 49, S. 440.

Leider geht es nicht an, zur Bestimmung der Resorptionsgröße des Hämatogens und ähnlicher Verbindungen einen etwa verminderten Eisengehalt des Kotes, gegenüber dem eingeführten Hämatogeneisen, in Betracht zu ziehen. Denn es hat sich herausgestellt, daß die in den Faeces vorhandenen Eisenmengen sehr häufig die mit der Nahrung eingeführten Eisenquantitäten übertreffen¹⁾.

Diese Thatsache findet ihre wahrscheinlichste Erklärung in der Annahme, daß die Ausscheidung des in der Nahrung resorbierten, aber momentan für den Organismus nicht verwendbaren, organisch gebundenen Eisens nur zum Teil durch den Harn erfolgt, zum anderen, und größeren Teil dagegen durch das Blut der Darmwand zuströmt, um hier von den Schleimhautepithelien ins Lumen des Verdauungskanal befördert zu werden²⁾.

Auf der Bahn der Gallengänge findet die in Rede stehende Eisenausscheidung nicht statt, dazu ist der Eisengehalt der Galle viel zu gering; dieser genügt ja nicht einmal, um den Verbleib des Hämatineisens bei der Bilirubinbildung zu erklären (vergl. S. 215 u. 225). Zudem sind die geringen Eisenquantitäten der Galle anorganischer Natur. Sie stehen nach unserer früheren Ausführung mit den normalen Stoffwechselvorgängen kaum in direkter Beziehung.

Dem Hämatogen mehr oder weniger nahe stehende Eisenverbindungen scheinen in der Nahrung weit verbreitet zu sein³⁾.

Auch in der Milch sind derartige Stoffe nachweisbar, doch tritt ihre Menge darin sehr zurück. Dies ist um so auffallender, als BUNGE⁴⁾ durch vergleichende Analysen die sehr bemerkenswerte

1) F. BIDDER und C. SCHMIDT, Die Verdauungssäfte und der Stoffwechsel, Mitau 1852, S. 41, sowie J. FORSTER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 9, 1873, S. 297.

2) Vergl. besonders R. GOTTLIEB, Ueber die Ausscheidungsverhältnisse des Eisens, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 371, sowie FRITZ VOIT, Beiträge zur Frage der Sekretion und Resorption im Dünndarm, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 387—397.

3) Ein dem Hämatogen ähnliches eisenhaltiges Nuklein läßt sich auch aus den Karpfeneiern darstellen. Vergl. G. WALTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 489.

Hämatogen oder ähnliche Verbindungen, in denen das Eisen direkt an Kohlenstoff gebunden ist, künstlich darzustellen, ist natürlich vorläufig völlig ausgeschlossen. Dies würde nichts Geringeres bedeuten, als die Möglichkeit einer Synthese von beliebig zusammengesetzten Proteinstoffen. Die von O. SCHMIEDEBERG und P. MARFORI durch Erhitzen von Eisenoxyd mit Alkalialbuminat gewonnenen und als „Ferrialbuminsäure“ oder „Ferratin“ bezeichneten Stoffe (vergl. Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 29, 1891, S. 212 und Bd. 33, 1893, S. 101) sind trotz gegenteiliger Behauptung durchaus anorganischer Natur und haben mit dem Hämatogen oder diesem nahestehenden organischen Eisenverbindungen nicht das mindeste zu thun. Dasselbe gilt ersichtlich auch für das von M. SIEGFRIED (Du Bois Arch., 1894, S. 401) aus dem Fleischextrakt durch Eisenchlorid gefällte phosphorfleischsaure Eisen (Karniferrin) und andere salzartige Verbindungen, in denen irgend welche Proteinstoffe dem Eisen gegenüber als Säuren fungieren.

4) G. BUNGE, Zeitschr. f. Biol., Bd. 10, 1874, S. 295, Du Bois Arch., 1886, S. 539, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 399, Bd. 16,

Thatsache feststellen konnte, daß alle übrigen Bestandteile der Milch-
asche fast genau in denselben Gewichtsverhältnissen vertreten sind,
wie in der Gesamtasche der Säuglinge.

Auf 100 Gewichtsteile Asche kommen nämlich:

	I.		II.	
	Neugeborener Hund	Milch der Mutter im Verlaufe von 14 Tagen gesammelt	4 Tage alter Hund	Milch von frem- den Hündinnen
K ₂ O	11,42	14,98	8,5	10,7
Na ₂ O	10,64	8,80	8,2	6,1
CaO	29,52	27,24	35,8	34,4
MgO	1,82	1,54	1,6	1,5
P ₂ O ₅	39,42	34,22	39,8	37,5
Fe ₂ O ₃	0,72	0,12	0,34	0,14
Cl	8,35	16,90	7,3	12,4

Es werden demnach dem Säugling alle Salze, wenn man von dem
überschüssigen Chlorgehalt absieht, fast genau in demselben Verhältnis
zugeführt, wie er ihrer zu seinem Wachstum bedarf.

Hierdurch wird offenbar höchst zweckmäßig die größtmöglichste
Sparsamkeit erzielt, indem der mütterliche Organismus nichts abgibt,
was vom Säugling nicht verwertet wird.

Ganz anders, als die Salze, verhalten sich die organischen Eisen-
verbindungen der Milch. Ihre Menge ist in diesem Sekret 6mal so
gering, als in der Asche des neugeborenen Säuglings.

Diesen Widerspruch erklärt BUNGE durch die Einrichtung, „daß
der Säugling seinen Eisenvorrat für das Wachstum der Organe schon
bei der Geburt mit auf den Lebensweg bekommt“. Denn wie BUNGE ¹⁾
durch eine weitere Reihe von Analysen gezeigt hat, ist bei Tieren,
welche sich in den ersten Wochen ausschließlich von Muttermilch
nähren, der prozentische Eisengehalt des Gesamtorganismus bei der
Geburt am höchsten. Während z. B. ein neugeborenes Kaninchen auf
100 g Körpergewicht 18,2 mg Eisen enthält, nimmt infolge des Wachs-
tums des Tieres der prozentische Eisengehalt von der Geburt an stetig
ab und ist am 24. Tage bis auf 3,2 mg pro 100 g Körpergewicht ge-
sunken. Hiermit stimmen auch die Befunde von ZALESKY ²⁾, welcher
in der völlig blutfrei gemachten Leber eines neugeborenen Hundes
relativ 4- bis 9 mal so viel Eisen fand, als bei ausgewachsenen Tieren.

Erst mit der beginnenden Aufnahme der eisenreichen Vege-
tabilien ³⁾ beginnt beim Kaninchen der prozentische Eisengehalt wieder

1892, S. 173 und Bd. 17, 1893, S. 63. Vergl. auch MENDES DE LEON,
Arch. f. Hygiene, Bd. 7, 1886, S. 286.

1) G. BUNGE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 177.

2) ST. ZALESKY, Eisengehalt der Leber, Zeitschr. f. physiol. Chem.,
Bd. 10, 1886, S. 479 u. 495. Vergl. auch FRIEDRICH KRÜGER, Zeitschr.
f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 439, sowie L. LAPICQUE, Compt. rend. soc.
biol., Bd. 44, 1892, S. 697.

3) Eine Zusammenstellung des Eisengehaltes verschiedener Vegeta-
bilien findet sich bei BUNGE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892,
S. 174.

zu steigen, ohne daß er jedoch seine Höhe im Moment der Geburt je wieder erreichte.

Bei Meerschweinchen dagegen, welche gleich am ersten Tage Vegetabilien fressen, läßt sich keine so bedeutende Abnahme im prozentischen Eisengehalt des Körpers erkennen. Diese Tiere brauchen und erhalten keinen Eisenvorrat, welcher bestimmt wäre, die geringe Eisenmenge der Milch zu ergänzen.

BUNGE erklärt diese Einrichtung der Eisenaufspeicherung aus der schwierigen Assimilation der organischen Eisenverbindungen. „Würde die Hauptmenge dieser Stoffe durch die Milchdrüse abgegeben, so könnte sie im Verdauungskanale des Säuglings noch vor der Resorption ein Raub der Bakterien werden. Gelangt sie dagegen durch die Placenta in den Organismus des Kindes, so ist sie demselben definitiv gesichert.“

Die Fleischfresser, welche von Wirbeltieren leben, nehmen in der Nahrung reichlich Oxyhämoglobin auf. Dasselbe wird durch den Magen- und Pankreassaft sehr leicht in Eiweiß und Hämatin gespalten.

Es fragt sich, ob letzteres resorbiert wird und, nach seiner synthetischen Regeneration zu Hämoglobin, für die Blutbildung von neuem Verwendung finden kann.

Eine besondere Neigung des Organismus, sich dieses Hämatin der Nahrung anzueignen und für den Bedürfnisfall aufzuspeichern, scheint nicht zu bestehen¹⁾. Auch findet es sich nach hämoglobinhaltiger Nahrung massenhaft in den Faeces²⁾.

In neuerer Zeit hat allerdings KOBERT³⁾ angegeben, daß nach der Einnahme von Hämoglobin und Hämatin eine Zunahme des Eisens im Harn zu beobachten ist. Aber das wahrgenommene Ansteigen des Harneisens ist in Bezug auf die absolute Menge des Metalls viel zu gering, als daß es nicht als zufällig angesehen werden müßte. Diese Mitteilungen KOBERT's und seines Schülers BUSCH⁴⁾ machen durchaus keinen beweisenden Eindruck.

Als Heilmittel gegen die Chlorose ist seit lange nicht

1) Vergl. besonders M. CLOËTTA, Ueber die Resorption des Eisens in Form von Hämatin und Hämoglobin etc., Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 37, 1896, S. 69.

2) HOPPE-SEYLER, Physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 339.

3) R. KOBERT, Ueber resorbierbare Eisenpräparate, Petersburger med. Wochenschr., 1891, No. 49.

4) CH. BUSCH, Ueber die Resorbierbarkeit einiger organischer Eisenverbindungen, Arbeiten d. pharmak. Instituts zu Dorpat, Bd. 7, 1891, S. 40.

Als besonders zur Resorption tauglich werden durch KOBERT von ihm in eigentümlicher Weise dargestellte Reduktionsprodukte des Hämoglobins empfohlen, welche er als Hämogallol und Hämol bezeichnet. Derartige Präparate sollen dementsprechend auch besonders geeignet sein, die Anämie der Chlorotischen zum Schwinden zu bringen. Doch „fällt es“ KOBERT vorläufig selbst „nicht ein, auf die beobachteten wenigen Fälle (von „geheilten“ Chlorose) einen zwingenden Beweis für den Nutzen des Präparates zu gründen; sie sollen nur zeigen, daß es (im Gegensatz zu den gebräuchlichen Hämoglobinpräparaten) nichts schadet“. KOBERT, a. a. O., S. 441.

organisch gebundenes Eisen, besonders in der Form der Eisensalze organischer Säuren, sowie des Eisenalbuminats, angeblich mit Erfolg¹⁾, verwendet worden.

Man beabsichtigt mit dieser Maßnahme, dem Organismus Materialien zu einer vermehrten Hämoglobinbildung zuzuführen, obgleich zu diesem Zweck geeignete Stoffe fast in jedem Nahrungsmittel schon im Ueberfluß vorhanden sind. Bei dieser Medikation wird vorausgesetzt, daß im Körper Einrichtungen bestehen, durch welche aus Eiweißstoffen und den zur Resorption gelangten Eisensalzen Blutfarbstoff synthetisch gebildet werden kann.

Gegen die Möglichkeit einer derartigen Synthese ist an und für sich gewiß nicht einzuwenden, wenn man bedenkt, daß der Organismus auch Nukleine aus Eiweiß und Phosphorsäure zu bilden vermag.

Dagegen ist es unwahrscheinlich, daß der Tierkörper eine keineswegs einfache Fähigkeit besitzen soll, welche zu bethätigen unter natürlichen Verhältnissen ganz außerhalb seiner Aufgaben liegt und welche er daher auch keineswegs durch Anpassung erworben haben kann.

Die Verwendbarkeit des anorganischen Eisens zur Hämoglobinbildung seitens des Organismus hat daher von diesem Gesichtspunkte aus wenig für sich.

Hierzu kommt noch, daß außer seiner angeblichen Heilkraft gegen

1) Es erscheint fast sicher, daß alle Angaben über den günstigen Einfluß der Eisenpräparate bei Chlorose, welche offenbar auf eine Erkrankung der hämoglobinbildenden Organe, nicht aber auf Eisenmangel in der Nahrung zurückzuführen ist, auf einem Mangel an Kritik beruhen, indem die beobachteten Heilungen lediglich auf die stets mit der Eisenmedikation verbundene Aufbesserung der diätetischen und hygienischen Verhältnisse zu beziehen sind. Nach Beweisen für den therapeutischen Erfolg der Eisenmedikation sucht man in der Litteratur vergebens.

Nach O. SCHMIEDEBERG (Grundriß der Arzneimittellehre, 1888, S. 271 u. 272) „kommt eine eigentliche Eisenwirkung in therapeutischer Beziehung nicht in Betracht“. „Der Nutzen des Eisens bei der Behandlung der Chlorose ist mehr als zweifelhaft“. „Trotz des festgewurzelten Glaubens fehlen für eine solche Annahme die auf erfahrungsmäßiger Grundlage beruhenden Beweise.“

G. BUNGE (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 58) stellt sich vor, daß die therapeutische Wirkung der Eisensalze vielleicht doch existiere, aber dann eine indirekte sei, indem die eingegebenen Eisensalze das Hämato-gen und ähnliche Verbindungen vor einer bakteriellen Zersetzung im Darmkanal schützten. Als unmittelbar zerstörendes Agens wirkt nämlich auf diese organischen Substanzen der Schwefelwasserstoff, weil er sie bei längerer Einwirkung ihres Eisens beraubt. Sind aber Eisensalze zugegen, so werden diese in erster Linie den sich bei der Eiweißfäulnis entwickelnden Schwefelwasserstoff in Beschlag nehmen und ihn daher unschädlich machen.

Diese Hypothese BUNGE's, welche übrigens schon HANNON 1851 ausgesprochen hat, erscheint indessen ebenso unnötig, als unberechtigt, solange weder der therapeutische Erfolg der Eisenmedikation, noch eine abnorme Bildung von Schwefelwasserstoff im Dünndarm der Chlorotischen festgestellt ist. Uebrigens findet auch eine antiseptische Wirkung der Eisensalze im Darmkanal, woran man denken könnte, nicht statt. Vergl. C. TH. MÖRNER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1893, S. 13.

die Chlorose keinerlei Thatsachen bekannt sind, welche das anorganische Eisen zur Hämoglobinbildung geeignet erscheinen lassen.

Manche Autoren haben überhaupt die Aufnahme anorganischen Eisens von seiten der unverletzten Darmschleimhaut, offenbar ohne Grund, bezweifelt.

Als der Annahme einer Resorption der Eisensalze entgegenstehend, ist auf deren Giftigkeit hingewiesen worden. Spritzt man nämlich diese Stoffe, auch in nicht ätzender neutraler Form, Tieren ins Blut, so beobachtet man, wie fast nach allen Metallvergiftungen, Sinken des Blutdrucks und akut auftretende Lähmungen, welchen sich schwere Darmaffektionen und im weiteren Verlauf oft parenchymatöse Nephritis anschließen¹⁾. Von allen diesen Erscheinungen ist dagegen nichts zu bemerken, wenn man Eisensalze, selbst in erheblichen Mengen, in den Magen bringt.

Es ist weiter gegen die Aufnahme der Eisensalze in die Säftemasse geltend gemacht worden, daß sie, in mäßigen Dosen und in nicht ätzender Form in den Magen eingeführt, niemals eine Steigerung des Harneisens veranlassen, während subkutan beigebrachte oder ins Blut gespritzte Eisenpräparate sehr bald unverändert im Harn nachweisbar werden²⁾.

Diese Befunde sind indessen keineswegs geeignet, die Möglichkeit einer Resorption der Eisensalze zu widerlegen. Denn erwiesenermaßen besitzt die Leber die Fähigkeit, alle Metallgifte bis zu einer gewissen Grenze zurückzuhalten und so ihren Eintritt in die Säftemasse zu verhindern. Es liegt der Gedanke nahe, daß diese schützende Eigenschaft der Leber gegenüber dem in der Natur so weit verbreiteten Eisen besonders ausgebildet ist. Somit ließe sich eine Resorption des Eisens ohne gleichzeitige Vergiftungserscheinungen sowie ohne Vermehrung dieses Metalls im Harn recht wohl erklären.

Bei Resorptionsversuchen mit Eisensalzen muß stets in Betracht gezogen werden, daß gesteigerte Eisendosen, namentlich in ungeeigneten Präparaten eingegeben, die Darmepithelien anätzen. In diesem Falle treten die Eisensalze ins Blut und gelangen dann auch in den Harn³⁾.

Wie weit sich letzteres auch auf die von KUNKEL⁴⁾ mitgeteilten Befunde bezieht, bleibt dahingestellt.

Als dieser in mehrfachen Versuchen von zwei weißen Mäusen die eine 5—6 Tage lang mit Brot, die andere mit derselben Nahrung, der einige Tropfen Eisenchlorid zugesetzt waren, fütterte, ergab sich regelmäßig, daß die Leber des unter Zusatz von Eisenchlorid genährten Tieres beim Einlegen in verdünntes Schwefelammonium nach 2—3

1) H. MEYER u. FRANCIS WILLIAMS, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 13, 1881, S. 70.

2) Die umfangreiche Litteratur hierüber findet sich bei C. A. SOCIN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 93, sowie bei H. W. F. C. WOLTERING, ebendas., Bd. 21, 1896, S. 190.

3) R. KOBERT, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 16, 1883, S. 378. CAHN, ebendas., Bd. 17, 1884, S. 141.

4) A. KUNKEL, Zur Frage der Eisenresorption, Pflüger's Arch., Bd. 50, 1891, S. 11. Ganz dasselbe gilt für die neuerdings mitgeteilten Versuche von WOLTERING, a. a. O. S. 197—201.

Stunden intensiv schwarz gefärbt wurde, während eine normale Leber ihre Farbe beträchtlich weniger verändert.

Dieser Befund von KUNKEL wird durch neuere Untersuchungen unter anderen von HALL ¹⁾ bestätigt. Dieser fütterte eine größere Anzahl Mäuse mit dem von SIEGFRIED ²⁾ dargestellten, nicht ätzenden phosphorfleischsauren Eisen (Karniferrin) und fand, daß die Asche der nach 8 Tagen getöteten Tiere prozentisch erheblich größere Eisenmengen enthielt, als die Asche von ebenso, aber ohne Eisenzusatz ernährten Kontrollmäusen. Um Fehlerquellen zu vermeiden, wurde in jedem Fall der Darmtrakt vor dem Veraschen der Kadaver sorgfältig und ohne Blutverlust entfernt. Speziell ließ sich auch in der Leber eine Eisenzunahme konstatieren.

Hiernach ist die Resorbierbarkeit des anorganischen Eisens, selbst bei völlig intaktem Darmkanal, und die Ablagerung desselben in der Leber mindestens sehr wahrscheinlich.

Diese Thatsache kann indessen für die Verwendbarkeit der Eisensalze zur Hämoglobinbildung ersichtlich nicht das Geringste beweisen. Denn dieselbe Erscheinung der Resorption beobachten wir, wenn geringe Mengen von Kupfer-, Blei- und Arsensalzen mit der Nahrung zur Aufnahme kommen. Auch diese Metalle werden in der Leber festgehalten und schließlich, wie sich aus gleich zu besprechenden Versuchen vermuten läßt, größtenteils durch die Darmwand, zum anderen Teil wohl auch durch die Galle eliminiert, in welcher sich, neben dem regelmäßig vorhandenen Eisen, nicht gar selten auch geringe Mengen von anderen Schwermetallen finden ³⁾).

Wir sahen vorher, daß es nicht möglich ist, durch quantitative Bestimmungen des Eisens im Kote aus einem etwaigen Verlust die Resorption des Hämato geneisens zu kontrollieren, weil auch die Ausscheidung der für den Organismus unverwendbaren Eisenverbindungen, anscheinend sogar in ihrer Hauptmenge, gegen das Darmlumen erfolgt.

Derselbe Umstand verhindert es ersichtlich auch, die Frage nach der Resorbierbarkeit des anorganischen Eisens durch Stoffwechselversuche zu entscheiden.

Spritzt man Tieren Eisensalze ins Blut, so erscheinen sie allerdings, wie oben bemerkt, teilweise im Harn. Ein anderer Teil des Eisens aber wird in der Leber festgehalten ⁴⁾, von wo aus allmählich

1) W. S. HALL, Ueber die Resorption des Karniferrins, Du Bois Arch., 1894, S. 456 sowie 1896, S. 49.

2) Vergl. M. SIEGFRIED, Ueber Fleischsäure, ebendas., S. 405.

3) Vergl. S. 225.

4) Vergl. C. JACOB, Ueber das Schicksal der in das Blut gelangten Eisensalze, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 28, 1891, S. 256. R. GOTTLIEB, Ueber die Ausscheidungsverhältnisse des Eisens, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 371. Ebenso wie das injizierte Eisen werden andere Schwermetalle unter diesen Umständen in der Leber deponiert. Namentlich ist dies bekannt vom Quecksilber, E. LUDWIG, Wiener klin. Wochenschr., 1890, No. 28—30; vom Kupfer, W. ELLENBERGER und V. HOFMEISTER, Arch. f. Tierheilk., Bd. 9, 1883, und vom Mangan, J. CAHN, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 129.

seine Ausscheidung gegen das Lumen des Verdauungskanals stattfindet¹⁾.

Als Ausscheidungswege dieser vorläufig in der Leber deponierten Fremdkörper scheinen einerseits die Gallenkanäle zu dienen, denn man hat den Eisengehalt der Galle hiernach ansteigen sehen²⁾, andererseits aber kommt, und zwar ganz besonders, als Transportweg die Blutbahn und weiter die Darmschleimhaut in Betracht³⁾. Man muß dieses aus der Beobachtung schließen, daß nach Injektionen von Schwermetallsalzen ins Blut der Darminhalt viel reichlicher diese Stoffe enthielt, als sie die Galle in der beobachteten Zeit dorthin hätte befördern können.

Es scheint somit, daß alle bisher bekannten Thatsachen über das Verhalten der Eisensalze im Organismus ungeeignet sind, die Frage nach der angeblichen Verwendbarkeit dieser Stoffe zur Hämoglobinsbildung zu klären, ja man muß zugeben, daß sie diese Angelegenheit kaum berühren.

Es ist deshalb daran gedacht worden, durch geeignete Fütterungsversuche die in Rede stehende Frage zu fördern, in der Weise, daß man jungen, noch stark wachsenden Tieren eine Nahrung zuführt, welche keine organischen Eisenverbindungen, dagegen einen künstlichen Zusatz von Eisensalzen enthält. Würden die Tiere dabei gedeihen, so könnte die notwendig gewordene Vermehrung des Hämoglobins nur unter synthetischer Verwendung des anorganischen Eisens stattgefunden haben.

Aber bei der Ausführung dieses Versuches stieß SOCIN⁴⁾ auf bedeutende Schwierigkeiten.

Er ernährte eine größere Anzahl Mäuse mit einem Kuchen, welchen er nach dem Prinzip des VORT'schen Kostmaßes aus eisenfreiem Blutserum, eisenfreiem Fett, Stärke, Traubenzucker und ebensolcher Cellulose zusammengestellt hatte. Ferner wurden noch alle Nährsalze genau in dem Verhältnis hinzugefügt, wie dies in der gewöhnlichen Kost der Fall ist.

Die Mäuse fraßen die Speise, welche stets frisch bereitet wurde, sehr gern bis zu ihrem Tode. Trotzdem verloren sie bedeutend an

1) A. MAYER, Inaug.-Diss. Dorpat 1850, sowie besonders R. GOTTLIEB, a. a. O. Auch ins Blut gespritzte Mangansalze (CAHN, a. a. O.) sowie Wismuthsalze (WL. STEINFELD, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 20, 1885, S. 40) gelangen schließlich in den Darmkanal.

2) J. NOVI, Das Eisen in der Galle, Arch. de Biol. Ital., Bd. 13, 1890, S. 242. In anderen Fällen konnte eine solche Zunahme des Eisens in der Galle allerdings nicht konstatiert werden. Vergl. R. ANSELM, Ueber die Eisenausscheidung durch die Galle, Inaug.-Diss. Dorpat 1892.

3) Vergl. A. MAYER, De ratione qua ferrum mutetur in corpore, Inaug.-Diss. Dorpat 1850. C. JACOB, a. a. O. S. 256, sowie R. GOTTLIEB, a. a. O. S. 385.

4) C. A. SOCIN, In welcher Form wird das Eisen resorbiert, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 93. Aehnliche Erfahrungen wie SOCIN machte schon früher H. v. HÖSSLIN an Hunden, welche er mit einem künstlichen Futter unter Zusatz von Salzen und Eisenalbuminat zu ernähren versuchte. Vergl. H. v. HÖSSLIN, Zeitschr. f. Biol., Bd. 18, 1882, S. 612. Vergl. auch W. S. HALL, Du Bois Arch., 1896, S. 142.

Körpergewicht und gingen sämtlich, spätestens nach 30 Tagen, zu Grunde.

Aber durchaus nicht länger lebten auch Mäuse, welche in derselben Nahrung einen Eisenzusatz erhalten hatten, gleichviel, ob dies in der Form von anorganischen Salzen, Hämoglobin oder Hämatogen geschah, während unter denselben Verhältnissen lediglich mit Eidotter ernährte Tiere sich beliebig lange, sicher aber 100 Tage, sehr wohl befanden und an Körpergewicht zunahmen.

Die künstliche Nahrung war demnach keine genügende, und dennoch war in dem dargereichten Futter alles enthalten, was überhaupt als zum Leben notwendig bekannt ist. „Es mußte unbedingt in der Nahrung etwas gefehlt haben, aber dieses Etwas ist uns zur Stunde noch vollständig unbekannt.“ Vielleicht konnten die in dem dargereichten Blutserum vorhandenen Salze dem Bedürfnis nicht genügen, während die künstlich zugesetzten Aschenbestandteile zur Assimilierung und Ernährung ungeeignet sind (vergl. S. 379).

BUNGE ¹⁾ hat in neuerer Zeit einen ähnlichen Weg angedeutet, welcher vielleicht ausführbar ist und zum Ziele führen dürfte.

Bei saugenden Kaninchen ist, wie oben ausgeführt wurde, am 24. Tage der relative Eisengehalt des Körpers am geringsten. Das Körpergewicht kann während dieser Zeit bei den Tieren bis auf das 6-fache wachsen. Dementsprechend würde der prozentische Eisengehalt bis auf $\frac{1}{6}$ sinken. „Das ist der Moment, wo der bei der Geburt mitgegebene Eisenvorrat erschöpft ist. Nun beginnt die Aufnahme der eisenreichen Pflanzenkost, und dementsprechend wächst jetzt die absolute Eisenmenge genau proportional dem Körpergewicht, so daß die relative Eisenmenge konstant bleibt. Wollte man nach Ablauf der Säuglingsperiode fortfahren, die jungen Kaninchen ausschließlich mit Milch zu ernähren, so müßten sie anämisch werden“, falls man nicht assimilierbare Eisenverbindungen, z. B. Hämatogen, oder einfach Eidotter hinzugefügt. Man kann nun untersuchen, ob die Eisensalze oder aber auch das Hämoglobin geeignet sind, das Hämatogen zu ersetzen.

Endlich haben es einige Autoren nicht unterlassen können, Tiere durch Blutentziehungen künstlich anämisch zu machen, um dann auf Grund vergleichender Hämoglobinbestimmungen oder von Blutkörperchenzählungen eine hämoglobinbildende Eigenschaft eingegebener Eisensalze zu behaupten ²⁾. Diese Methode kann offenbar wegen ihrer mehrfachen und leicht ersichtlichen Fehlerquellen ³⁾ zur Klärung der vorliegenden Frage nicht ernstlich in Betracht kommen.

Als des letzten der Nährstoffe hätten wir endlich noch des Wassers zu gedenken, dessen fortwährender Verlust täglich neu ergänzt werden muß.

1) G. BUNGE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 173 und Bd. 17, 1893, S. 63.

2) Vergl. besonders A. KUNKEL, Blutbildung aus anorganischem Eisen, Pflüger's Arch., Bd. 61, 1895, S. 595. H. W. F. C. WOLTERING, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 209 u. ff.

3) Vergl. unter anderen auch ANDRESEN, Ueber die Ursachen der Schwankungen im Verhältnis der roten Blutkörperchen zum Plasma, Inaug.-Diss. Dorpat 1888.

Außer im Protoplasma der Zellen bildet das Wasser auch in den tierischen Flüssigkeiten quantitativ bei weitem den Hauptbestandteil. Speziell im menschlichen Körper beträgt der Wassergehalt bedeutend mehr als die Hälfte des Gesamtgewichts, nämlich im Mittel etwa 60 Proz.¹⁾.

Bei den verschiedenen Tieren gestaltet sich das quantitative Verhältnis des Wassers zur Trockensubstanz von dem des Menschen und untereinander abweichend²⁾. Von den Wirbeltieren sind die Amphibien und Fische am wasserreichsten.

Auch mit dem Lebensalter schwankt der Gehalt des Organismus an Wasser, indem besonders neugeborene, aber auch junge Tiere, mehr davon enthalten, als erwachsene³⁾.

Ferner ist der Wassergehalt des Körpers auch abhängig von seinem Ernährungszustande⁴⁾. Wohlgenährte Individuen sind verhältnismäßig wasserärmer, als schlechtgenährte. Dies findet im wesentlichen darin seine Erklärung, daß die abgelagerten Fette fast wasserfrei sind⁵⁾.

Der tägliche Wasserverlust des Körpers ist sehr bedeutend, indem nach PETTENKOFER und VOIT⁶⁾ bei mittlerer Ernährung täglich zur Ausscheidung gelangen:

	bei Ruhe	bei Arbeit
im Harn	1212 g	1155 g
im Kot	110 „	77 „
in der Perspiration	931 „	1727 „
	<u>2253 g</u>	<u>2959 g</u>

das sind nicht weniger als 5—6 Proz. des ganzen im Körper befindlichen Wassers.

Diese Wassermengen müssen täglich in den Nahrungsmitteln oder als solche neu ersetzt werden. Indessen ist dieser Ersatz nicht vollkommen durch Einfuhr von außen geboten. Denn es entsteht im Körper selbst eine gewisse Wassermenge durch die Oxydation des Wasserstoffs der zerfallenden Nährstoffe. Dieses so für den Organismus gewonnene Wasserquantum ist im günstigsten Falle nicht ganz auf $\frac{1}{2}$ kg zu veranschlagen.

Unter Berücksichtigung, daß alle Stoffwechselvorgänge und die gesamte Ernährung nur bei einem genügenden Wassergehalt des Organismus in normaler Weise sich vollziehen können, sollte man glauben, daß der Hunger unter gleichzeitiger Entziehung des Wassers weniger lange ertragen wird, als die Inanition bei beliebiger Wasserzufuhr.

1) E. BISCHOFF, Einige Gewichts- und Trockenbestimmungen der Organe des menschlichen Körpers, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 20, 1863, S. 117. W. A. VOLKMANN, Ber. d. Sächs. Ges. d. Wissensch., Nov. 1874.

2) A. v. BEZOLD, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1857.

3) Vergl. besonders E. BISCHOFF, a. a. O. S. 118.

4) T. L. W. BISCHOFF und C. VOIT, Die Gesetze der Ernährung des Fleischfressers, Leipzig 1860, S. 211 u. 214.

5) Der Wassergehalt fatter und magerer Tiere ist eingehend untersucht worden von LUDWIG PFEIFFER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 370.

6) M. PETTENKOFER u. C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 2, 1866, S. 490.

Dies ist indessen nur der Fall, wenn hungernde Tiere bei hoher Temperatur und unter körperlichen Anstrengungen gehalten werden. Unter normalen Verhältnissen dagegen nehmen Hungertiere häufig von dem dargebotenen Wasser gar nichts auf¹⁾. Denn es wird unter diesen Umständen im Hungerzustande vom Körper nicht mehr Wasser abgegeben, als dem Gewebeverlust entspricht, so daß der prozentische Wassergehalt des Körpers derselbe bleibt. Hieraus läßt sich schließen, daß der Durst mit Hunger leichter zu ertragen ist, als der einseitige Durst unter Aufnahme von viel trockenen Nahrungsmitteln.

Die Nahrung ist bei den Kulturvölkern insofern eine gemischte, als die Nahrungsmittel sowohl dem Tierreich, als auch dem Pflanzenreich entnommen werden.

Daß aber der Mensch gleich den karnivoren Tieren sich sehr wohl an eine reine Fleischkost gewöhnen kann und dabei gut gedeiht, beweist die Ernährungsweise der Polarvölker und der Nomaden, zu welcher letzteren Jahrtausende lang auch unsere Vorfahren gehört haben.

Andererseits ist aber auch zweifellos eine einseitige Ernährung des Menschen mit Vegetabilien unter Umständen möglich. Dies ergibt sich schon aus der Thatsache, daß in den tierischen und pflanzlichen Nahrungsmitteln qualitativ fast die gleichen Nährstoffe vertreten sind²⁾.

Die eiweißartigen Substanzen des Pflanzen- und Tierreichs haben für die Ernährung im wesentlichen die gleiche Bedeutung³⁾. Von den stickstofffreien Stoffen überwiegen allerdings bei den Pflanzen die Kohlehydrate gegenüber den Fetten bedeutend, während dies Verhältnis im Tierkörper das umgekehrte ist. Aber die Fette und Kohlehydrate können sich ja in der Nahrung, wie oben ausgeführt wurde, bei genügender Eiweißzufuhr, nach ihren isodynamen Werten vertreten.

Neben einem Ueberschuß an Kohlehydraten enthält ferner ein großer Teil der pflanzlichen Nahrungsmittel absolut und relativ nur wenig Eiweiß, wie z. B. die Kartoffeln, die Rüben, die grünen Gemüse und das Obst. Dies macht allerdings im speziellen Falle gegenüber den animalischen Nahrungsmitteln einen Unterschied. Indessen vermag man durch richtige Auswahl auch in den Vegetabilien eine genügende und richtige Menge von Eiweiß neben stickstofffreien Stoffen zu bieten.

Eine erhebliche Differenz zwischen manchen pflanzlichen Nahrungsmitteln und den animalen kann dagegen in ihrer schon (S. 345) erwähnten Ausnutzungsfähigkeit seitens des menschlichen Darmkanals hervortreten.

RUBNER⁴⁾ fand, daß allerdings der Reis und manche Gebäcke aus Mehl, allenfalls auch Mais und einige Leguminosen sich nicht

1) Vergl. Vorr, Handbuch des Stoffwechsels, S. 99 u. 568.

2) Vergl. C. Vorr, Ueber die Kost eines Vegetariers, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 239.

3) Vergl. J. RUTGENS, Haben vegetabilische Eiweißstoffe den gleichen Nährwert für den Menschen wie die animalischen? Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 351.

4) M. RUBNER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 15, 1879, S. 115, Bd. 16, 1880, S. 119 und N. F. Bd. 1, 1883, S. 45.

viel weniger günstig als die meisten animalischen Nahrungsmittel in Bezug auf die Ausnutzungsfähigkeit verhalten. Dagegen gestalten sich die Resorptionsverhältnisse bei der Ernährung mit Kartoffeln, Schwarzbrot, Wirsing und gelben Rüben bedeutend ungünstiger, was namentlich dann in die Wagschale fallen muß, wenn diese Vegetabilien zugleich arm an Eiweißstoffen sind.

Von dem Eiweiß der Kartoffel werden z. B. nur 68 Proz. resorbiert. Da nun die sehr wasserreiche Kartoffel neben 20 Proz. Stärke und 0,1 Proz. Fett überhaupt nur 2 Proz. Eiweiß enthält, so müßte man den Darm enorm belasten, wenn auch nur 90 g resorbierbaren Eiweißes lediglich in diesem Nahrungsmittel aufgenommen werden sollten. Die Berechnung ergibt, daß man zu diesem Zweck 5882 g, also über 11 $\frac{1}{2}$ Pfd. Kartoffeln genießen müßte, was in der That bei irischen Arbeitern beobachtet sein soll.

Die Ursache der mangelhaften Ausnutzung der pflanzlichen Nahrungsmittel letzterer Art, gegenüber den erstgenannten Vegetabilien und den animalischen Nahrungsmitteln, ist wohl darin zu suchen, daß deren Eiweißstoffe und Stärkekörner in feste Gehäuse aus mehr oder weniger verholzter Cellulose eingeschlossen sind, welche von den Verdauungssäften behufs Lösung der Nährstoffe durchdrungen werden müssen. Hierzu ist aber eine längere Zeit erforderlich, als diese Nahrung im menschlichen Darm zu verweilen pflegt, aus welchem sie bei ihrem bedeutenden Volumen, eine Folge des großen Wasser- und Cellulosegehaltes, zu rasch verdrängt und entleert wird.

Durch das Kochen der in Frage stehenden Vegetabilien wird die Schwierigkeit ihrer Ausnutzung nur teilweise beseitigt, denn die oben mitgeteilten Erfahrungen gelten durchweg nur für derartig behandelte Materialien.

Unter Berücksichtigung aller dargelegten Verhältnisse kommt man zum Schluß, daß durch geeignete Auswahl gewisser Vegetabilien in der That auch bei ausschließlicher Pflanzenkost ein dauernd leistungsfähiger Körper erhalten werden kann. Dies beweisen allein die Erfahrungen ganzer Volksklassen¹⁾: die Japaner, welche zum Teil lediglich Reis und Gemüse mit Bohnenkäse essen²⁾, die Italiener, welche Mais mit anderen Vegetabilien verzehren, die rumänischen und siebenbürgischen Feldarbeiter³⁾, welche nur Mais und Bohnen genießen, sowie die oberbayrischen und schwäbischen Bauern, welche von Nudeln mit Obst und Sauerkraut leben.

Ferner aber können offenbar auch die weniger gut ausnutzbaren Vegetabilien, wie Schwarzbrot, Kartoffeln, grüne Gemüse, in nicht zu großer Menge genossen, mit Vorteil benutzt werden und zwar unter gehörigem Zusatz von Eiweißträgern, welche am bequemsten dem Tierreich entnommen werden.

Eine derartig gemischte Kost läßt sich am leichtesten in geeigneter Weise zusammenstellen, ist nicht zu voluminös und bietet im ganzen, gegenüber der rein animalischen oder einseitig vegetarischen Ernährungsweise mehr Abwechslung.

1) Vergl. C. VOIT, a. a. O. S. 280.

2) B. SCHEUBE, Die Nahrung der Japaner, Arch. f. Hyg., Bd. 1, 1884, S. 352.

3) W. OHLMÜLLER, Zusammensetzung der Kost der Siebenbürgischen Feldarbeiter, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 393.

Von den sogenannten „Vegetarianern“ wird bekanntlich auf eine rein pflanzliche Ernährungsweise Gewicht gelegt. Soweit die gegen den Fleischgenuß vorgebrachten Gründe ästhetischer Art sind, entziehen sie sich unserer Beurteilung. Dagegen entbehrt die bisweilen aufgestellte Behauptung, daß die animalische Nahrung dem Menschen schade, jeder thatsächlichen Begründung¹⁾.

Speziell für die europäischen Kulturvölker wäre auch vom sozialen Standpunkt aus die rein vegetarische Ernährungsweise eminent unpraktisch. Denn die zu einer derartigen Kost geeigneten Vegetabilien sind in Europa viel zu teuer, man kann für denselben Preis eine weit größere Menge gemischter und dabei ausnutzungsfähigerer Nahrung herstellen²⁾.

Eine fraktionierte Aufnahme der Nahrung ist für die möglichst ausgiebige Resorption derselben von Vorteil. Der Mensch huldigt auch ganz allgemein dem offenbar richtigen Grundsatz, seine tägliche Kost auf etwa 3 Mahlzeiten zu verteilen. Indessen wäre eine zu häufige Nahrungsaufnahme ebenso fehlerhaft, als wenn man auf einmal die ganze nötige Tagesration verzehren wollte. Im ersteren Falle würden die Verdauungsorgane in fortwährende Thätigkeit versetzt und dadurch die Thätigkeit anderer Organe beeinträchtigt werden, bei einmaliger Nahrungsaufnahme dagegen bürden wir den Verdauungsorganen zu viel Arbeit auf. Sie könnten das Nahrungsquantum nicht bewältigen. Infolgedessen würde die Aufsaugung verlangsamt und ein größerer Teil der Nahrung als sonst der bakteriellen Zersetzung anheimfallen, wodurch Spaltungsprodukte entstehen, die nach ihrer endlichen Resorption nicht wieder regenerationsfähig oder minderwertig sind. Für den Hund ist unter diesen Umständen eine sehr bedeutende Steigerung der Eiweißfäulnis im Darm nachgewiesen³⁾. Bei den Pflanzenfressern kommt noch der weitere Nachteil hinzu, daß bei Verabreichung der Nahrung auf einmal auch die Verdauung der Nährstoffe Not leidet und infolgedessen ein bedeutender Anteil derselben unverändert im Kot den Organismus verläßt, während bei Aufnahme des Futters in kleinen Portionen die Verdauungssäfte besser und intensiver auf die betreffenden Nahrungsstoffe einzuwirken vermögen⁴⁾.

Zum Schluß soll hierunter eine von VOIT⁵⁾ aufgestellte Tabelle mitgeteilt werden, aus welcher hervorgeht, daß keins unserer gebräuchlichen Nahrungsmittel, sei es nun animalischer oder vegetabilischer

1) Vergl. hierüber die Monographie von G. BUNGE, *Der Vegetarianismus*, Berlin (Hirschwald) 1885.

2) T. CRAMER, Die Ernährungsweise der sogenannten Vegetarier, vom physiologischen Standpunkt aus betrachtet, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 6, 1882, S. 384.

3) C. ADRIAN, Ueber den Einfluß täglich einmaliger oder fraktioneller Nahrungsaufnahme auf den Stoffwechsel des Hundes, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 17, 1893, S. 616 und Bd. 19, 1894, S. 134. Vergl. auch J. MUNK, Beiträge zur Stoffwechsel- und Ernährungslehre, *Pflüger's Arch.*, Bd. 58, 1894, S. 354.

4) H. WEISKE, Zur Frage über den Einfluß einmaliger oder fraktionierter Aufnahme der Nahrung auf die Ausnützung derselben, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 18, 1894, S. 109.

4) C. VOIT, *Handbuch*, S. 497.

Art, für sich allein einem arbeitenden Manne die tägliche Nahrung in richtiger Zusammenstellung (18,3 g N + 328 g C, vergl. S. 345) bietet. Um zweckmäßige Nahrung zu erhalten, ist demnach eine Kombination der verschiedenen Nahrungsmittel durchaus erforderlich.

Man müßte nämlich, um dem Organismus täglich 18,3 g Stickstoff und 328 g Kohlenstoff zuzuführen, von den folgenden Nahrungsmitteln in Grammen genießen:

	Für 18,3 g Stickstoff	Für 328 g Kohlenstoff
Käse	272	1160
Erbsen	520	910
Fettarmes Fleisch	538	2629
Weizenmehl	796	824
Eier (18 Stück)	905	(43 Stück) 2231
Mais	989	801
Schwarzbrot	1430	1346
Reis	1868	896
Milch	2905	4652
Kartoffeln	4575	3124
Speck	4796	450
Weißkohl	7625	9318
Weißer Rüben	8714	10650
Bier	17000	13160

Hierbei ist angenommen, daß die Ausnutzung aller genannten Nahrungsmittel eine gleiche ist, während in der That die ungünstigen Resorptionsverhältnisse namentlich beim Schwarzbrot, den Kartoffeln, dem Weißkohl und den Rüben noch eine weitere Steigerung der Quantitäten bedingen würden.

Zweiter Teil

Die tierischen Gewebe und
Flüssigkeiten.

Siebenter Abschnitt.

Die Muskeln.

Bei der komplizierten Struktur der einzelnen Muskelfasern und der Unmöglichkeit, deren histologische Elemente mit Sicherheit zu isolieren, muß die physiologische Chemie sich vorläufig begnügen, das Muskelgewebe als Ganzes zu analysieren.

Zu diesem Zwecke ist es in vielen Fällen notwendig, den Muskel vorher zu entbluten. Dies geschieht mittels einer Durchspülung von 0,5-proz. Kochsalzlösung, welche durch eine Kanüle in die Hauptarterien eingeleitet wird, bis die Flüssigkeit den Muskel vollkommen farblos verläßt¹⁾. Handelt es sich um die Analyse der Aschenbestandteile, so benutzt man zweckmäßiger als Waschflüssigkeit eine verdünnte Rohrzuckerlösung, welche mit der 0,5-proz. Kochsalzlösung die Eigenschaft teilt, die Muskelsubstanz möglichst wenig zu verändern²⁾. Trotzdem gelingt es nur bei ganz frischen, noch überlebenden Muskeln, das Blut vollständig auszuspülen³⁾, aus abgestorbenen Organen ist dies nicht möglich.

Die Muskelzelle ist gewöhnlich von einer äußeren Hülle, dem Sarkolemm, umgeben, welches die kontraktile Substanz einschließt. Dieses Sarkolemm scheint aus einer eigentümlichen⁴⁾ albuminoiden Substanz zu bestehen, welche dem Elastin in ihrem Verhalten insofern nahesteht, als sie gegen die Einwirkung von Essigsäure ziemlich widerstandsfähig ist. Erst nach längerem Verweilen in dieser Säure quillt sie darin auf und geht allmählich in Lösung. Auch überhitztes Wasser von 120—130° löst das Sarkolemm im Verlaufe von 6 Stunden

1) Vergl. hierüber besonders O. v. FÜRTH, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 36, 1895, S. 233.

2) Du BOIS-REYMOND, Sitzungsber. d. Berliner Akad., 1859, III, S. 299.

3) Ueber die Unzulässigkeit dieser Methode in gewissen Fällen vergl. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 487.

4) R. H. CHITTENDEN, Histochemische Untersuchungen über das Sarkolemm etc., Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 3, 1880, S. 171. Vergl. auch A. EWALD, Zur Histologie und Chemie der elastischen Fasern und des Bindegewebes, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 54.

nicht¹⁾), während es schon beim Kochen in Lösung gehen müßte, wenn es aus Kollagen bestünde.

Der eiweißreiche Inhalt des Sarkolemm Schlauches läßt mikroskopisch einzelne ovale, platte Kerne erkennen, welche von granulierter Substanz umgeben sind. Im übrigen ist der Schlauch erfüllt von hellem, das Licht einfach brechendem (isotropem) Material, dem sogenannten Sarkoplasma, in welchem dunkle Streifen einer doppelbrechenden (anisotropen) Masse suspendiert sind.

Das Sarkoplasma ist im lebenden Muskel flüssig, etwa dem Blutplasma vergleichbar, während die anisotropen Gebilde (die Disdiaklasten) aus einer halbfesten Masse zu bestehen scheinen. Nach den Angaben von DANILEWSKY²⁾ läßt sich durch passendes Extrahieren mit verdünnter Salzsäure aus den Disdiaklasten das gesamte Myosin extrahieren, welches einen wesentlichen Bestandteil desselben bilden soll³⁾. Es bleibt dann ein festes Gerüst zurück, welches als „Kästchensystem“ erscheint. Dieses zeigt noch schwache Doppelbrechung und soll im wesentlichen aus Lecithinen bestehen, welchen in der That sowohl im krystallisierten als auch im amorphen Zustande doppelbrechende Eigenschaften zukommen.

Durch die Behandlung mit eiweißlösenden Reagentien (verdünnter Salzsäure, Soda, Magensaft) zerfallen die Muskelfasern in Querscheiben, während sie sich durch die Einwirkung von Alkohol, Chromsäure und siedendem Wasser in Längsfibrillen spalten.

Eine befriedigende Erklärung dieser Erscheinungen ist vorläufig nicht zu geben, wenn dies schon DANILEWSKY⁴⁾ auf Grund seiner Befunde versucht hat.

Was über die Eiweißkörper des Muskels bekannt ist, verdanken wir im wesentlichen den grundlegenden Untersuchungen von W. KÜHNE⁵⁾, während gewisse bisher noch umstrittene Verhältnisse neuerdings O. v. FÜRTH⁶⁾ im Laboratorium von F. HORMEISTER aufgeklärt zu haben scheint.

Schon seit langem war es bekannt, daß sich die Muskeln beim Absterben in eigentümlicher Weise verändern. Das Muskelfleisch nimmt eine teigige Beschaffenheit und ein trübes, opakes, häufig auch helleres Aussehen an. Kurz, es zeigen sich beim Absterben des

1) B. DEMANT, Beitrag zur Chemie der Muskeln, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 248.

2) CATHERINE SCHIPILOFF und A. DANILEWSKY, Ueber die Natur der anisotropen Substanzen des quergestreiften Muskels und ihre räumliche Verteilung im Muskelbündel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 349.

3) Vergl. auch W. ENGELMANN, Mikroskopische Untersuchungen über die quergestreifte Muskelsubstanz, Pflüger's Arch., Bd. 7, 1873, S. 174.

4) a. a. O. S. 355.

5) W. KÜHNE, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1859, S. 748. Derselbe, Myologische Untersuchungen, Leipzig 1860. Vergl. auch W. KÜHNE, Untersuchungen über das Protoplasma und die Kontraktilität, Leipzig 1864 sowie Lehrb. d. physiol. Chem., Leipzig 1868, S. 272.

6) O. v. FÜRTH, Ueber die Eiweißkörper des Muskelplasmas, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 36, 1895, S. 231.

isolierten Organs dieselben Erscheinungen, wie sie den Veränderungen der Leiche beim Eintritt der Totenstarre entsprechen.

Diese wurde schon im Jahre 1833 von A. G. SOMMER mit Gerinnungserscheinungen innerhalb des Muskels in Zusammenhang gebracht, was aber erst durch die Untersuchungen von W. KÜHNE definitiv bewiesen ist.

Um jede Gerinnung auszuschließen und die Eiweißstoffe des Muskels im nativen Zustande zu erhalten, brachte KÜHNE durch Ausspülung von der Aorta aus entblutete Froschmuskeln durch allmähliche Abkühlung bis auf -7°C zum Gefrieren. Das gefrorene Fleisch wurde hierauf mit gekühlten Messern fein zerschnitten und in einem ebenfalls stark gekühlten Mörser zu einer schneeartigen Masse zerrieben. Dieselbe taute bei -3°C zu einer sirupartigen, gelblich gefärbten, nur langsam filtrierenden Flüssigkeit auf, dem sogenannten Muskelplasma. Nach dem Filtrieren gerann die schwach alkalisch reagierende Flüssigkeit, ebenso wie die unfiltrierte Masse, sehr langsam bei 0°C , momentan dagegen bei Körpertemperatur zu einem festen, durchsichtigen, später trübe werdenden Kuchen, der erst nach einiger Zeit saure Reaktion zeigte und geringe Mengen einer sauren Flüssigkeit, das sogenannte Muskelserum, auspreßte.

Das Muskelplasma enthält die Gesamtheit der löslichen Eiweißstoffe des Froschmuskels und zwar im unveränderten Zustande. Denn es ist bekannt, daß die Erregbarkeit dieser Muskeln nach langsamem Gefrierenlassen bei -7°C und Wiederauftauen nicht verschwunden ist und daß ferner während des Gefrorenseins die Muskeln sich völlig reizlos verhalten. Man muß also annehmen, daß sie in diesem Zustande auch eine Zerkleinerung ohne substantielle Veränderung gestatten werden.

Etwas anders gestalten sich die Befunde, wenn man völlig entblutete Muskeln von Säugetieren in gleicher Weise, wie dies oben beschrieben wurde, behandelt. Aus dem von Kaninchen- oder Hundemuskeln erhaltenen Plasma scheidet sich nämlich beim kurzen Erwärmen auf Körpertemperatur nur ein sehr spärliches Gerinnsel aus, welches kaum 1 Proz. der Gesamteiweißmenge betragen dürfte¹⁾.

Außerdem aber erfolgt nach den Untersuchungen von FÜRTH die spontane Gerinnung des Säugetiermuskelplasmas auffallenderweise so langsam — selbst bei Zimmertemperatur erst nach Stunden — daß bei der Herstellung desselben eine künstliche Abkühlung nicht notwendig erscheint. Es genügt, die zunächst im lebenden Tier, und schließlich noch nach eingetretenem Tode durch Infusion von viel körperwarmer physiologischer Kochsalzlösung völlig blutfrei gewaschenen Muskeln unter Zusatz von Bimstein mit 0,6 Proz. Kochsalzlösung, oder auch ohne dieselbe zu verreiben, stark auszupressen und die aufgefangene Flüssigkeit zu filtrieren, was sich alles bei gehöriger Vorbereitung in höchstens einer halben Stunde vollenden läßt.

Das Muskelplasma vom Kaninchen bildet dann eine wasserhelle Flüssigkeit von gelblich-roter Farbe, während das Plasma aus Hundemuskeln bräunlich gefärbt ist, entsprechend der viel intensiveren Eigenfärbung des Hundemuskels.

Nach der Angabe von FÜRTH sollen sich diese ohne Kältean-

1) Vergl. W. KÜHNE, a. a. O., sowie O. v. FÜRTH, a. a. O. S. 252.

wendung hergestellten Muskelplasmen von Säugetieren nicht anders verhalten, als die unter starker Abkühlung bereiteten.

Gegenüber einer Behauptung von HALLIBURTON¹⁾ ist es bemerkenswert, daß sich die annähernd neutrale oder schwach alkalische Reaktion der Muskelplasmen nach den übereinstimmenden Angaben von KÜHNE und FÜRTH bei der spontan erfolgenden Gerinnung durchaus nicht verändert. Ein Sauerwerden der Flüssigkeit tritt allerdings ein, aber immer erst nach der Gerinnung und hat mit diesem Vorgang offenbar keinen ursächlichen Zusammenhang²⁾.

Eine weitere Methode zur Darstellung des Plasmas aus Säugetiermuskeln stammt von HALLIBURTON³⁾. Dieser Forscher verhinderte die Gerinnung von entbluteten Kaninchenmuskeln nicht nur durch starkes Abkühlen, sondern auch dadurch, daß er während des Zerkleinerns der gefrorenen Muskeln gewisse Salze, namentlich 5-proz. Magnesiumsulfat, zur zerriebenen Masse hinzusetzte. So erhielt er nach dem Filtrieren „Salz-Muskelplasma“, welches sich bei keiner Temperatur veränderte und erst nach Zusatz einer gewissen Menge Wasser gerinnungsfähig wurde. Dieses Verfahren HALLIBURTON's ist indessen nach FÜRTH zu verwerfen, weil jene konzentrierteren Salzlösungen den Eiweißkörpern des Muskels gegenüber durchaus nicht die Rolle indifferenten Extraktionsmittel spielen, wie dies von HALLIBURTON angenommen wurde.

Zur Isolierung der verschiedenen eiweißartigen Bestandteile des nach FÜRTH dargestellten Muskelplasmas ist dasselbe zunächst auf 40° C zu erwärmen, wobei sich momentan der schon oben erwähnte, bei den Säugern in geringer Menge vorhandene Eiweißkörper als Gerinnsel abscheidet, welcher auch spontan bei längerem Stehen des Muskelplasmas allmählich zur Ausscheidung kommt. Dieser geronnene Eiweißkörper wird von FÜRTH als „Myogenfibrin“ bezeichnet. Es bildet sich, wie schon angedeutet wurde, in erheblich größerer Menge, als bei den Säugern, im Muskelplasma des Frosches. Im Muskelplasma von anderen Tieren dagegen, z. B. vom Krebs, wird eine Entstehung von Myogenfibrin gänzlich vermißt.

Wird das alsbald vom Myogenfibrin befreite Muskelplasma 12—24 Stunden gegen fließendes und dann ebenso lange gegen destilliertes Wasser dialysiert, so setzt sich ein reichlicher Niederschlag zu Boden, welcher vollkommen mit destilliertem Wasser auszuwaschen ist, bis die ablaufende Flüssigkeit kein Eiweiß mehr enthält. Schwemmt man nunmehr den Niederschlag mit der Lösung eines Neutralsalzes (etwa 10 Proz. Ammoniumchlorid) auf, so geht nur ein Teil des Eiweißkörpers wieder in Lösung, weil offenbar der Rest durch die Behandlung mit Wasser unlöslich, d. h. koaguliert worden ist⁴⁾.

Dieser durch Dialyse aus dem Muskelplasma fällbare Eiweißstoff läßt sich aus demselben auch durch Eintragen von Ammoniumsulfat

1) W. D. HALLIBURTON, Ueber Muskelplasma, Journ. of Physiol., Bd. 8, 1887, S. 132.

2) Vergl. hierüber auch DU BOIS-REYMOND, Sitzungsber. d. Berliner Akad., 1859, S. 302 u. ff.

3) W. D. HALLIBURTON, a. a. O.

4) Vergl. hierüber auch TH. WEYL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 77.

bis die Lösung 23 Proz. davon enthält, ausscheiden, wird aber auch hierbei in größerer oder geringerer Menge unlöslich.

Der in Rede stehende, offenbar globulinartige Eiweißkörper wird von FÜRTH in Uebereinstimmung mit der älteren Nomenklatur von KÜHNE „Myosin“ genannt¹⁾, womit bereits der letztgenannte Forscher ursprünglich das in Salzen lösliche, aus denselben durch Verdünnung ausfällbare und mit großer Neigung zur Umwandlung in eine unlösliche Modifikation begabte Globulin des Muskelplasmas bezeichnete.

Das Myosin ist in den Muskeln nicht nur aller darauf untersuchten Tiere²⁾, sondern, wie es scheint, in jedem kontraktilem Protoplasma enthalten. Selbst im Protoplasma von *Aethalium septicum* ist es nachgewiesen³⁾.

Die elementare Zusammensetzung des Myosins ist diejenige der einfachen Eiweißstoffe überhaupt⁴⁾. Bemerkenswert ist sein bedeutender Kalkgehalt, der vielleicht bei der Gerinnung des Muskelplasmas eine Rolle spielt.

Von Interesse ist ferner die Eigentümlichkeit des Myosins, daß es in schwach sodahaltiger Lösung bei niedriger Temperatur auf dem Objektträger zur Gallerte eingetrocknet, deutliche Doppelbrechung zeigt, was mit derselben Eigenschaft der Disdiaklasten in Zusammenhang gebracht wird⁵⁾.

Das Myosin ist, wie schon aus dem über seine Darstellungsweise Gesagten hervorgeht, fällbar durch Dialyse, sowie durch Eintragen von Ammoniumsulfat in seine Lösung. Diese Aussalzung beginnt, je nach der Konzentration der Myosinlösung, bei einem Gehalt der Flüssigkeit an schwefelsaurem Ammoniak von 12—17 Proz., und ist bei einem Gehalt von 24 bis höchstens 28 Proz. vollkommen beendet.

Wie durch Ammoniumsulfat, läßt sich das Myosin auch durch Eintragen von Chlornatrium sowie von schwefelsaurer Magnesia in seine Lösung bis zur Sättigung vollkommen aussalzen.

Durch verdünnte Essigsäure oder sehr verdünnte Mineralsäuren wird das Myosin aus seinen Lösungen wenigstens partiell gefällt, um

1) HALLIBURTON nennt denselben Eiweißkörper „Paramyosinogen“. Schon DANILEWSKY hat versucht, das Myosin darzustellen. Vergl. A. DANILEWSKY, Myosin, seine Darstellung, Eigenschaften etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 158 sowie „Ueber die Abhängigkeit der Kontraktionsart der Muskeln von den Mengenverhältnissen einiger ihrer Bestandteile“, ebendas., Bd. 7, 1883, S. 124. Doch können die Präparate DANILEWSKY's nach FÜRTH nicht als rein angesehen werden. Vergl. O. v. FÜRTH, a. a. O., S. 271.

2) Vergl. W. KRUENBERG, Vergleichend-physiologische Vorträge, 1886, S. 286.

3) J. REINKE und H. RODEWALD, Botan. Ztg., Bd. 38, 1880, No. 48.

4) Vergl. W. KÜHNE u. R. H. CHITTENDEN, Myosin und Myosinosen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 358. CHITTENDEN und G. W. CUMMINS, Die Natur und chemische Zusammensetzung vom Myosin des Muskelgewebes, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 20, 1890, S. 298. CHITTENDEN und R. GOODWIN, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 34.

5) Vergl. CATHERINE SCHIPILOFF und A. DANILEWSKY, Ueber die Natur der anisotropen Substanzen des quergestreiften Muskels etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 357 u. 358.

sich im Ueberschuß dieser Fällungsmittel sowie in Alkalien, in letzterem Falle unter Albuminatbildung leicht wieder zu lösen. Auch durch Einleiten von Kohlensäure in Myosinlösungen kommt der Eiweißkörper zur Ausscheidung.

Wird das Myosin aus seinen neutralen Lösungen durch überschüssigen Alkohol gefällt, so ist auch hierbei eine sehr schnelle Koagulation zu beobachten, indem der gefällte und unmittelbar darauf abfiltrierte Eiweißkörper sich nunmehr gegen neutrale Lösungsmittel völlig unlöslich erweist.

Bereitet man Lösungen des Myosins in neutralsalzhaltigem Wasser, so trüben sich dieselben bei stundenlangem Stehen allmählich und setzen einen flockigen, in neutralen Flüssigkeiten ganz unlöslichen Niederschlag ab, welcher alle Eigenschaften koagulierter Eiweißkörper zeigt und als „Myosinfibrin“ bezeichnet wird.

Letzteres bildet sich um so schneller, je höher die Temperatur der Myosinlösung gehalten wird. Indessen beginnt die Ausscheidung des Myosinfibrins bei 35° C doch erst nach 2—3 Stunden (Myogenniederschlag wird aus dem Muskelplasma bei dieser Temperatur fast momentan ausgeschieden [vergl. oben S. 402]). Auch die erwähnten Coagula, die bei der Dialyse, beim Aussalzen sowie besonders beim Fällen des Myosins durch Alkohol so leicht entstehen, sind Myosinfibrin, welches somit nichts anderes als die unlösliche Modifikation des Myosins vorstellt.

Augenblicklich und vollkommen kann man die neutralen Lösungen des Myosins koagulieren und in das unlösliche Myosinfibrin überführen, wenn man die Flüssigkeiten einige Minuten lang auf 50° C erwärmt.

Während das Myosin nur etwa 20 Proz. von den Eiweißkörpern des Muskelplasmas (vom Kaninchen) ausmacht, bildet bei weitem die Hauptmenge derselben, nämlich gegen 80 Proz., eine andere, bei der Dialyse des Muskelplasmas nicht fällbare Eiweißsubstanz, welche FÜRTH „Myogen“ nennt¹⁾.

Zur Reindarstellung derselben braucht man nur das dialysierte Muskelplasma von dem darin ausgeschiedenen Myosin zu trennen und zur Sicherheit die Flüssigkeit vor dem Filtrieren kurze Zeit auf 52° C zu erwärmen, wodurch auch die letzten, etwa noch vorhandenen Myosinmengen koaguliert werden.

Will man auf die Befreiung des Myogens von Extraktivstoffen und Salzen verzichten, so kann man auch in sehr einfacher Weise durch Erhitzen des Muskelplasmas auf 52° C und Abfiltrieren des entstandenen Niederschlages eine Lösung erhalten, welche außer Myogen keinen anderen Eiweißkörper enthält.

Eine weitere Darstellungsweise des Myogens gründet sich auf die Aussalzbarkeit desselben durch vollkommene Sättigung des Muskelplasmas mit schwefelsaurem Ammoniak, nachdem aus demselben Plasma zuvor das Myosin durch Eintragen von etwa 28-proz. schwefelsaurem Ammoniak gefällt und durch Filtration entfernt worden ist. Der reichliche Myogenniederschlag wird abfiltriert, mit gesättigter Ammoniumsulfatlösung ausgewaschen, ausgepreßt, in Wasser wieder gelöst und auf 40° C erhitzt, wobei sich das oben zuerst erwähnte

1) HALLIBURTON bezeichnet diese Substanz als Myosinogen. Doch steht dieselbe zum Myosin in keinen Beziehungen.

Myogenfibrin ausscheidet. Nach dem Abfiltrieren desselben erhält man eine reine Myogenlösung.

Endlich kann man zur Myogendarstellung auch das Muskelplasma mit dem dreifachen Volumen 92-proz. Alkohol versetzen. Der reichlich entstandene Niederschlag wird nach 12—24 Stunden abfiltriert, mit 92-proz. Alkohol ausgewaschen und sodann mit Wasser verrieben. Während das Myosin durch die Wirkung des Alkohols völlig unlöslich geworden ist, trifft dies für das Myogen nur teilweise zu. Ein anderer Teil desselben entgeht bei dieser Operation regelmäßig der Koagulation und wird daher vom Wasser wieder aufgenommen. Diese Lösung muß endlich noch zur Entfernung des darin vorhandenen Myogenfibrins auf 40° C erhitzt werden, um ein reines Myogen zu erhalten.

Das in der einen oder anderen Weise isolierte Myogen besitzt die allgemeine Zusammensetzung der einfachen Eiweißkörper¹⁾, koaguliert zwischen 55 und 65° C und ist durch Dialyse nicht fällbar, gehört also nicht zu den Globulinen.

Die Fällung des Myogens durch Eintragen von Ammoniumsulfat in seine Lösung beginnt erst bei einer Konzentration des Salzes von 28 Proz., ohne daß bei dieser Aussalzung das Myogen, im Gegensatz zum Myosin, auch nur partiell unlöslich wird. Durch Sättigung mit Kochsalz oder Magnesiumsulfat wird das Myogen zwar ebenfalls ausgesalzt, aber diese Fällung ist nur sehr unvollkommen.

Eine reine, salzfreie Myogenlösung wird durch Essigsäure von keiner Konzentration getrübt oder gar gefällt. Dagegen entsteht durch verdünnte Essigsäure und gleichzeitigen Zusatz einer sehr geringen Menge irgend einer Neutralsalzlösung augenblicklich ein flockiger Niederschlag. Es bedarf also der kombinierten Wirkung von Salz und Säure, um Fällung zu bewirken. Dieser durch Salz und Säure erzeugte Niederschlag ist im geringsten Ueberschuß der Essigsäure wieder löslich, und zwar bildet sich hierbei sogleich Syntonin. Hierauf bezieht sich die schon von LIEBIG gefundene Tatsache, daß von allen Eiweißstoffen das Muskeleiweiß durch leichte Umwandlung in Acidalbumin ausgezeichnet ist (vergl. S. 30).

Mineralsäuren geben in gewisser Konzentration in einer Myogenlösung eine im Ueberschuß der Säure lösliche Fällung. Die Umwandlung des Myogens in Acidalbumin erfolgt durch Mineralsäuren noch leichter als durch Essigsäure. Fügt man z. B. einen Tropfen einer $\frac{1}{10}$ -Normal-Salzsäure zu 10 ccm einer Myogenlösung hinzu, so entsteht kein Niederschlag; neutralisiert man aber hierauf die Flüssigkeit, so erfolgt eine Syntoninfällung.

Kohlensäure trübt salzfreie Myogenlösungen nicht, dagegen tritt beim Einleiten von Kohlensäure sofort eine Fällung ein, wenn die Myogenlösung zugleich Salze enthält. Doch ist diese Kohlensäurefällung niemals vollkommen.

Natronlauge bewirkt in Myogenlösungen bei keiner Temperatur eine sichtbare Veränderung. Nach dem vorsichtigen Erwärmen zeigt die Flüssigkeit in ihrer ganzen Menge die Eigenschaften einer gewöhnlichen Albuminatlösung. Setzt man aber zu derselben Ammoniumchlorid, so entsteht sogleich ein voluminöser klumpiger Niederschlag, der sich im Ueberschuß der Lauge löst.

1) Vergl. O. v. FÜRTH, a. a. O. S. 249.

Wie schon oben bemerkt wurde, bewahrt die durch Alkohol erfolgte Myogenfällung auffallend lange ihre Löslichkeit in Wasser.

Während die Salze der Schwermetalle salzfreie Myogenlösungen kaum verändern, erzeugen dieselben darin bei Gegenwart von Salzen starke Fällungen.

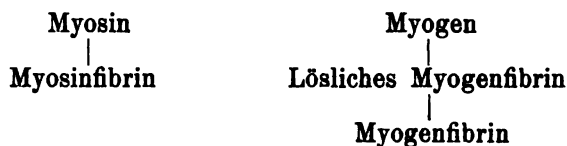
Sehr bemerkenswert ist der Befund von FÜRTH, daß bei längerem Stehen das gelöste Myogen, namentlich bei angemessener Temperatur und einem gewissen Salzgehalt der Flüssigkeit, in einen Eiweißkörper von ganz anderen Eigenschaften übergeht, welcher unter geeigneten Bedingungen bei Zimmertemperatur allmählich, augenblicklich dagegen durch Erhitzen der Flüssigkeit auf 40° C zur Abscheidung gebracht werden kann, wobei Myogenfibrin entsteht (vgl. oben S. 402).

Das in Rede stehende nächste Umwandlungsprodukt des Myogens wird — solange es noch gelöst ist — als „lösliches Myogenfibrin“ bezeichnet. Dasselbe bildet also eine Uebergangsstufe zwischen dem Myogen und dem unlöslichen Myogenfibrin und ist außerdem ein präformierter Bestandteil des Muskelplasmas, wie aus dem oben Mitgeteilten ohne weiteres hervorgeht.

Es erklärt sich somit auch der Befund, nach welchem sich die Muskelplasmen der verschiedenen Tiere beim Erwärmen auf 40° C in Bezug auf ihre Gerinnbarkeit sehr abweichend verhalten (vgl. S. 401 u. 402), aus dem verschieden starken Gehalt dieser Flüssigkeiten an löslichem Myogenfibrin, welches besonders reichlich im Froschmuskel, in geringer Menge dagegen im Säugetiermuskel präformiert ist, während es im Krebsmuskel ganz fehlen kann.

Vom Myogen unterscheidet sich das lösliche Myogenfibrin nicht nur durch den sehr verschiedenen Koagulationspunkt (Myogenfibrin 40° C, Myogen über 55° C), sondern auch durch die Fällbarkeit bei der Dialyse. Letzteres muß wenigstens aus der Thatsache geschlossen werden, daß dialysiertes und filtriertes Muskelplasma kein lösliches Myogenfibrin enthält.

Die genetische Beziehung der aus dem Muskelplasma zur Ausscheidung kommenden Muskelfibrine läßt sich nach den gegebenen Ausführungen offenbar durch folgendes Schema ausdrücken:



Daß es sich bei jenem Vorgang im Muskel selbst, welcher den Eintritt der Totenstarre bezeichnet, um eine diesem Schema entsprechende Ausscheidung der Muskelfibrine handelt, kann nicht wohl bezweifelt werden, wenn auch die näheren Ursachen dieser Gerinnungserscheinung vorläufig noch unbekannt sind. Vielleicht giebt hierzu ein hypothetisches Enzym (Myosinferment der älteren Autoren) den Anstoß.

Auch die sogenannte „Wärmestarre“ muß auf Muskelfibrinbildung zurückgeführt werden. Diese Erscheinung tritt bekanntlich ein, wenn man lebensfrische Muskeln auf 47° C erwärmt.

Die häufige Erfahrung, daß totenstarre Muskeln bei noch deutlich saurer Reaktion wieder erschlaffen, läßt sich aus dem leichten Uebergang des Myogens in Syntonin erklären, was in diesen Fällen durch

reichlich gebildete Milchsäure veranlaßt wird. Da die Muskeln stets ein wenig Pepsin enthalten (vergl. S. 132), so wird sich auch dieses an der Auflösung des sehr leicht verdaulichen Myogens beteiligen können.

Außer den besprochenen Eiweißstoffen wurde namentlich früher Serumalbumin als regelmäßiger Bestandteil des Muskelplasmas angeführt¹⁾, besonders deshalb, weil die nach KÜHNE oder HALLIBURTON hergestellten Muskelauszüge beim allmählichen Erwärmen auch jenseits von 70° C noch Trübungen oder Niederschläge gaben. Indessen stammt das in diesen Flüssigkeiten häufig nachweisbare Serumalbumin nach den Untersuchungen von FÜRTH nicht aus dem Muskel selbst, sondern ist als eine unwesentliche, dem Blute oder der Lymphe entstammende Beimengung zu betrachten. Gelingt es, die Muskeln durch Ausspülung von den Säften annähernd vollkommen zu befreien, so verschwindet damit auch das Serumalbumin aus dem Muskelplasma oder wird doch nur in Spuren darin vorgefunden.

HALLIBURTON²⁾ beschreibt ferner unter dem Namen „Myoglobulin und „Myoalbumose“³⁾ noch weitere Eiweißstoffe als Bestandteile des von ihm dargestellten Muskelplasmas.

Indessen ist das Myoglobulin nach FÜRTH nicht verschieden vom Myogen, während die Existenz der Myoalbumose durch mehrfache Nachprüfungen⁴⁾ widerlegt ist.

Endlich fand FÜRTH⁵⁾ im Muskelplasma der Fische einen von den verbreiteten Eiweißkörpern verschiedenen, vorläufig „Myoproteid“ genannten Stoff.

Derselbe läßt sich in verschiedener Weise aus dem Plasma von Fischmuskeln isolieren, wobei besonders seine Fällbarkeit durch ziemlich starke Essigsäure und Wiederlöslichkeit in Ammoniak, sowie seine Resistenz gegen die koagulierende Wirkung des Alkohols benutzt wird.

Das Myoproteid giebt die allgemeinen Eiweißreaktionen, ist in reinem Wasser löslich und darin beim Kochen nicht koagulierbar. Der erst durch starke Essigsäure erzeugte Niederschlag löst sich im bedeutenden Ueberschuß des Fällungsmittels wieder auf. Etwa ebenso wie Essigsäure verhalten sich Salzsäure und Salpetersäure gegen das Myoproteid. Dasselbe läßt sich sowohl durch Kochsalz, als auch durch schwefelsaure Magnesia aussalzen.

Da sich aus dem Myoproteid weder ein Nuklein, noch eine reduzierende Substanz abspalten läßt, kann es weder zu den Nukleoalbuminen, noch zu den Glykoproteiden gestellt werden.

Der Gehalt des Muskels an Nukleinen ist gering, sie befinden sich wahrscheinlich in den Muskelkernen. Die Nukleïnmenge im

1) Vergl. besonders B. DEMANT, Ueber das Serumalbumin in den Muskeln, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 384.

2) W. D. HALLIBURTON, a. a. O.

3) Vergl. auch E. SALKOWSKI und E. GIESKE, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1894, No. 48.

4) Vergl. meine Angaben in der ersten Auflage dieses Lehrbuches (Bd. 2, S. 6). Ferner: A. WHITFIELD, Journ. of Physiol., Bd. 16, 1894, S. 487. O. v. FÜRTH, a. a. O., S. 259.

5) O. v. FÜRTH, a. a. O. S. 259.

Hundemuskel bestimmte PEKELHARING ¹⁾ auf 0,37 Proz. Der embryonale Muskel dagegen, dessen Zusammensetzung der einer jungen Zelle näher steht, ist reicher an Nuklein ²⁾.

Ferner ist neuerdings von SIEGFRIED ³⁾ aus eiweißfrei gemachten Muskelextrakten durch Fällung mittels Eisenchlorid eine offenbar nukleinartige („ein Nukleon“), in Wasser lösliche, eigentümliche phosphorhaltige Verbindung isoliert worden, die er als „Phosphorfleischsäure“ bezeichnet, und welche nach der Ansicht ihres Entdeckers bei der Muskelthätigkeit verbraucht werden soll. Sie scheint aus ihren Lösungen durch Ammoniumsulfat aussalzbar zu sein, soll sich aber schon bei der Dialyse gegen Wasser unter Abspaltung von Phosphorsäure zersetzen. Bei der Hydratation liefert die Phosphorfleischsäure: Phosphorsäure, Kohlensäure, ein zuckerartiges Produkt, Paramilchsäure, Bernsteinsäure sowie eine zu den Peptonen gehörige und „Fleischsäure“ genannte Substanz, welche krystallisiert, ebensolche Salze bildet und die Zusammensetzung $C_{10}N_3O_5H_8$ besitzt, aber im Gegensatz zu den Peptonen der Magen- und Pankreasverdauung schwefelfrei ist und die MILLON'sche Probe nicht giebt ⁴⁾.

Sollten sich die Angaben SIEGFRIED's bestätigen, so wäre in der Fleischsäure zum ersten Mal ein krystallisierendes Pepton dargestellt. Dasselbe ist ferner dadurch interessant, daß es durch Natriumamalgam in eine Aldehydsäure übergeführt wird, welche ammoniakalische Silberlösung kräftig reduziert.

Hier wären auch die Enzyme des Muskels zu erwähnen. Wie bereits früher (vergl. S. 132) erörtert wurde, sind besonders das Pepsin und das Ptyalin, neuerdings auch Maltase ⁵⁾, daselbst nachgewiesen.

Daß diese Fermente lediglich als Zymogene in der lebenden Muskelsubstanz enthalten sind und, aus den Verdauungsdrüsen resorbiert, sich auf dem Wege der Ausscheidung befinden, kann keinem

1) C. A. PEKELHARING, Ueber das Vorhandensein eines Nukleoproteids in Muskeln, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 245.

2) Vergl. A. KOSSEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 8—11.

3) M. SIEGFRIED, Ueber eine neue stickstoffhaltige Säure der Muskeln, Mitteil. d. Königl. Sächs. Akad., Juli 1893 sowie „Ueber Fleischsäure“, Du Bois Arch., 1894, S. 401—418. Ferner: Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 5, S. 515 sowie Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 360. Vergl. auch P. BALKE und IDE, ebendas., S. 380. R. KRÜGER, ebendas., Bd. 22, 1897, S. 95. P. BALKE, ebendas., S. 248.

4) Die Behauptung von SIEGFRIED und besonders von BALKE (a. a. O.), daß die Fleischsäure mit dem Antipepton der Pankreasverdauung identisch sei, scheint mir vorläufig aus mehrfachen Gründen nichts weniger als bewiesen. Denn das Antipepton liefert bei der Zersetzung mittels siedender Schwefelsäure stets ein wenig Tyrosin und giebt dementsprechend eine schwache MILLON'sche Reaktion (vergl. S. 252). Ferner gehört der Schwefel des Antipeptons ganz zweifellos zu dessen Konstitution. Die im übrigen annähernd übereinstimmenden Elementaranalysen beider Substanzen wollen hiergegen recht wenig besagen. Endlich wäre doch auch noch die Krystallisierbarkeit des Antipeptons und seiner Metallverbindungen festzustellen.

5) M. C. TEBB, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1893, S. 411—423.

Zweifel unterliegen. Die entgegenstehende Anschauung KRUKENBERG's¹⁾, daß nämlich diese Enzyme auch in solchen Organen selbständig gebildet werden, in denen sie durchaus funktionslos bleiben müssen, scheint mir ungenügend begründet.

Endlich läßt sich aus dem mehrfach erwähnten und scheinbar spontanen, allmählichen Sauerwerden der künstlichen Muskelplasmen die Gegenwart eines Milchsäure bildenden Enzyms annehmen. Aber der exakte Beweis für die Existenz dieses Fermentes ist vorläufig ebenso wie für diejenige des Muskelgerinnungsfermentes (vergl. S. 406) durchaus nicht erbracht worden.

R. LANDSBERGER²⁾ sowie F. MEYERHOLD³⁾ fanden zwar, daß eine durch lebende Muskeln geleitete Kochsalzlösung nach einigen Stunden saure Reaktion annimmt, d. h. also Stoffe aus der Muskelsubstanz auswäscht, welche sich nachträglich in Milchsäure spalten. Aber es ist keineswegs ausgeschlossen, daß diese Säuerung auf bakterielle Einflüsse zurückzuführen ist, da sie durch Chinolin und ähnliche Antiseptica verhindert wurde.

Vom Muskelgerinnungsferment glaubt HALLIBURTON⁴⁾, daß es in der von ihm dargestellten Myoalbumose enthalten sei. Doch machen seine hierfür beigebrachten Versuche durchaus keinen beweisenden Eindruck.

Nicht alle eiweißartigen Bestandteile des Sarkoplasmaschlauches lassen sich mittels neutraler Lösungsmittel extrahieren. Ein Rest, den DANILEWSKY als „Stromasubstanz“ bezeichnet, bleibt zurück. Derselbe ist kein Proteid, sondern ein einfacher, schwer löslicher Eiweißkörper, welcher durch Behandlung mit verdünnter Kalilauge unter Albuminatbildung in Lösung geht⁵⁾.

Der lebende Muskel, sowohl der quergestreifte als auch der glatte, besitzt im Ruhezustande bei allen Tieren eine neutrale Reaktion, welche mehr zum Alkalischen hinneigt. Dagegen wird der Muskel deutlich sauer beim spontanen Absterben, und zwar in der Regel sehr kurze Zeit nach dem Eintritt der Totenstarre, um erst mit beginnender Fäulnis durch Ammoniakbildung wieder eine alkalische Reaktion anzunehmen. Taucht man dagegen einen lebenden Muskel plötzlich in siedendes Wasser oder in Alkohol, so bleibt die postmortale Säuerung desselben wenigstens zunächst vollkommen aus⁶⁾.

1) W. KRUKENBERG, Vergleichend-physiologische Vorträge V, 1886, S. 293 (Sep. S. 23).

2) R. LANDSBERGER, Pflüger's Arch., Bd. 50, 1891, S. 339.

3) F. MEYERHOLD, Ein Beitrag zur Kenntnis der sauren Reaktion des Muskels, Inaug.-Diss. Erlangen 1892.

4) W. D. HALLIBURTON, Ueber Muskelplasma, Journ. of Physiol., Bd. 8, 1887, S. 132. Vergl. übrigens auch die Dorpater Dissertationen (1883) von E. GRUBERT, J. KLEMPNER und E. KÜGLER.

5) Vergl. J. F. v. HOLMGREN, Studien über die Natur und quantitative Bestimmung des Muskelstromas etc., Ref. in den Jahresber. f. Tierchem., Bd. 23, 1893, S. 360.

6) Vergl. hierüber: DU BOIS-REYMOND, Ueber angeblich saure Reaktion des Muskelfleisches, Sitzungsber. d. Berliner Akad., 1859, S. 288 sowie: Gesammelte Abhandlungen II, 1877, S. 3. Ferner: R. HEIDENHAIN,

Da ferner die Säurebildung im spontan absterbenden Muskel durch Erwärmung auf Körpertemperatur beschleunigt, durch Temperaturerniedrigung dagegen deutlich gehemmt wird, läßt sich annehmen, daß es sich hierbei um einen Vorgang handelt, welcher in der enzymatischen Spaltung einer noch unbekannten Substanz der Muskelzellen besteht. Die Gegenwart von Sauerstoff ist hierzu nicht erforderlich, denn die Säuerung geht im Vakuum bei der Gegenwart von Wasser, in Oel oder unter Quecksilber mit derselben Schnelligkeit vor sich wie in der atmosphärischen Luft.

Die Anschauung, daß die Säurebildung im absterbenden Muskel nicht auf Protoplasmawirkung beruhe, sondern daß es sich hierbei um einen enzymatischen Prozeß handle, scheint namentlich dadurch berechtigt, weil ein Vergleich dieser Erscheinung mit der spontanen Säuerung des KÜHNE'schen Muskelplasmas (vergl. S. 401 u. 402), welches von lebenden Zellen vollkommen frei ist, sehr nahe liegt.

Die Natur der gebildeten Säure ist lange bekannt. Sie wurde schon im Jahre 1807 von BERZELIUS¹⁾ als identisch mit der 1780 von SCHEELÉ aus der sauren Milch dargestellten Säure erklärt. In der Folge bestätigte dann besonders LIEBIG²⁾ diesen Befund, während ENGELHARDT³⁾, HEINTZ⁴⁾, STRECKER⁵⁾, sowie WISLICENUS⁶⁾ feststellten, daß es sich um wesentlichen um eine eigentümliche Aethyliden-Milchsäure ($\text{CH}_3\text{—CH.OH—COOH}$) handelt, welche von der gewöhnlichen, ihr stereoisomeren Gärungsmilchsäure namentlich insofern abweicht, als sie optisch aktiv und zwar rechtsdrehend ist. Die Milchsäure der Muskelsubstanz ist daher Fleischmilchsäure oder Paraäthyliden-Milchsäure genannt worden. Daneben ist allerdings auch noch eine andere Milchsäure im Muskel nachgewiesen⁷⁾, welche wahrscheinlich Gärungsmilchsäure ist.

Die Menge der Milchsäure im totenstarren Muskel beträgt etwa 0,1 bis 1,0 Proz.⁸⁾.

Mechanische Leistung, Wärmeentwicklung und Stoffumsatz bei der Muskelthätigkeit, Leipzig 1864, S. 153 u. ff.

1) Vergl. J. BERZELIUS, Lehrb. d. Chem., Bd. 9 (Tierchemie), deutsch von F. WÖHLER, 4. Aufl., 1840, Anmerk. S. 569, u. S. 573.

2) J. LIEBIG, Ueber die Bestandteile der Flüssigkeiten des Fleisches, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 62, 1847, S. 326.

3) H. ENGELHARDT, ebendas., Bd. 65, 1848, S. 359.

4) W. HEINTZ, Poggendorff's Annal., Bd. 75, 1848, S. 391.

5) A. STRECKER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 91, 1854, S. 359 und Bd. 105, 1858, S. 313.

6) J. WISLICENUS, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 167, 1873, S. 302.

7) W. HEINTZ, ebendas., Bd. 157, 1871, S. 319 u. ff. E. ERLKENMEYER, ebendas., Bd. 158, 1871, S. 263. J. WISLICENUS, ebendas., Bd. 167, 1873, S. 302. Nach M. SIEGFRIED, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 22, 1889, S. 2711 enthalten die aus den Muskeln dargestellten milchsauren Zinksalze auch das Zinksalz der Acetylmilchsäure. Dieselbe ist aber in den Muskeln nicht präformiert, sondern soll daselbst angeblich vorhandener Essigsäure ihre Entstehung verdanken, indem sich Zinklaktat und Zinkacetat beim Kochen ihrer Lösungen zu acetylmilchsaurem Zink umsetzen.

8) Vergl. besonders R. BÖHM, Pflüger's Arch., Bd. 23, 1880, S. 44, und B. DEMANT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 381.

Die beiden im Muskel vorkommenden Aethylidenmilchsäuren sind unter gewöhnlichen Verhältnissen sirupöse Flüssigkeiten und wie in Wasser und Alkohol, so auch in Aether ziemlich löslich. Mit Wasserdämpfen sind sie etwas flüchtig.

Sie unterscheiden sich voneinander außer durch ihr optisches Verhalten, namentlich auch durch die Eigenschaften ihrer in Drusen mikroskopischer Prismen krystallisierenden Zinksalze.

Das fleischmilchsaure Zink zeigt linksseitige Drehung, ist in Alkohol, wenn auch gerade nicht leicht (1 : 1100), löslich und krystallisiert mit 2 Molekülen Krystallwasser, welche bei 105° entweichen. Bei dieser Temperatur muß also das Salz genau 12,9 Proz. seines Gewichtes verlieren.

Das gärunghmilchsaure Zink dagegen ist wie die Gärungsmilchsäure selbst optisch inaktiv, löst sich nicht in Alkohol und krystallisiert mit 3 Molekülen Wasser, welche, bei 105° zum Entweichen gebracht, einen Gewichtsverlust des Salzes von 18,18 Proz. bedingen.

Auch über Schwefelsäure im Exsiccator stehend verliert das gärunghmilchsaure Zink sein gesamtes Krystallwasser im Verlaufe von etwa 14 Tagen, was beim fleischmilchsauren Zink nur zum geringsten Teile der Fall ist¹⁾.

Die Gärungsmilchsäure ist offenbar ein äquimolekulares Gemisch von Rechts- und Linksmilchsäure. Denn *Penicillium glaucum*, auf der inaktiven Gärungsmilchsäure gezüchtet, führt diese allmählich in aktive Fleischmilchsäure über, indem die Pilze die linksdrehende Modifikation der Säure verzehren²⁾. Auch durch fraktionierte Krystallisation des Strychninsalzes der inaktiven Milchsäure ist es gelungen, dieselbe in eine rechts und links drehende Modifikation zu spalten³⁾.

Zur Darstellung und quantitativen Bestimmung der Milchsäure aus Muskelsubstanz⁴⁾ wird das zerkleinerte Fleisch mit kaltem Wasser mehrmals extrahiert und ausgepreßt, das mit verdünnter Schwefelsäure schwach angesäuerte Extrakt durch Kochen und Filtrieren von Eiweißstoffen befreit, mit Barytwasser versetzt, solange noch ein Niederschlag erfolgt, und nach dem Ausfällen des überschüssigen Baryts durch einen Kohlensäurestrom zum dünnen Sirup eingedunstet bei zuletzt mäßiger Temperatur (nicht über 70° C), um Braunfärbung zu vermeiden. Der Sirup ist mindestens mit dem 10-fachen Volumen absoluten Alkohols zu mischen und die Flüssigkeit von dem nach einigem Stehen entstandenen Niederschlag abzufiltrieren. Den

1) Vergl. H. SCHWIENNIG, Ueber fermentative Prozesse in den Organen etc., Inaug.-Diss. Berlin 1893, S. 20, wo sich die übrige Litteratur hierüber findet.

2) R. MALY, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1567. Auch aus Rohr- oder Traubenzucker entsteht durch gewisse Bakterien optisch aktive Milchsäure. Vergl. hierüber M. NENCKI und N. SIEBER, Monatshefte f. Chem., Bd. 10, 1889, S. 532, sowie F. SCHARDINGER, ebendas., Bd. 11, 1890, S. 545.

3) Vergl. T. PURDIE und J. W. WALKER, Journ. of the Chemical Soc., Bd. 61, 1892, S. 754.

4) Vergl. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 44 u. ff. Ueber die Brauchbarkeit dieser Methode zur quantitativen Bestimmung der Milchsäure vergl. T. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 339.

Alkohol verdampft man nunmehr bei mäßiger Wärme auf dem Wasserbade. Nach dem Erkalten wird zum rückständigen dicklichen Sirup nach dem Vorschlage von DRECHSEL ungefähr das gleiche Volumen mäßig verdünnter Phosphorsäure hinzugefügt, welche nur die Milchsäure, nicht aber die Salzsäure und die Schwefelsäure aus ihren Verbindungen in Freiheit setzt, diese Mischung in eine große Flasche gebracht und darin mit großen Mengen Aether geschüttelt, welche die Milchsäuren bei häufiger Erneuerung des Extraktionsmittels allmählich vollständig aufnehmen.

Den Aether destilliert man ab und kocht den Rückstand einige Zeit mit Wasser und überschüssigem Zinkkarbonat. Wird nunmehr die heiß filtrierte Flüssigkeit auf ein kleines Volumen eingedampft und in der Kälte stehen gelassen, so krystallisieren die milchsauren Zinksalze, namentlich bei Zusatz von wenig Alkohol, ziemlich vollkommen heraus. Durch Behandlung mit absolutem Alkohol werden die Zinksalze der Fleischmilchsäure und Gärungsmilchsäure voneinander getrennt.

Aus den in heißem Wasser gelösten Zinksalzen können endlich nach Ausfällung des Zinks mittels Schwefelwasserstoffes und durch Verdampfen der wäßrigen Filtrate bei 70° C die Milchsäuren als solche erhalten werden.

Durch die Einwirkung von freier Milchsäure auf das Dikaliumphosphat des normalen lebenden Muskels wird aus letzterem Monokaliumphosphat gebildet werden müssen, welches somit in erster Linie für die saure Reaktion des toten Muskels in Betracht kommt. Dagegen ist die von einigen Forschern¹⁾ geäußerte Anschauung, daß die saure Reaktion der Muskelsubstanz nur auf der Gegenwart des Monokaliumphosphats beruhe, vorläufig nicht bewiesen²⁾.

Als Muttersubstanz der beim Absterben des Muskels auftretenden Fleischmilchsäure wurde früher allgemein das Glykogen angesprochen, indem eine Spaltung desselben in Milchsäure nahe zu liegen schien³⁾. Indessen ist nunmehr als sicher anzunehmen, daß das Glykogen nicht, oder wenigstens nicht allein, als die Quelle der Milchsäure im absterbenden Muskel betrachtet werden kann.

Zunächst hat R. BÖHM⁴⁾ festgestellt, daß die beim Absterben des Muskels entstehende Milchsäuremenge in gar keinem Verhältnis steht zu der in ihm vorhandenen Glykogenmenge. Das Fleisch einer Hungerkatze, welches im frischen Zustande nur 0,036 Proz. Glykogen

1) Vergl. A. VALENCIENNES und FRÉMY, *Compt. rend.*, Bd. 41, 1855, S. 736. ASTASCHESKY, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 4, 1880, S. 397. F. RÖHMANN, Ueber die Reaktion der quergestreiften Muskeln, *Pflüger's Arch.*, Bd. 50, 1891, S. 84. Derselbe, ebendas., Bd. 55, 1894, S. 589.

2) Vergl. A. HEFFTER, Beiträge zur Chemie des quergestreiften Muskels etc., *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 31, 1893, S. 225.

3) Diese Ansicht wird neuerdings wieder von T. ARAKI vertreten. Vergl. *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 15, 1891, S. 336.

4) R. BÖHM, Ueber das Verhalten des Glykogens und der Milchsäure im Muskelfleisch mit besonderer Berücksichtigung der Totenstarre, *Pflüger's Arch.*, Bd. 23, 1880, S. 44 und Bd. 46, 1889, S. 265. Diese Angaben sind in neuerer Zeit bestätigt durch A. MONARI, *Arch. de biol. Ital.*, Bd. 13, 1890, S. 15, sowie durch F. MEYERHOLD, Ein Beitrag zur Kenntnis der sauren Reaktion des Muskels, *Inaug.-Diss. Erlangen 1892.*

aufwies, enthielt im starren Zustande 0,56 Proz. Milchsäure, genau so viel wie das einer anderen gutgefütterten Katze, in welcher 20mal so viel Glykogen, nämlich 0,71 Proz. enthalten war. Deshalb hält BÖHM gewisse Eiweißstoffe des Muskels für die ausschließliche Quelle der bei der Starre auftretenden Milchsäure.

Ferner hat DEMANT¹⁾ nachgewiesen, daß in vollkommen glykogenfreien Pectoralmuskeln von Tauben, welche 8 Tage gehungert hatten, beim Absterben reichlich Milchsäure gebildet wurde. Hieraus zieht DEMANT mit großer Bestimmtheit den Schluß, daß bei der Entstehung der Milchsäure in den Muskeln die Eiweißstoffe wenigstens in dem Zustande der Inanition beteiligt sind.

Die beim Absterben eines bestimmten, dem Kreislauf entzogenen Muskels entstehende Milchsäuremenge geht über ein gewisses Maximum nicht hinaus²⁾. Dies ergibt sich aus dem Befunde, daß die Quantität der gebildeten Säure dieselbe bleibt, gleichviel ob man die Säuerung rasch bei Körpertemperatur oder langsamer bei niedriger Temperatur verlaufen läßt. Selbst durch gleichzeitiges Tetanisieren des isolierten Muskels kann die bei seinem Absterben sich bildende Säuremenge nicht vermehrt werden. Dies bezieht sich indessen nur auf die gleichnamigen Muskeln desselben Tieres. Verschiedenartige Muskeln zeigen auch ein verschiedenes Säurebildungsvermögen. So findet man beim Kaninchen konstant mehr Säure in den Muskeln des Rückens als in denen der Schenkel.

Tetanisirt man dagegen einen lebenden Muskel ausgiebig bei erhaltener Zirkulation, um ihn unmittelbar darauf aus dem Körper zu isolieren, so findet man sein Säurebildungsvermögen während des Absterbens geringer als dasjenige des entsprechenden geruhten Muskels der anderen Körperhälfte. Es muß also während des Tetanus des lebenden Muskels seine acidogene Substanz zum Teil wenigstens verbraucht worden sein.

Dieser Befund läßt schon vermuten, daß die Milchsäurebildung nicht lediglich im absterbenden Muskel zustande kommt. In der That findet dieser Vorgang auch im lebenden Muskel fortwährend, besonders zur Zeit seiner Thätigkeit, statt.

Daß im ruhenden Muskel Milchsäure gebildet wird, haben ZILLESSEN³⁾, sowie M. v. FREY⁴⁾ nachgewiesen.

Letzterer durchblutete während 3 Stunden den von den Eingeweiden befreiten Hinterteil eines Hundes, indem der Blutstrom in die Aorta ein- und aus der V. cava wieder heraustrat. Die Milchsäure des zum Versuch benutzten Blutes wurde vor und nach der Durchblutung bestimmt. Es ergab sich eine Zunahme, auf die gesamte Blutmenge berechnet, um 1,48 g des lufttrockenen Zinklaktats.

1) B. DEMANT, Zur Kenntnis der Extraktionsstoffe der Muskeln, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 388.

2) Vergl. hierüber J. RANKE, Tetanus, eine physiologische Studie, Leipzig 1865, S. 142 u. ff. Ferner: R. LANDSBERGER, Pflüger's Arch., Bd. 50, 1891, S. 339.

3) Vergl. S. 317.

4) M. v. FREY, Versuche über die Stoffwechsel des Muskels, Du Bois Arch., 1885, S. 557. Vergl. ferner: R. LANDSBERGER, Pflüger's Arch., Bd. 50, 1891, S. 339, sowie F. MEYERHOLD, Ein Beitrag zur Kenntnis der sauren Reaktion des Muskels, Inaug.-Diss. Erlangen 1892.

Dieser Vorgang der Milchsäurebildung scheint sich bei der Thätigkeit zu steigern, doch geht infolgedessen die neutrale Reaktion des normalen Muskels, welcher dem Kreislauf nicht entzogen ist, nur bei einer erschöpfenden Thätigkeit, wie sie durch die Strychninkrämpfe erreichbar ist, in eine saure über ¹⁾. Durch einfaches Tetanisieren vermag man keine Säuerung der Körpermuskulatur im lebenden Tier zu bewirken. Zwar wird offenbar auch unter diesen Umständen wie bei jeder Kontraktion im gesteigerten Maße Milchsäure gebildet, aber nicht mehr, als das stets erneute alkalische Blut abzusättigen und fortzuführen vermag ²⁾. Dies zeigt hiernach in der That einen vermehrten Gehalt an milchsauren Salzen ³⁾.

Schaltet man dagegen einen Muskel vom Kreislauf aus, so gelingt es auch in diesem, durch einfaches Tetanisieren eine Säuerung ⁴⁾ sowie eine Vermehrung der Milchsäure festzustellen. Unter diesen Umständen fanden auch MARCUSE ⁵⁾ und WERTHER ⁶⁾ im isolierten und tetanisierten Froschmuskel bedeutend mehr Milchsäure als in den entsprechenden Muskeln der ungereizten Seite.

Zerschneidet man ferner bei einem Kaninchen den Nervus ischiadicus der einen Seite, vergiftet dasselbe mit Strychnin, schneidet unmittelbar nach oder besser noch während der letzten Krampfanfälle die Wadenmuskeln beider Seiten aus, so findet man die ruhenden neutral, die tetanischen aufs entschiedenste sauer ⁷⁾. Neuerdings ist es GOTSCHLICH ⁸⁾ sogar gelungen, durch elektrische Reizung von so geringer Intensität, daß sie keinerlei sichtbare Kontraktion hervorzubringen imstande war, dennoch eine nachweisbare Säuerung isolierter Froschmuskeln zu beobachten.

1) Vergl. DU BOIS-REYMOND, Sitzungsber. d. Berliner Akad., 1859, S. 317.

2) Hieraus erklären sich die negativen Befunde in dieser Richtung von ATASCHEWSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 397, J. WARREN, Pflüger's Arch., Bd. 24, 1881, S. 391. W. COHNSTEIN hat zwar behauptet, daß nach dem Tetanisieren von Kaninchen, sowie nach angestrengter Muskularbeit von Hunden, welche in einem Tretrade liefen, die Blutalkalescenz dieser Tiere nachweisbar herabgesetzt sei. Doch ist die Bestimmung der Alkalescenz des Blutes durch die äußerst mangelhafte Titriermethode ermittelt worden, so daß diese Angaben vorläufig wenigstens keine Beachtung verdienen. Vergl. COHNSTEIN, Ueber die Aenderung der Alkalescenz durch Muskularbeit, Virchow's Arch., Bd. 130, 1892, S. 332.

3) P. SPIRO, Beiträge zur Physiologie der Milchsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 115—117.

4) DU BOIS-REYMOND, a. a. O. S. 314 u. ff. Vergl. ferner auch F. RÖHMANN, Ueber die Reaktion der quergestreiften Muskeln, Pflüger's Arch., Bd. 50, 1891, S. 84.

5) W. MARCUSE, Ueber die Bildung von Milchsäure bei der Thätigkeit des Muskels etc., Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 425.

6) M. WERTHER, ebendas., Bd. 46, 1889, S. 63.

7) DU BOIS-REYMOND, a. a. O. S. 317.

8) E. GOTSCHLICH, Beiträge zur Kenntnis der Säurebildung und des Stoffumsatzes im Muskel, Pflüger's Arch., Bd. 56, 1894, S. 363.

Nach H. DRESER¹⁾ läßt sich diese Thatsache auch in anderer Weise demonstrieren:

Injiziert man Fröschen im Verlauf von 12 Stunden 2—3mal je eine PRAVAZ'sche Spritze 5-proz. Säurefuchsin, das relativ unschädlich ist, unter die Haut, so wird ihre Körpermuskulatur hinreichend mit dem Farbstoff beladen, welcher sich in den Lymphspalten zwischen den Muskelfasern befindet. Die ruhenden Muskeln zeigen dann wegen ihrer Alkaleszenz keine oder höchstens nur eine schwache Rosafärbung. Reizt man aber nach Aufhebung der Zirkulation, wodurch die Neutralisation der im thätigen Muskel sich bildenden Säure vermieden wird, den Nervus ischiadicus einer Seite intermittierend tetanisch während 10—15 Minuten, so erfolgt eine lebhaftete Rötung des gereizten Schenkels, welche als Beweis für die Säurebildung im thätigen Muskel angesehen werden muß.

Daß die völlig frischen Muskeln des zu Tode gehetzten Wildes auffallend stark sauer reagieren, scheint bereits BERZELIUS im Jahre 1841 nachgewiesen zu haben²⁾.

Von erheblichem Interesse für diese Frage ist endlich der Befund von KÜHNE³⁾, daß lediglich der Herzmuskel, welcher ja fortwährend arbeitet, stets eine sehr schwach saure Reaktion erkennen läßt.

Geht bei der Thätigkeit des Muskels für Alkohol unlösliches Material in Laktat über, so wird hiermit auch eine relative Vermehrung der in Alkohol löslichen Bestandteile des Muskels zu erwarten sein. Dies ist in der That der Fall.

HELMHOLTZ⁴⁾ wog die Rückstände wäßriger, sowie alkoholischer Auszüge von frischen geruhten und von durch Tetanisieren stark angestregten Muskeln des Frosches und der Taube. Stets war nach dem Tetanisieren die Trockensubstanz des wäßrigen Extraktes vermindert, dagegen die des alkoholischen vermehrt.

Es liegt nahe, den Vorgang der Milchsäurebildung im thätigen Muskel mit der entsprechenden Erscheinung in der absterbenden Muskelsubstanz für identisch zu halten.

So ist SALOMON⁵⁾ geneigt, den bedeutenden Milchsäuregehalt des Leichenblutes gegenüber den auffallend geringen Milchsäuremengen des frisch aus der Ader gelassenen Blutes aus einer „postmortalen Anhäufung“ der Milchsäure zu erklären, die während des Lebens im Muskel gebildet, aber sofort weiter oxydiert werde und erst nach dem Tode Gelegenheit fände, sich anzusammeln.

1) H. DRESER, Ein Vorlesungsversuch betreffend die Säurebildung bei der Muskelthätigkeit, Centralbl. f. Physiol., Bd. 1, 1887, S. 195.

2) Mitteilung von BERZELIUS an C. G. LEHMANN. Vergl. dessen Lehrbuch d. physiol. Chemie, Leipzig 1850, Bd. 1, S. 103.

3) Vergl. hierüber DU BOIS-REYMOND, a. a. O. S. 320. Diese Angabe ist bestätigt von C. VORR, Zeitschr. f. Biol., Bd. 4, 1868, S. 77.

4) H. HELMHOLTZ, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1845, S. 72. Vergl. auch J. RANKE, Tetanus, Leipzig 1865, S. 121, sowie F. NIGETIET und S. HEPNER, Pflüger's Arch., Bd. 3, 1870, S. 574.

5) G. SALOMON, Ueber die Verbreitung und Entstehung von Hypoxanthin und Milchsäure im tierischen Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 68 u. 95.

Bestimmter hat sich SALKOWSKI¹⁾ in dieser Frage ausgesprochen. Nach ihm „bildet der Muskel nicht Milchsäure, weil er stirbt, sondern weil er lebt, und bildet sie nur, so lange er lebt: das Absterben setzt der weiteren Milchsäurebildung eine Grenze. Die Bildung von Milchsäure wäre demnach kein Absterbephänomen, sondern ein Lebensphänomen. Diese Anschauung hebt die Paradoxie auf, die darin liegt, daß ein und dieselbe Säure einerseits bei gesteigerter Leistung gebildet wird, andererseits beim Tode.“

Im übrigen hält SALKOWSKI die Bildung der Milchsäure in keinem Falle für einen enzymatischen Vorgang, sondern für eine Wirkung des lebenden Protoplasmas.

Er gelangt zu dieser Anschauung durch die Beobachtung, daß mit Chloroformwasser digerierte frische Muskeln keine Milchsäure bilden.

Hiergegen ist zu bemerken, daß nicht jedes Enzym gegen die Einwirkung des Chloroformwassers resistent zu sein braucht. Ferner kommt aber auch die fragliche Milchsäurebildung in dem nach KÜHNE, v. FÜRTH oder HALLIBURTON dargestellten Muskelplasma zustande. Dieses als lebend zu betrachten, ist doch nicht angängig²⁾. Entweder entsteht hier die Milchsäure auf enzymatischem Wege, oder allenfalls durch den spontanen Zerfall gewisser sehr labiler Atomgruppen.

Daß als Quelle auch dieser Milchsäure, welche im lebenden Muskel, besonders bei dessen Thätigkeit, auftritt, nach den Untersuchungen von MINKOWSKI³⁾ gewisse Eiweißstoffe beteiligt sind, ist früher ausführlich besprochen worden (vergl. S. 313—318). Hier mag noch angefügt werden, daß nach Phosphor- oder Arsenvergiftung, welche neben einer Herabsetzung der Oxydationsenergie einen stark gesteigerten Zerfall des Organeißes zur Folge haben⁴⁾, Milchsäure in vermehrter Menge im Blute kreist⁵⁾, so daß dieselbe in den Harn übertritt. Auch diese Beobachtung scheint für die Ansicht zu sprechen, daß die Milchsäure des lebenden Muskels, wenigstens zum Teil, ein Eiweißabkömmling ist.

Neben der Milchsäure entstehen bei der Thätigkeit des Muskels noch andere, und zwar stark reduzierende Substanzen, welche sich regelmäßig im tetanisirten Säugetier- und Froschmuskel nachweisen lassen, dagegen im ausgeruhten Muskel gänzlich fehlen. Diese Verbindungen unbekannter Natur sind in Alkohol löslich und vermögen,

1) E. SALKOWSKI, Ueber Autodigestion der Organe, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 17, 1890, Suppl., S. 21 (Sep.).

2) Vergl. hiergegen die Anschauung von E. GOTSCHLICH, Pflüger's Arch., Bd. 56, 1894, S. 382.

3) Vergl. namentlich auch O. MINKOWSKI, Ueber die Ursache der Milchsäureausscheidung nach Leberexstirpation, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 31, 1893, S. 214.

4) H. MEYER, Ueber die Wirkung des Phosphors auf den tierischen Organismus, ebendas., Bd. 14, 1881, S. 340.

5) T. ARAKI, Beiträge zur Kenntnis der Einwirkung von Phosphor und von arseniger Säure auf den tierischen Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1895, S. 311.

in Wasser übergeführt, Nitrate sowie auch Indigo zu reduzieren ¹⁾).

Diese Desoxydation des Indigo läßt sich nach GSCHIEDLEN durch folgende Versuchsanordnung demonstrieren: Füllt man kleine Cylinder von geringem Durchmesser mit abgestumpfter Indigolösung zur Hälfte an, bringt dann in eines derselben in wenig Wasser zerriebene thätig gewesene Muskeln, in das andere die nämliche Menge ebenso behandelter unthätiger Muskeln, gießt dann Indigolösung bis zum Rande nach und verschließt die beiden Cylinderchen gut, so sind in 10—20 Minuten die Schichten, welche den thätig gewesenen Muskelbrei umgeben, entfärbt, während in dem Cylinderchen mit dem Brei aus unthätig gewesenen Muskeln selbst nach vielen Stunden noch keine Veränderung der Farbe eingetreten ist. Eine solche macht sich erst mit dem Eintritt der Fäulnis bemerkbar.

Endlich hat TH. WEYL ²⁾ gezeigt, daß im Kaninchenmuskel, welcher bei erhaltener Zirkulation stark tetanisirt wird, auch die anorganische Phosphorsäure auf der gereizten Seite deutlich zunimmt.

Er bringt diesen Befund mit der gleichzeitig festgestellten Abnahme der Lecithine des Muskels in Zusammenhang.

Die chemischen Umsetzungen im Muskel, welche während seiner Thätigkeit stattfinden, sind keineswegs vollständig bekannt.

Wie schon früher ausgeführt wurde, steht es zweifellos fest, daß als Kraftquelle für die Muskelthätigkeit, wenigstens in erster Linie, stickstofffreies Material, speziell der Traubenzucker, zur Verwendung gelangt ³⁾).

Das konstante Auftreten der Milchsäure im thätigen Muskel könnte die Vermutung entstehen lassen, daß in der Bildung und weiteren Zersetzung dieser Säure die fragliche Energieentwicklung zu suchen sei. Von einigen Forschern ist denn auch in der That die saure Reaktion des Muskels als ein Maß seines Stoffumsatzes aufgefaßt worden ⁴⁾).

Nimmt man aber an, daß die bei der Thätigkeit auftretende Milchsäure in gleicher Weise, wie dies für den absterbenden Muskel nachgewiesen ist, lediglich aus einer Spaltung des Organeiwisses hervorgeht, so hätte allerdings die Auffassung derselben als Energiequelle wenig für sich. Denn das Organeiweiß gerät nach den geläufigen Anschauungen bei der Muskelthätigkeit zwar in vermehrten Umsatz, doch kommen seine Spaltungsprodukte für die eigentliche Kraftleistung nicht in Betracht (vergl. S. 371).

Indessen ist es immerhin möglich, daß die bei der Muskelthätigkeit entstehende Milchsäure nicht nur aus Eiweiß, sondern zum Teil

1) Vergl. P. GRÜTZNER, Pflüger's Arch., Bd. 7, 1873, S. 254, sowie besonders R. GSCHIEDLEN, ebendas., Bd. 8, 1874, S. 515. A. DANILEWSKY, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1874, S. 721.

2) TH. WEYL und H. ZEITLER, Ueber die saure Reaktion des thätigen Muskels und über die Rolle der Phosphorsäure beim Muskel tetanus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 557.

3) Vergl. S. 370—373.

4) Vergl. besonders E. GOTSCHLICH, Beiträge zur Kenntnis der Säurebildung und des Stoffumsatzes im Muskel, Pflüger's Arch., Bd. 56, 1894, S. 355.

auch aus Glykogen bezw. Traubenzucker hervorgeht¹⁾, womit ihre Auffassung als Energiequelle gerechtfertigt wäre.

Im übrigen mag noch einmal daran erinnert werden, daß die Kohlehydrate im Organismus vielleicht doch in ganz anderer Weise als in Milchsäure zerfallen (vergl. S. 332).

Der chemische Vorgang, welcher bei der Muskelthätigkeit sich abspielt, ist zunächst keine Oxydation, sondern nur eine intramolekulare Abspaltung von Kohlensäure. Der nach der Spaltung zurückbleibende Atomkomplex wird erst nach erfolgter Muskelkontraktion unter Sauerstoffaufnahme zu Kohlensäure und Wasser verbrannt.

Dies schließt man unter anderem aus dem Befund, daß der isolierte und völlig entblutete Froschmuskel im Vacuum, also ohne Gegenwart von Sauerstoff, bei der Kontraktion Kohlensäure entwickelt (vergl. S. 16). Außerdem aber ist festgestellt, daß im isolierten Muskel die Wärmebildung die Zusammenziehung etwa 30—60 Sekunden lang überdauert²⁾.

Die Farbe der Muskelsubstanz, sowohl der quergestreiften, als auch der glatten, ist bei den Wirbeltieren eine eigentümliche und zwar entweder mehr blaß oder dunkelrot. Bei manchen Tieren ist die Farbendifferenz der verschiedenen Muskeln besonders auffallend.

So sind beim domestizierten Kaninchen die meisten Muskeln, namentlich diejenigen der Extremitäten und des Bauches, farblos oder sie erscheinen auch leicht gelblich gefärbt. Dagegen sind einige, z. B. der Semitendinosus der hinteren Extremität und ferner das Zwerchfell, ganz rot.

Wie zuerst RANVIER³⁾ und eine Reihe von Forschern nach ihm betont haben, ist die Rotfärbung der Muskelfaser ein Produkt ihrer Thätigkeit. Sie soll sich überall da vorfinden, wo eine bedeutendere Leistung und demnach auch ein regerer Stoffwechsel stattfindet. Deshalb werden bei allen Tieren diejenigen Muskeln, welche sich fortwährend kontrahieren, wie die unermüdliche Muskulatur des Zwerchfelles und des Herzens, tief rot gefunden, was bis zu einem gewissen Grade auch bei den Kaumuskeln, ferner bei den Muskeln des äußeren Auges und des Mastdarmes zutrifft, während andererseits diejenigen Muskeln eine hellere Farbe zeigen, welche meist im Ruhezustand verharren und leicht ermüden, wiewohl sie oft sich schneller als die roten Muskeln zu kontrahieren vermögen. Es hat sich ferner noch gezeigt, daß die roten Muskeln fast durchgehend reicher an Sarkoplasma sind als die hellen⁴⁾.

1) Diese Anschauung scheint neuerdings von T. ARAKI vertreten zu werden. Vergl. dessen Abhandlungen in der Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 16, 17 (1891—1893) und besonders Bd. 19, 1894, S. 464 u. ff.

2) Vergl. B. DANILEWSKY, Weitere thermodynamische Untersuchungen der Muskeln, Pflüger's Arch., Bd. 45, 1889, S. 353.

3) L. RANVIER, Arch. de Physiol., 1874, S. 5—15 und *Traité technique d'histologie*, Paris 1875, p. 466. Vergl. ferner P. GRÜTZNER, Zur Anatomie und Physiologie der quergestreiften Muskeln, *Recueil zoologique Suisse*, Bd. 1, 1884, S. 665.

4) PH. KNOLL, Ueber protoplasmaarme und protoplasmareiche Muskulatur, Denkschr. d. Wiener Akad., Bd. 58, 1891, S. 633.

In der That lassen sich für die Auffassung RANVIER's eine Reihe von Belegen beibringen.

Der rote Semitendinosus der hinteren Extremität ist beim Kaninchen fast in beständiger Kontraktion und besitzt nicht, wie die übrigen Muskeln, einen Wechsel zwischen Arbeit und Ruhe. Es erklärt sich dies aus der Gewohnheit dieser Tiere, stets eine hockende Stellung einzunehmen, wobei dem Semitendinosus vermöge seiner Lage ein hervorragender Anteil an der Beugung des Oberschenkels zukommt.

Genau wie beim Kaninchen gestaltet sich der in Rede stehende Farbenunterschied des Semitendinosus gegenüber den anderen Oberschenkelmuskeln bei dem unter ähnlichen Bedingungen lebenden Meerschweinchen, während er bei den wilden Nagetieren, also dem Hasen, dem Eichhörnchen, der Ratte und der Maus, nicht so auffallend hervortritt¹⁾.

Einen weiteren Beweis liefert die in ihrer Färbung stark differierende Muskulatur der Vögel. Während bei den ausgeprägten Flugvögeln die stets regen Brustmuskeln dunkelrot sind²⁾, erscheinen dieselben Muskeln bei den nur selten oder gar nicht fliegenden Hühnern ungefärbt. Andererseits zeigt gerade bei den Hühnern die hier vorwiegend thätige Schenkelmuskulatur eine dunkle Färbung. Ebenso tingiert findet man bei allen Vögeln die Magenmuskulatur, welche dauernd eine bedeutende Arbeit zu leisten hat. Wie bei den Flugvögeln, so sind auch bei den Fledermäusen die Flugmuskeln tief dunkelrot. Ferner sieht man bei demselben Individuum mit erhöhter Kraftleistung eine tiefere Färbung der Muskulatur eintreten, wofür die fast farblosen Muskeln der Kälber gegenüber den dunkleren der erwachsenen Rinder ein Beispiel bilden³⁾.

Ebenso wird erst bei den älteren Kaninchen, offenbar durch den stärkeren Gebrauch, der Semitendinosus auffallend dunkler als die übrige Muskulatur der Extremitäten⁴⁾.

Während die Muskulatur der höheren Wirbeltiere ganz im allgemeinen doch eine mehr oder weniger rote Färbung zeigt, sind bei den niederen Wirbeltieren und bei den Wirbellosen blasse Muskeln vorherrschend, während dunkler gefärbte zu den Ausnahmen gehören. Gerade die isoliert vorkommenden dunklen Muskelbänder der Wirbellosen lassen sich zur Stütze der RANVIER'schen Auffassung vorzüglich verwenden, weil es sich hier durchaus um Muskeln handelt, welche in Bezug auf Kraft und Ausdauer bedeutenden Anforderungen genügen müssen.

Unter den Fischen zeigen sich namentlich in der Familie der Rochen zwischen der Muskulatur der Seitenlinie unter weißen Muskelfasern einzelne rote Bündel, welche auch durch ihre träge Kontrak-

1) Vergl. hierüber E. MEYER, Ueber rote und blasse quergestreifte Muskeln, Du Bois Arch., 1875, S. 223 u. 232.

2) P. GRÜTZNER, a. a. O. S. 683.

3) CH. RICHTER, Physiologie des muscles et des nerfs, Paris 1882, S. 295.
PH. KNOLL, Ueber helle und trübe Muskulatur, Ber. d. Wiener Akad., Bd. 98, 1889, S. 6.

4) W. KRAUSE, Allgemeine und mikroskopische Anatomie, Hannover 1876, S. 80.

tionsweise bei künstlicher Reizung von den flinken und plötzlich reagierenden blassen Muskeln auffallend abweichen ¹⁾).

RANVIER sucht den Grund dieser Verschiedenheit darin, daß beide Muskelarten eine voneinander differierende Bestimmung haben. Die blassen Muskeln mit ihrer plötzlichen Kontraktion sind nach ihm vorzüglich Muskeln für die Aenderung der Schwimmrichtung, die roten mit ihrer trägeren, aber beharrlichen Kontraktionsweise dienen dagegen zur Erhaltung und Regulierung des Gleichgewichts.

Diese Auffassung RANVIER's scheint in der That zutreffend, und dürften die Einwände W. KRUKENBERG's ²⁾), welcher anatomische Bedenken hiergegen geltend macht, kaum in Betracht kommen. Hierher gehört auch die Thatsache, daß bei gewissen Gastropoden [Buccinum ³⁾], Limnaeus, Paludina, Littorina, Aplysia, Patella und Chiton] nur die Muskeln des Kauapparates und des Pharynx rot gefunden werden ⁴⁾).

Weiter sind die Brustmuskeln aller gut fliegenden Insekten gelblich-braun ⁵⁾).

Schon ältere Forscher (HENLE 1841, KÖLLIKER 1850) hatten angenommen, daß der Farbstoff der roten Muskeln mit Hämoglobin identisch sei, welches nicht etwa den Blutgefäßen des Muskels entstamme, sondern der Muskelsubstanz als solcher angehöre.

Doch gelang es erst W. KÜHNE ⁶⁾), hierfür den Beweis zu erbringen, indem er Muskeln so lange durchspülte, bis sie vollkommen blutfrei waren. Hierbei verloren sie ihre dunkle Farbe nicht, vielmehr ließ sich auch dann noch in dünnen Muskeln, z. B. dem Zwerchfell, spektroskopisch Hämoglobin nachweisen, aus welchem schließlich auch Häminkrystalle dargestellt werden konnten. KÜHNE sprach zugleich die Ansicht aus, daß dem Muskelhämoglobin wahrscheinlich eine Rolle bei den Oxydationsprozessen der kontraktilen Substanz zukomme. Mit Rücksicht darauf, daß die roten Muskeln im allgemeinen auch reich an Sarkoplasma sind, und die Massenentwicklung des letzteren mit der Kraft und der Ausdauer der Muskeln zusammenhängt, gewinnt die Ansicht von KÜHNE an Wahrscheinlichkeit.

Auch bei den niederen Tieren ist die Färbung der dunklen Muskeln im wesentlichen durch Hämoglobin bedingt, obgleich dieser Farbstoff in der Säftemasse der Wirbellosen zum Teil fehlt. So wies RAY LANKESTER ⁷⁾ Hämoglobin in den Kaumuskeln verschiedener Mollusken spektroskopisch nach (vergl. oben).

1) Vergl. L. RANVIER, a. a. O.

2) W. KRUKENBERG, Vergleichend-physiologische Vorträge, V, 1886, S. 299 (Sep. S. 29).

3) LEBERT, Annal. d. sc. natur., Bd. 13, 1850, S. 170.

4) RAY LANKESTER, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 315 und Proc. Roy. Soc., Bd. 21, 1872, S. 72 u. 76.

5) F. LEYDIG, Lehrb. d. Histologie, Berlin 1857, S. 137.

6) W. KÜHNE, Ueber den Farbstoff der Muskeln, Virchow's Arch., Bd. 33, 1865, S. 79.

7) RAY LANKESTER, Ueber das Vorkommen von Hämoglobin in den Muskeln der Mollusken und die Verbreitung desselben in den lebendigen Organismen, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 315.

Hiergegen betonte MAC MUNN¹⁾, daß die Muskeln von Mollusken, Echinodermen, Arthropoden, Würmern, aber auch von Reptilien, Amphibien, Fischen, Vögeln und Säugetieren verschiedene Absorptionsspectra hervortreten lassen, welche er ebenso vielen besonderen Muskelfarbstoffen (Myohämatinen) zuschrieb. LUDWIG LEVY hat indessen unter der Leitung von HOPPE-SEYLER²⁾ nachgewiesen, daß die Myohämatine MAC MUNN's keine eigentümlichen Farbstoffe sind, sondern nur als Zersetzungsprodukte des Muskel-Hämoglobins gelten dürfen, welches ursprünglich in allen diesen verschiedenartigen Muskeln enthalten ist. Durch die bald nach dem Tode der Tiere eintretende Fäulnis wird das Hämoglobin in Eiweiß und Hämatin gespalten. Letzteres unterliegt dann einer Reduktion und Umwandlung zu Hämochromogen. Damit aber die beiden Vorgänge der Spaltung und der Reduktion ungestört verlaufen können, darf die Fäulnis keine zu stürmische sein. Dies wird erreicht, wenn die Fäulnis durch Aufgießen von Aether oder durch Kochsalz nicht aufgehoben, sondern nur verlangsamt wird, wie dies nachweislich bei den Versuchen von MAC MUNN der Fall ist. Wenn nun zu den Hämochromogenlösungen der Sauerstoff der atmosphärischen Luft tritt, so wird das Hämochromogen wieder zu Hämatin oxydiert. Die Myohämatine MAC MUNN's zeigen in der That keine anderen Spectra, als sie auch die erwähnten Zersetzungsprodukte des Hämoglobins geben³⁾.

Es ist namentlich von RANVIER⁴⁾ vermutet worden, daß der rote Muskelfarbstoff nicht von der Muskelsubstanz selbst gebildet werde, sondern vielmehr in diese aus den Blutgefäßen einwandere. Indessen spricht hiergegen der Befund, daß auch bei Wirbellosen, denen in der Säftemasse das Hämoglobin gänzlich fehlt, sich dasselbe dennoch als Muskelfarbstoff findet, so daß man wohl jetzt allgemein eine Bildung dieses Pigments durch gewisse Muskelzellen selbst annimmt.

Außer dem Hämoglobin finden sich in manchen Fischmuskeln Farbstoffe, welche dem Fleische dieser Tiere eine rotgelbe bis rosenrote Färbung verleihen.

Dies ist namentlich bekannt von der Goldforelle, auf deren eigentümlichen Muskelfarbstoff schon SCHLOSSBERGER⁵⁾ aufmerksam macht, sowie vom Lachs.

Dieser Fisch besitzt hell- und dunkelrote Muskelgruppen, welche besonders in der Schwanzmuskulatur scharf voneinander abgegrenzt sind. Die hellroten Muskeln geben an Wasser nur Spuren von Farbstoff ab, welcher sich spektroskopisch als Hämoglobin erweist. Durch heißen Alkohol dagegen, sowie durch Alkohol-Aether läßt sich den

1) MAC MUNN, Proc. Physiol. Soc., 1884, No. 4, Philos. Transact. of the Royal soc., I, 1886 sowie Journ. of Physiol., Bd. 8, 1887, S. 51.

2) L. LEVY, Ueber Farbstoffe in den Muskeln, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 309. Vergl. auch MAC MUNN, Ueber das Myohämatin, ebendas., S. 497.

3) Vergl. auch F. HOPPE-SEYLER, Ueber Muskelfarbstoffe, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 106, sowie MAC MUNN, ebendas., S. 328.

4) L. RANVIER, Traité technique d'histologie, Paris 1875, p. 511.

5) J. E. SCHLOSSBERGER, Die Chemie der Gewebe, Leipzig und Heidelberg 1856, I. Bd., II. Abt., 5, S. 152.

hellroten Muskeln der Farbstoff rasch und vollständig entziehen. W. KRUKENBERG und H. WAGNER¹⁾ haben gezeigt, daß dieses Pigment nichts anderes ist als ein rotes Lipochrom.

Es dürfte demnach dieser Substanz keine erhebliche funktionelle Bedeutung zukommen. In den dunkelroten Lachsmuskeln fehlt das Lipochrom vollständig. Diese geben ihren sämtlichen Farbstoff, der nichts anderes als Hämoglobin ist, an Wasser ab.

Das Glykogen der Muskeln ist ein Reservestoff für die Arbeitsleistung dieser Organe. Als normaler Muskelbestandteil wurde es wohl zuerst von CL. BERNARD²⁾ erkannt. Später stellte namentlich O. NASSE³⁾ fest, daß das Glykogen bei der Muskelthätigkeit verbraucht wird, und zwar in der Weise, daß der Glykogenegehalt eines Muskels im umgekehrten Verhältnis zu seiner Arbeitsleistung steht.

Diese Anschauung von NASSE fand in der Folge vielfache Bestätigung. Besonders war es für seine Auffassung von Bedeutung, daß in allen Muskeln, welche in ihrer Funktion durch die Abtrennung ihrer Nerven oder ihrer Sehnen oder sonst irgendwie künstlich behindert sind, sich bedeutend reichlicher Glykogen findet, als in der übrigen Muskulatur⁴⁾.

Umgekehrt ließ sich aber auch feststellen, daß der Glykogenvorrat bestimmter Muskelgruppen durch Tetanisieren schnell zur Abnahme und schließlich zum Verschwinden gebracht werden kann⁵⁾.

Diese Versuche lassen sich natürlich nur mit normal ernährten Tieren ausführen. Denn daß durch Hunger ein Tier allmählich seine Glykogenvorräte in allen Geweben verbraucht, ohne daß Ersatz dafür eintreten kann, ist bereits früher erörtert worden.

Wie neuere Untersuchungen⁶⁾ festgestellt haben, hält sich aber das Glykogen in den Muskeln von hungernden Tieren länger als in deren Leber, und ebenso wird es dort nach Aufhebung der Carenz zunächst wieder abgelagert.

1) W. KRUKENBERG und H. WAGNER, Ueber Besonderheiten des chemischen Baues kontraktiler Gewebe, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 37—40. Uebrigens haben schon FRÉMY und VALENCIENNES den Farbstoff (Acide salmonique) zu isolieren versucht, Compt. rend., Bd. 41, 1855, S. 738.

2) CL. BERNARD, Compt. rend., Bd. 48, 1859, S. 683.

3) O. NASSE, Beiträge zur Physiologie der kontraktilen Substanz, Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 100 und „Bemerkungen zur Physiologie der Kohlehydrate“, ebendas., Bd. 14, 1877, S. 482.

4) MAC DONNEL, Americ. Journal of the med. sc., Bd. 46, 1863, S. 523. OGLE, St. George hospital reports, Bd. 3, 1868, S. 149. TH. CHANDELON, Pflüger's Arch., Bd. 13, 1876, S. 626. Vergl. auch E. MANCHE, Ueber die das Muskelglykogen betreffenden Angaben von WEISS und CHANDELON, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 163.

5) S. WEISS, Zur Statik des Glykogens im Tierkörper, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 64, 1871, II, S. 284. Vergl. auch J. P. MORAT und E. DUFOURT, Arch. de Physiol., 1893, S. 457.

6) G. ALDEHOFF, Ueber den Einfluß der Carenz auf den Glykogenbestand von Muskel und Leber, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 137.

Hieraus läßt sich schließen, daß dieser Stoff im Muskel zur unmittelbarsten Verwendung bestimmt ist, in der Leber dagegen als weiteres Reservematerial zur Ablagerung gelangt.

Das Muskelgewebe erhält sein Glykogen nicht etwa als solches von der Leber. Vielmehr wurde bereits früher erörtert, daß Beweise vorliegen, aus denen eine selbständige Bildung des Glykogens in den Muskeln geschlossen werden muß ¹⁾.

Hier mag zu Gunsten dieser Anschauung noch erwähnt werden, daß sich das Glykogen in den Muskeln schon vor der Leberanlage findet ²⁾, und daß ferner das Glykogen der Muskeln mit dem der Leber nicht völlig identisch zu sein scheint. Wenigstens giebt Jod mit dem Muskelglykogen ähnlich wie mit dem Erythrodestrin eine prachtvolle Purpurfarbe, während das Leberglykogen bei der gleichen Behandlung braunrot wird ³⁾. Der Muskel leistet übrigens mit dieser selbständigen Glykogenbildung nichts Besonderes, da nach unseren heutigen Erfahrungen in allen Organen, wo Glykogen gefunden wird, es einer Synthese an Ort und Stelle seine Entstehung verdankt.

Das Glykogen ist unter normalen Verhältnissen in den quergestreiften als auch in den glatten ⁴⁾ Muskeln der Tiere aller Klassen und Species ausnahmslos nachweisbar. Auch in den embryonalen Muskeln ⁵⁾ ist es vorhanden, und zwar stets verhältnismäßig reichlich, da hier die Bedingungen seines Verbrauches fehlen.

Abgesehen von den Quantitätsunterschieden, welche durch die Ernährungsverhältnisse und die Thätigkeit bedingt werden, scheinen im allgemeinen die roten, sarkoplasmareichen, vorwiegend träge sich zusammenziehenden Muskeln weniger Glykogen zu enthalten, als die weißen, sarkoplasmaarmen, meist flinken Muskelgruppen ⁶⁾, was sich aus der stets regen Thätigkeit der roten Muskeln leicht erklärt, welche das von ihnen gebildete Glykogen sogleich wieder verbrauchen.

Dies gilt indessen nur für Tiere, bei denen der Unterschied beider Muskelarten ein ausgeprägter ist. Beim Hunde, wo dies nicht zutrifft, ist daher der Glykogengehalt des lebensfrischen Herzmuskels demjenigen des Adduktorenmuskels ungefähr gleich ⁷⁾.

1) Vergl. S. 322.

2) E. KÜLZ, Pflüger's Arch., Bd. 24, 1880, S. 64.

3) B. NAUNYN, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 3, 1875, S. 86.
R. BÖHM und FR. ALB. HOFFMANN, ebendas., Bd. 10, 1878, S. 12.

4) E. BRÜCKE, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 63, 1871, II, S. 220.
Auch in dem kontraktilem Plasmodium der Myxomyceten fand es W. KÜHNE (Lehrb. d. physiol. Chem., 1868, S. 334). Die Litteratur über das Vorkommen des Glykogens im Tierreiche findet sich zusammengestellt bei W. KRUENBERG, Vergleich.-physiol. Studien an den Küsten der Adria, II, 1882, S. 60 u. 61. Vergl. ferner D. BARFURTH, Vergleich.-histochem. Untersuchungen über das Glykogen, Arch. f. mikr. Anat., Bd. 25, 1885, S. 288-297.

5) CL. BERNARD, Compt. rend., Bd. 48, 1859, S. 673. W. v. WITTICH, Hermann's Handb., Bd. 5, II, 1881, S. 368. D. BARFURTH, a. a. O. S. 297.
W. SAAKE, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 463.

6) B. LUCHSINGER, Pflüger's Arch., Bd. 18, 1881, S. 472. GROTHE, Hermann's Handb., Bd. 5, II, 1881, S. 367. v. WITTICH, ebendas., S. 378.
Vergl. auch D. BARFURTH, a. a. O. S. 295 u. 296.

7) H. BORUTTAU, Vergleichende Untersuchungen über den Chemismus im Herz- und Körpermuskel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 523.

Die Art der Ablagerung des Muskelglykogens ist eine interfibrilläre¹⁾. Es findet sich zwischen den Muskelfibrillen in Form feiner längs verlaufender Streifen, welche in die Bindegewebszellen eingelagert sind, die zwischen den kontraktile Fasern liegen. Nach EHRLICH sind überhaupt ganz allgemein „in allen einer Bewegung fähigen Elementen das Glykogen oder analoge Reservestoffe nicht in, sondern um das spezifisch Kontraktile gelagert“.

Die Annahme von FRÄNKEL²⁾, daß das Glykogen in den Zellen des lebenden Organismus nicht frei, sondern an Eiweiß gebunden vorhanden sei, muß als unbegründet zurückgewiesen werden³⁾.

Unter normalen Verhältnissen findet sich das Glykogen seiner Menge nach in der Muskulatur eines Tieres so verteilt, daß seine Gewichtsmenge in beiden Körperhälften annähernd gleich groß ist. Dementsprechend enthalten auch symmetrische oder korrespondierende Muskeln etwa gleichviel Glykogen. Nur das Herz macht hiervon eine Ausnahme, indem seine einzelnen Muskelpartien in ihrem Glykogengehalt erheblich voneinander abweichen⁴⁾.

Bei der Thätigkeit des Muskels wird das in ihm aufgespeicherte Glykogen durch Protoplasmathätigkeit⁵⁾ in Traubenzucker umgesetzt, welcher dann weiterhin durch seine Spaltung und Oxydation als Kraftquelle dient. Tötet man ein Tier, so wird naturgemäß diese Glykogenumsetzung nicht sogleich aufhören, weil selbst beim Warmblüter die Muskeln das Individuum noch einige Zeit überleben.

Aber auch darüber hinaus schreitet der Glykogenschwund noch fort⁶⁾, weil bald auch die Zerlegung des stets in den Muskeln und zwar besonders reichlich im Herzmuskel⁷⁾ vorhandenen Ptyalinzymogens⁸⁾ erfolgt und dann die Einwirkung des freien Ptyalins auf das Glykogen sich geltend macht. Weiterhin beteiligen sich an der Glykogenzersetzung wohl auch niedere Organismen.

Dies ist bei den Glykogenbestimmungen (vergl. S. 85) zu berücksichtigen. Will man das ganze im Leben vorhandene Glykogen eines Gewebes ermitteln, so muß das letztere nach dem Tode sofort zerkleinert und in siedendes Wasser verbracht werden⁹⁾, wodurch das Zellprotoplasma abgetötet und zugleich das Material sterilisiert wird. Uebrigens kann schon durch die Behandlung eines Organs

1) P. EHRLICH, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, 1883, S. 33. D. BARFURTH, Arch. f. mikr. Anat., Bd. 25, 1885, S. 295—297.

2) S. FRÄNKEL, Pflüger's Arch., Bd. 52, 1892, S. 125.

3) Vergl. W. SAAKE, Studien über Glykogen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1893, S. 481, sowie J. WEIDENBAUM, Pflüger's Arch., Bd. 54, 1893, S. 332.

4) A. CRAMER, Beiträge zur Kenntnis des Glykogens, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 67.

5) Vergl. S. 320.

6) Vergl. hierüber: R. BÖHM, Pflüger's Arch., Bd. 23, 1880, S. 52, sowie A. CRAMER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 79.

7) H. BOBUTTAU, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 521—523.

8) Vergl. S. 134.

9) Vergleichende Analysen, welche die Abnahme des Glykogens nach dem Tode demonstrieren, liegen aus neuerer Zeit von W. PRAUSNITZ vor, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 413.

mit einem Protoplasmagift, wie die Karbolsäure, die Glykogenumsetzung im hohen Maße verzögert werden ¹⁾).

Als ein weiterer Reservestoff ist außer dem Glykogen auch das in den Muskeln enthaltene Fett zu betrachten, dessen Ablagerungsweise von PH. KNOLL ²⁾ studiert worden ist.

Es findet sich nicht nur in dem intermuskulären Bindegewebe, sondern auch im Sarkoplasma und zwar, wie es scheint, reichlicher in den roten sarkoplasmareichen Muskelbündeln ³⁾, als in den hellen sarkoplasmaarmen, als gröbere oder feine Tröpfchen, welche diesem Gewebe ein trübes Ansehen verleihen.

Durch Osmiumsäure werden die Tropfen nur teilweise geschwärzt, ein anderer Teil bleibt nach dieser Behandlung unverändert. KNOLL ist der Meinung, daß letztere Körnchen wahrscheinlich aus Lecithinen bestehen, welche unter Umständen ebenfalls in Fett übergehen können. Daß in der Muskelsubstanz neben Cholestearin ⁴⁾ tatsächlich Lecithine in erheblicher Menge (ca. 0,69 Proz.) enthalten sind, haben DIAKONOW ⁵⁾ sowie DANILEWSKI ⁶⁾ nachgewiesen. Außerdem finden sich darin auch geringe Mengen von Seifen und Fettsäuren ⁷⁾. Bei der Inanition verschwinden die stark glänzenden Fetttröpfchen aus den Muskeln, während andere mehr matte Körnchen bestehen bleiben.

Dagegen nimmt unter pathologischen Verhältnissen, besonders bei der Phosphorvergiftung, der Fettgehalt der Muskeln enorm zu. Daß diese Fettbildung aus dem durch die Schädlichkeit bedingten gesteigerten Eiweißzerfall zu erklären ist, wurde schon früher mitgeteilt (S. 361).

Traubenzucker. Das Umsetzungsprodukt des Muskelglykogens läßt sich regelmäßig aus Fleischbrei durch Alkohol extrahieren ⁸⁾, und zwar, wie es scheint, nach Maßgabe des Glykogenschwundes um so reichlicher, je länger man die Masse sich selbst überläßt ⁹⁾.

In Muskeln, welche einem lebenden Tiere unmittelbar entnommen

1) Vergl. B. DEMANT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 200.

2) PH. KNOLL, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 98, 1889, S. 7.

3) Vergl. auch W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, I, 4, 1881, S. 46. Derselbe und H. WAGNER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 39 u. 40.

4) Die Menge des Cholestearins ist auf 0,23 Proz. des trockenen Muskels bestimmt worden. Vergl. C. DORMEYER, Pflüger's Arch., Bd. 65, 1896, S. 99.

5) C. DIAKONOW, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1867, S. 674.

6) CATHERINE SCHIPILOFF u. A. DANILEWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 353. Vergl. auch TH. WEYL und H. ZEITLER, ebendas., Bd. 6, 1882, S. 562.

7) Vergl. C. DORMEYER, a. a. O., S. 98 u. 101.

8) G. MEISSNER, Göttinger Nachrichten, 1861 u. 1862. Vergl. auch A. PANORMOFF, Ueber den Zucker in den Muskeln, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 596.

9) O. NASSE, Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 97 und Bd. 14, 1877, S. 473. H. BORUTTAU, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 519.

und durch siedendes Wasser schnell abgetötet sind, findet man nur unbedeutende Zuckermengen. Dieser Uebergang des Glykogens in Traubenzucker ist kein direkter. Es scheint durch die Protoplasma-wirkung, ähnlich wie durch das Ptyalin, zunächst Erythrodextrin¹⁾, weiter Achroodextrin und sodann Maltose²⁾ aus den Glykogenge-bilden zu werden, welch letztere endlich in Traubenzucker zerfällt.

Außer der Maltose und dem Traubenzucker findet sich in ge-ringer Menge bei fast allen Tieren, welche daraufhin untersucht wur-den³⁾, sowohl in den quergestreiften, als in den glatten Muskeln, und zwar, wie es scheint, verhältnismäßig reichlich in den roten Muskel-bündeln, eine Substanz, welche früher allgemein wegen ihrer empir-ischen Zusammensetzung und ihres süßen Geschmacks als ein Zucker angesprochen wurde, aber nach neueren Untersuchungen den aroma-tischen Körpern zugehört. Es ist dies der Inosit, über dessen physiologische Bedeutung vorläufig Dunkel herrscht.

Derselbe ist auch im Pflanzenreiche verbreitet und hier zuerst als Phaseomannit beschrieben worden⁴⁾.

In den Muskeln der Knorpelfische wird der Inosit vermißt, da-gegen findet sich hier an seiner Stelle eine Substanz welche dem Inosit chemisch sehr nahe steht und Scyllit genannt ist⁵⁾.

Um den Inosit aus Muskelbrei darzustellen, wird der wäßrige Extrakt durch Aufkochen vom Eiweiß befreit und nach der Entfernung desselben zur Flüssigkeit so lange Barytwasser gegeben, bis kein Niederschlag von Bariumphosphat mehr erfolgt. Nunmehr dampft man stark ein, bis sich das Kreatin größtenteils ausgeschieden hat. Von letzterem wird abfiltriert und das Filtrat mit dem 4-fachen Vo-lumen Alkohol gekocht. Nach dem Erkalten werden die ausgeschie-denen Mineralsalze durch Filtration entfernt und die alkoholische Lösung mit Aether geschüttelt, welcher den Inosit in glänzenden Blättchen bald zur Ausscheidung bringt. Durch nochmaliges Lösen in Weingeist und Fällung durch Aether gewinnt man ihn rein.

Nach den Untersuchungen von MAQUENNE⁶⁾ ist der Inosit Hexa-

1) H. LIMPRICHT, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 133, 1865, S. 293. Vergl. hiergegen die Einwände von W. KÜHNE, *Lehrb. d. physiol. Chem.*, Leipzig 1868, S. 307.

2) G. MEISSNER, a. a. O. F. W. PAVY, *Lancet*, Bd. 11, 1881, II, S. 5 u. 43. Zu einem negativen Resultate gelangte allerdings in dieser Be-ziehung A. PANORMOFF, a. a. O. S. 605.

3) J. SCHERER, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 73, 1850, S. 322. W. KRUKENBERG, *Vergleich.-physiol. Studien*, II, 1882, S. 143—147 und *Vergleich.-physiol. Vorträge*, V, 1886, S. 303. Th. WEYL, *Ber. d. Berliner Akad.*, 1881, S. 383. Quantitative Bestimmungen des Inosits liegen von O. JAKOBSEN vor. Er fand im Pferdemuskel 0,003 Proz., im Delphinfleisch sogar nur 0,0008 Proz. (*Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 157, 1871, S. 231).

4) H. VOHL, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 99, 1856, S. 125 und Bd. 101, 1857, S. 50. C. TANRET und A. VILLIERS, *Ann. de Chim. et Phys.*, sér. 5, Bd. 23, 1881, S. 389—397.

5) F. TH. FRERICHS und G. STÄDELER, *Mitteilungen der Züricher naturforsch. Ges.*, Juli 1855 sowie *Journ. f. prakt. Chem.*, Bd. 73, 1858, S. 48.

6) L. MAQUENNE, *Compt. rend.*, Bd. 104, 1887, S. 225, 297 u. 1719. Vergl. auch R. FICK, *Untersuchungen über die Darstellung und die*

hydroxybenzol, welchem die Formel $(\text{CH}.\text{OH})_6$ zukommt. Er besteht demnach aus 6 zu einem Ringe gruppierten Alkoholgruppen.

Der Inosit krystallisiert mit zwei Molekülen Krystallwasser in monoklinen, oft rosettenförmig angeordneten Prismen. In Wasser und wäßrigem Alkohol ist derselbe ziemlich leicht löslich, unlöslich dagegen in absolutem Alkohol und in Aether. Durch basisches Bleiacetat und Ammoniak wird der Inosit aus seinen Lösungen vollkommen gefällt, welche Reagentien bisweilen zu seiner Darstellung benutzt worden sind.

Der Inosit ist optisch inaktiv und reduziert Metalloxyde in alkalischen Flüssigkeiten nicht.

Hefe greift den Inosit nicht an, dagegen spaltet ihn das *Bacterium lactis* in Milchsäure¹⁾.

Die reinen Lösungen des Inosits zeigen folgendes Verhalten:

Setzt man zu einer Probe starke Salpetersäure, verdampft die Flüssigkeit auf dem Wasserbade zur Trockene, rührt den Rückstand mit etwas Ammoniak und Chlorcalcium an und läßt noch einmal völlig abdampfen, so hinterbleibt ein rosenroter Fleck²⁾.

Fügt man ferner zu einer Portion ein wenig Quecksilberoxydnitrat, so entsteht ein gelber Niederschlag, welcher sich beim Eindampfen der Flüssigkeit, besonders wenn man ihn auf dem Wasserbade an den Wandungen der Schale ausbreitet, schön rot färbt, um beim Erkalten wieder den gelben Farbenton anzunehmen³⁾. Diese Probe giebt auch der Scyllit.

Behandelt man frisches Muskelgewebe mit siedendem Wasser, so werden die eiweißartigen Stoffe desselben im wesentlichen koaguliert. Sie bleiben nebst den Fetten sowie den fettähnlichen Substanzen im Rückstande, und man gewinnt ein Extrakt, welches neben den anorganischen Salzen sowohl stickstoffhaltige, als auch stickstofffreie Verbindungen gelöst enthält.

Die stickstofffreien Extraktivstoffe wurden soeben besprochen. Es sind die Milchsäure, bezw. Laktate, Glykogen, Dextrine, Traubenzucker, Maltose und Inosit bezw. Scyllit.

Von stickstoffhaltigen Extraktivstoffen des Muskels sind namentlich folgende anzuführen:

Kreatin und Kreatinin,

Harnstoff und Harnsäure,

Taurin und Glykokoll,

die Nukleinbasen: Hypoxanthin, Guanin und Xanthin, welchen sich das Karnin anschließt.

Eigenschaften des Inosits, sowie dessen Verbreitung im Pflanzenreiche, Chem. Centralbl., 1887, S. 453.

1) A. HILGER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 160, 1871, S. 337. H. VOHL, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 9, 1876, S. 984.

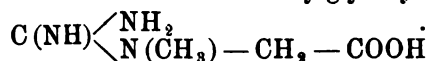
2) J. SCHERER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 81, 1851, S. 375. Nach ALBERT SEIDEL (Inaug.-Diss. Dorpat 1884) kann man statt des Chlorcalciums auch Strontiumacetatlösung verwenden und erhält dann eine Grünfärbung mit violetttem Niederschlag.

3) GALLOIS, Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 4, 1865, S. 264.

Das Kreatin wurde in der Muskelsubstanz von CHEVREUL¹⁾ entdeckt. Es ist in den Muskeln der höheren Tiere konstant und in auffallender Menge vorhanden. VOIT²⁾ fand davon in den frischen Muskeln des Menschen und verschiedener Kalt- wie Warmblüter annähernd gleichviel, nämlich im Mittel 0,21 bis 0,28 Proz. Die Gesamtmuskulatur eines erwachsenen Mannes enthält demnach etwa 90 g Kreatin.

Auch in den glatten Muskeln der Wirbeltiere ist dasselbe nachgewiesen³⁾. Ob das Kreatin dagegen auch bei den Wirbellosen vorkommt, steht noch dahin. KRUKENBERG vermochte es hier nicht nachzuweisen⁴⁾.

Seiner Konstitution nach ist es Methylglykokcyamin:



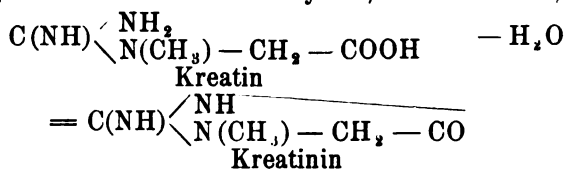
Künstlich läßt sich das Kreatin bei der Einwirkung von Cyanamid CN.NH_2 auf Methylglykokoll (Sarkosin) $\text{CH}_2(\text{NH} - \text{CH}_3)\text{COOH}$ durch eine einfache Addition beider Verbindungen erhalten⁵⁾, woraus sich der Name der Verbindung (eigentlich: Methylglykokoll-Cyanamid) erklärt.

Eine ähnliche Synthese, nämlich Erhitzen von Guanidinkarbonat mit Methylglykokoll auf 150° C, hat HORBACZEWSKI⁶⁾ angegeben.

Das Kreatin krystallisiert in harten rhombischen Prismen mit einem Molekül Krystallwasser, welches bei 100° C entweicht.

In absolutem Alkohol und in Aether unlöslich, ist das Kreatin in kaltem Wasser ziemlich schwer löslich, leicht dagegen beim Erwärmen desselben.

Kocht man eine wäßrige Kreatinlösung nach dem Ansäuern längere Zeit, so geht die Substanz auffallenderweise durch Wasserentziehung vollkommen in ihr Anhydrid, das Kreatinin, über:



Der basische Charakter des Kreatins ist sehr schwach ausgeprägt, seine wäßrigen Lösungen reagieren neutral. Dennoch bilden sie, mit Säuren im Vakuum verdunstet, leicht zersetzliche Salze.

1) CHEVREUL, Journ. de Pharm., Bd. 21, 1835, S. 231. J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 62, 1847, S. 257. W. GREGORY, ebendas., Bd. 64, 1848, S. 105. J. E. SCHLOSSBERGER, ebendas., Bd. 66, 1848, S. 80.

2) C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 4, 1868, S. 77. FRANZ HOFMANN, ebendas., S. 82. M. PERLS, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 6, 1869, S. 243. Vergl. auch F. NAWROCKI, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1866, S. 625, sowie W. KRUKENBERG, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 3, 1880, S. 197—220 u. Bd. 4, 1881, S. 33—63.

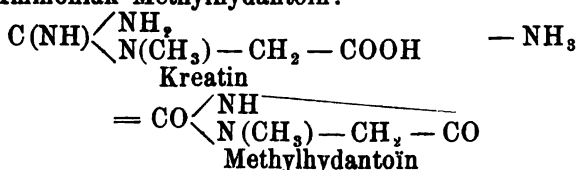
3) C. G. LEHMANN, Zoochemie, Heidelberg 1858, S. 478.

4) W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Vorträge, V, 1886, S. 316.

5) J. VOLHARD, Sitzungsber. d. Münchener Akad., 1868, II, S. 472.

6) J. HORBACZEWSKI, Wiener med. Jahrbücher, 1885, S. 459.

Beim Kochen mit Barytwasser zerfällt das Kreatin unter Wasseraufnahme, seiner Konstitution entsprechend, in Methylglykokoll und in Harnstoff¹⁾. Daneben entsteht aber auch regelmäßig durch Abspaltung von Ammoniak Methylhydantoïn:



Will man das Kreatin aus dem wäßrigen Muskelextrakt isolieren, so setzt man zu letzterem, um die Phosphate und die Eiweißstoffe zu beseitigen, basisches Bleiacetat, solange noch ein Niederschlag entsteht, befreit das Filtrat vom überschüssigen Blei durch Schwefelwasserstoff, entfernt das Bleisulfid und verdunstet die Lösung bei möglichst niedriger Temperatur auf ein kleines Volumen, worauf das Kreatin nach längerem Stehen in der Kälte auskrystallisiert²⁾.

Zum Nachweis des Kreatins führt man dasselbe durch $\frac{1}{4}$ -stündiges Kochen mit sehr verdünnter Schwefelsäure in sein Anhydrid, das Kreatinin, über, welches einige charakteristische Reaktionen besitzt.

Das Kreatinin (Methylglykocyamidin) kommt im Muskel der höheren Tiere, wie es scheint, ebenfalls konstant, aber in äußerst geringer Menge vor³⁾. Bei einigen Fischen dagegen hat es KRUKENBERG⁴⁾ in sehr bedeutenden Quantitäten nachgewiesen, so bei *Luvarus*, *Thynnus*, *Pelamys* und *Conger*. Die meerblauen Rumpfmuskeln von *Luvarus imperialis* enthalten davon nicht weniger als 0,3 Proz.

Das Kreatinin bildet glänzende, wasserfreie Prismen, welche sich bei jeder Temperatur in Wasser und in absolutem Alkohol mit neutraler Reaktion⁵⁾ leicht lösen. Mit Säuren bildet es gut krystallisierende Salze.

Bei der Einwirkung von schwach alkalischen Flüssigkeiten wird das Kreatinin allmählich schon in der Kälte unter Wasseraufnahme in Kreatin verwandelt. Diese Hydratation erfolgt sogar schon durch die Einwirkung von kaltem Wasser, viel schneller beim Erwärmen seiner wäßrigen Lösung.

Aus seinen Lösungen wird das Kreatinin namentlich gefällt durch Chlorzink, mit welchem es ein schwer lösliches Doppelsalz bildet, dessen Krystallformen, eigentümliche, oft rosettenförmig angeordnete Gruppen von feinen Prismen, charakteristisch sind. Durch Kochen mit Bleihydroxyd wird das Kreatinin aus diesem Doppelsalz in Freiheit gesetzt und kann aus dem zur Trockene eingedampften Gemisch — soweit es nicht während des Kochens mit Wasser in Kreatin übergegangen ist — durch absoluten Alkohol extrahiert werden.

1) J. LIEBIG, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 62, 1847, S. 310.

2) Vergl. C. NEUBAUER, *Zeitschr. f. analyt. Chem.*, Bd. 2, 1863, S. 26 u. Bd. 6, 1867, S. 38.

3) J. LIEBIG, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 62, 1847, S. 324. SAROKOW, *Virchow's Arch.*, Bd. 28, 1863, S. 549. C. VOLT, *Zeitschr. f. Biol.*, Bd. 4, 1868, S. 77. A. MONARI, *Arch. de biol. Ital.*, Bd. 13, 1890, S. 1.

4) W. KRUKENBERG, *Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg*, Bd. 4, 1881, S. 43 u. 44.

5) E. SALKOWSKI, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 12, 1888, S. 211.

Zur Isolierung des Kreatinins aus Muskelbrei laugt man denselben mit viel lauwarmem Wasser aus, giebt zum filtrierten Extrakt etwas Bariumkarbonat, dunstet bei möglichst niedriger Temperatur zur Trockene und extrahiert mit absolutem Alkohol, aus welchem dann Chlorzink nach mehrtägigem Stehen die Fällung des Kreatinins bewirkt.

Zur Erkennung des Kreatinins dient außer seiner Fällbarkeit durch Chlorzink auch seine Fällung aus nicht zu verdünnter wässriger Lösung durch Silbernitrat (die Fällung ist in heißem Wasser löslich), Quecksilberchlorid, Phosphorwolframsäure ¹⁾ und durch Pikrinsäure ²⁾. Setzt man zur gelben Pikratfällung einige Tropfen verdünnter Natronlauge, so tritt sofort eine schöne Rotfärbung ein ³⁾.

Giebt man ferner zu einer Kreatininlösung wenige Tropfen einer frisch bereiteten Lösung von Nitroprussidnatrium und fügt dann tropfenweise verdünnte Natronlauge hinzu, so färbt sich die Flüssigkeit rubinrot, aber nur kurze Zeit, dann verblaßt die Farbe und geht in Strohgelb über ⁴⁾. Säuert man nunmehr die gelb gewordene Flüssigkeit stark mit Eisessig an und kocht, so wird die Lösung erst grün, bildet dann einen blauen Schaum und endlich, namentlich bei längerem Stehen, einen blauen Niederschlag von Berliner Blau ⁵⁾.

Die physiologische Bedeutung des Kreatins sowie des Kreatinins in der Muskelsubstanz ist keineswegs aufgeklärt. Mit Sicherheit läßt sich nur sagen, daß sie Zersetzungsprodukte gewisser Eiweißstoffe der Muskeln vorstellen. Hierfür spricht ihr Stickstoffgehalt, ihr konstantes Vorkommen auch in den embryonalen Muskeln ⁶⁾, welche ja bis zu einem gewissen Grade ebenfalls dem Stoffwechsel unterliegen, sowie der Nachweis, daß Kreatin und sein Anhydrid in den Muskeln, welche vor ihrer Abtötung angestrengt gearbeitet haben, reichlicher vorhanden sind, als in der korrespondierenden Muskelgruppe, deren Abtötung nach vorheriger Ruhe erfolgte ⁷⁾. Sehr erheblich ist diese Kreatin- und Kreatininzunahme in tetanisierten Muskeln allerdings nicht, was aber erklärlich ist, wenn man bedenkt, daß die Arbeit des Muskels in erster Linie durch die in demselben vorhandenen stickstofffreien Stoffe aufgebracht wird, und daß ferner der Zerfall des Organeiweißes bei normaler Ernährung stets nur ein geringer ist und selbst durch angespannte Thätigkeit nur unbedeutend gesteigert werden kann ⁸⁾.

Läßt man dagegen ein Tier hungern, bis die stickstofffreien Stoffe vollkommen verschwunden sind, so muß die Gesamtleistung des Körpers nunmehr von dem in gesteigertem Maße in Zerfall geratenden

1) F. HOFMEISTER, ebendas., Bd. 5, 1881, S. 67.

2) M. JAFFÉ, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 398.

3) M. JAFFÉ, a. a. O. S. 399.

4) TH. WEYL, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 11, 1878, S. 2175.

5) E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 133 und Bd. 9, 1885, S. 127.

6) Vergl. W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Vorträge, V, 1886, S. 316.

7) SAROKOW, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 551. Besonders siehe hierüber: A. MONARI, Veränderungen in der chemischen Zusammensetzung der Muskeln in der Ermüdung, Arch. de biol. Ital., Bd. 13, 1890, S. 1.

8) Vergl. S. 371 u. 372.

Organeiweiß bestritten werden ¹⁾, und in der That scheint sich unter diesen Umständen auch der Kreatingehalt der Muskeln ganz erheblich zu vermehren. DEMANT ²⁾ konnte im Laboratorium von HOPPE-SEYLER feststellen, daß bei Tauben im vorgerückten Hungerzustand der prozentische Kreatin- und Kreatiningehalt der Muskeln fast auf das 3-fache im Vergleich mit demjenigen der normalen Tiere anstieg.

Die Anschauung, daß fortwährend Kreatin aus den Muskeln dem Blute zuströme, worin es in der That stets in sehr geringen Mengen zu finden ist, um als Kreatinin mit dem Harn zur Ausscheidung zu gelangen, ist wenig vereinbar mit dem Befund ³⁾, daß der konstante, aber sehr geringe Kreatiningehalt des Harns, im Gegensatz zum Kreatingehalt der Muskeln, sich durch körperliche Arbeit quantitativ in keiner Weise beeinflussen läßt.

Ferner behauptet JOHNSON ⁴⁾, daß ein von ihm aus Rindsmuskeln dargestelltes Kreatininpräparat mit dem Kreatinin des Harnes dieser Tiere zwar isomer, aber keineswegs identisch sei.

Sollte sich diese Angabe bestätigen, so wäre eine Beziehung des Muskelkreatinins zum Harnkreatinin sehr zweifelhaft. Aber auch von den Mitteilungen JOHNSON's abgesehen, ist nach dem Obigen die Annahme gerechtfertigt, daß die konstanten Kreatininmengen des Harns gar nicht aus den Muskeln stammen, sondern aus irgend welchen anderen Organen. In der That läßt sich fast in allen Geweben Kreatin oder sein Anhydrid in geringen Mengen nachweisen. In der Schilddrüse ist das Kreatinin sogar in bedeutender Quantität enthalten ⁵⁾.

Vorläufig scheint es am wahrscheinlichsten, daß die im Stoffwechsel des Muskels fortwährend entstehenden Kreatinmengen der weiteren Spaltung und Oxydation unterliegen, so daß der gesamte Stickstoff des Kreatins schließlich als Harnstoff zur Ausscheidung gelangt, welcher sich thatsächlich nach reichlicher Muskelarbeit, dem vermehrten Zerfall des Organeiweißes entsprechend, etwas gesteigert findet. Doch muß die Spaltung und Oxydation des Kreatins in den Muskeln nur sehr träge erfolgen, wofür der bedeutende Kreatingehalt dieser Organe schon unter normalen Verhältnissen spricht und noch mehr dessen Zunahme über die Norm bei der Arbeit und besonders im fortgeschrittenen Hungerzustande.

Führt man bei einem Tiere Kreatin in den Magen ein, so er-

1) Vergl. S. 354.

2) B. DEMANT, Zur Kenntniss der Extraktivstoffe der Muskeln, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 387.

3) F. NAWROCKI, Zur Kreatinfrage, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1866, S. 625. G. MEISSNER, Ueber Ausscheidung von Kreatin bei Säugetieren, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 31, 1868, S. 283. C. VORR, Zeitschr. f. Biol., Bd. 4, 1868, S. 114. G. MEISSNER, Zeitschr. f. rat. Med., Bd. 31, 1868, S. 234. K. B. HOFMANN, Ueber Kreatinin im normalen und pathologischen Harn, Virchow's Arch., Bd. 48, 1869, S. 399.

4) G. S. JOHNSON, Proc. of the royal society, Bd. 50, 1891, S. 287. Die Angaben JOHNSON's finden sich auch bei F. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 144.

5) Vergl. N. BUBNOW, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 33.

scheint es in seiner ganzen Menge als Kreatinin im Harn¹⁾. Dieses per os gegebene Kreatin gelangt natürlich nicht in das Muskelgewebe, sondern wird mit dem Blute direkt den Nieren zugeführt. Sein Schicksal im Organismus kann durchaus keinen Schluß auf dasjenige des Muskelkreatins gestatten.

Das Kreatin und das Kreatinin des Muskels zerfallen, wie soeben ausgeführt wurde, vor ihrer Ausscheidung aus dem Organismus höchst wahrscheinlich weiter in Harnstoff. Da nun beide Verbindungen außerhalb des Tierkörpers bei der Einwirkung von Alkalien unmittelbar Harnstoff liefern, muß man annehmen, daß wenigstens ein Teil des letzteren auch in den Muskeln selbst entsteht.

Doch ist die jeweilig in diesen Organen vorhandene Menge des Harnstoffes sicher sehr gering. Es wird derselbe, im Gegensatz zum Kreatin, offenbar schnell in die Blutbahn befördert, um den Nieren zugeführt zu werden.

J. v. LIEBIG²⁾, welcher zuerst nach Harnstoff im Muskelgewebe suchte, gelang es nicht, denselben daraus zu isolieren. PICARD³⁾ dagegen giebt an, in den Muskeln vom Hund und vom Kaninchen Harnstoff gefunden zu haben. Mehr Beachtung verdient in dieser Beziehung eine Untersuchung von DEMANT⁴⁾, welcher im Laboratorium von HOPPE-SEYLER aus Pferdemuskeln eine Substanz zu gewinnen vermochte, welche alle wesentlichen Reaktionen des Harnstoffes gab. Dasselbe bestätigte neuerdings SCHÖNDORFF⁵⁾.

Einer besonderen Methode des Nachweises, daß Harnstoff im Muskel gebildet wird, bedienten sich OWSJANNIKOW und ISTOMIN⁶⁾. Sie leiteten Hundeblut durch eine überlebende Muskelpartie desselben Tieres und fanden das ausströmende Blut erheblich reicher an Harnstoff, als das eintretende.

Als Beweis für die Harnstoffbildung im Muskel muß weiter der Befund von VOIT⁷⁾ betrachtet werden, nach welchem die Muskeln von Choleraleichen weit größere Mengen von Harnstoff enthalten, als das Blut. Harnstoff wird demnach wohl auch in der Norm aus den Muskeln dem Blute zugeführt werden, was sich jedoch nur bei daniederliegender Zirkulation des Säftestromes deutlich zu erkennen giebt.

Sehr bemerkenswert ist endlich die Thatsache, daß nicht bei allen Tieren der in dem Muskelgewebe gebildete Harnstoff eine so schnell

1) G. MEISSNER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 24, 1865, S. 97, Bd. 26, 1866, S. 225 und Bd. 31, 1868, S. 283. C. VOIT, Ueber das Verhalten des Kreatins und Kreatinins im Tierkörper, Zeitschr. f. Biol., Bd. 4, 1868, S. 111. M. RUBNER, Ueber den Einfluß der Extraktivstoffe des Fleisches auf die Wärmebildung, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 265.

2) J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 62, 1847, S. 257.

3) P. PICARD, Compt. rend., Bd. 87, 1878, No. 15 u. 25.

4) B. DEMANT, Zur Frage nach dem Harnstoffgehalt der Muskeln, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 419.

5) B. SCHÖNDORFF, Die Harnstoffverteilung im tierischen Organismus, Pflüger's Arch., Bd. 62, 1894, S. 332.

6) PH. OWSJANNIKOW und ISTOMIN, Arb. d. Petersburger Ges. der Naturforscher, Februar 1876.

7) C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 2, 1866, S. 225.

gebildete Elimination erfährt, als dies beim Menschen und den Säugern der Fall zu sein scheint.

Wie zuerst STÄDELER und FRERICHS¹⁾ nachgewiesen haben, enthalten alle darauf untersuchten Selachier (Rochen und Haie) in ihren Muskeln verhältnismäßig große Mengen von Harnstoff. Nach den sorgfältigen Bestimmungen von SCHRÖDER²⁾ beträgt der Gehalt an Harnstoff in der Muskelsubstanz von *Scyllium catulus* im Mittel 1,95 Proz. und zwar auch dann, wenn man dem Katzenhai zuvor die Leber exstirpierte, ein Eingriff, den die Tiere etwa 70 Stunden überleben. Auch die Embryonen der Selachier bergen reichlich Harnstoff³⁾.

Die Ursache dieser Ansammlung von Harnstoff in den Muskeln der Selachier ist keineswegs völlig aufgeklärt. Sie erinnert zunächst auffallend an die Aufspeicherung des Kreatins im Säugetiermuskel. Doch ist bei den Selachiern die Frage insofern eine andere, als hier auch das Blut sehr reich an Harnstoff ist, noch bedeutend reicher, als die Muskeln und alle übrigen Organe.

Nach SCHROEDER⁴⁾ „findet der große Reichtum der Organe des Selachiern an Harnstoff in der Trägheit, mit welcher die Niere denselben ausscheidet, seine Erklärung. Die Ausscheidung des Harnstoffes durch die Nieren ist hier, wenn man so sagen darf, behindert, und der Selachier gleicht in dieser Beziehung bis zu einem gewissen Grade einem Säugetier im Zustande der Urämie. Wenn bei einem Hunde durch Verschluss der Nierengefäße, der Ureteren oder Nephrotomie die Ausscheidung des Harnstoffes aus dem Körper verhindert wird, so findet eine allmähliche Harnstoffzunahme statt, welche sich auf alle Organe bezieht. OERTEL⁵⁾ fand bei Kaninchen und Hunden, bei denen die Nieren entfernt waren, im Muskel bis 0,2 Proz. Harnstoff, was eine ungeheure Zunahme bedeutet, wenn man bedenkt, daß normal der Muskel kaum bestimmbare Spuren von Harnstoff enthält.“

Unter den Wirbellosen sollen die Muskeln der Arthropoden ansehnliche Mengen von Harnstoff enthalten⁶⁾.

Nach unseren heutigen Vorstellungen über die Herkunft der Harnsäure im Organismus, welche wir als ein Produkt der zerfallenen Kernnukleine betrachten, soweit sie nicht bei gewissen Tierklassen durch eine Synthese entsteht, wird dieselbe nicht nur in der Muskelsubstanz derjenigen Tiere zu erwarten sein, bei denen der Stickstoff in der Form von Harnsäure zur Ausscheidung gelangt. Vielmehr ist sie wahrscheinlich überall in der Muskulatur in sehr geringer Menge vorhanden.

1) G. STÄDELER und F. TH. FRERICHS, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 73, 1858, S. 48. G. STÄDELER, ebendas., Bd. 76, 1858, S. 58.

2) W. v. SCHROEDER, Ueber die Harnstoffbildung der Haifische, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 576. Vergl. auch W. KRUKENBERG, Die Harnstoffretention in den Organen der Rochen und Haie, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1887, No. 25.

3) W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Vorträge, V, 1886, S. 314.

4) W. v. SCHROEDER, a. a. O. S. 597.

5) M. J. OERTEL, Zeitschr. f. Biol., Bd. 4, 1868, S. 129.

6) W. KRUKENBERG, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 4, 1881, S. 33—63. Derselbe, Vergleich.-physiol. Vorträge, V, 1886, S. 313.

In der That hat zuerst MEISSNER¹⁾ gezeigt, daß die Muskeln der Hühner eine kleine Menge Harnsäure enthalten.

Aehnlich wie die Muskeln der Selachier in Bezug auf ihren Harnstoffreichtum eine Ausnahmestellung einnehmen, gilt dasselbe für die Alligatoren und Krokodile in betreff der Harnsäure. Diese Tiere beherbergen massenhafte Urate in ihrer Muskulatur, ohne daß sich, wie beim Kreatin und beim Harnstoff, mit völliger Sicherheit sagen läßt, worauf diese eigentümliche Harnsäureretention zurückzuführen sei²⁾.

Taurin und Glykokoll³⁾ sind vielleicht ebenfalls allgemein verbreitete, aber in der Norm nur in sehr geringer Menge vorkommende Muskelbestandteile.

Ersteres ist bei Vertretern fast aller Tierklassen nachgewiesen, so im Pferdemuskel⁴⁾, im Fischfleisch⁵⁾, in den Muskeln der Frösche, der Gastropoden und der Acephalen⁶⁾. Ein besonderes Retentionsvermögen für Taurin scheinen die Cephalopoden zu besitzen, deren Fleischsaft einer konzentrierten Taurinlösung gleicht.

Auf Glykokoll sind die Muskeln der verschiedenen Tiere wohl kaum geprüft worden. Doch darf seine allgemeine Verbreitung im Muskelgewebe vermutet werden. In dieser Beziehung ist ein Befund von CHITTENDEN⁷⁾ von erheblichem Interesse, welcher im Schließmuskel von *Pecten irradians* reichliche Mengen von Glykokoll nachweisen konnte. Wahrscheinlich handelt es sich auch hier um eine spezifische Retention eines sonst nur in minimalen Quantitäten auftretenden Stoffwechselproduktes.

Die früher besprochenen Nukleinsäuren (vergl. S. 54) mit Ausnahme des Adenins⁸⁾ sind, abgesehen von ihrer Gegenwart in den Nukleinen, auch als solche, und zwar wahrscheinlich an Milchsäure gebunden, in der Muskelsubstanz aller Tiere vorhanden und daraus durch lauwarmes Wasser extrahierbar⁹⁾. Vermutlich entstehen sie gleich der Harnsäure beim Zerfall der Kernnukleine der Muskelzellen.

1) G. MEISSNER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 31, 1868, S. 154. Vergl. auch die ältere Angabe von J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 62, 1868, S. 368.

2) J. LIEBIG, dessen Jahresber. d. Chem. f. 1849, S. 531. H. A. PAGENSTECHER, Heidelberger Jahresber. d. Litteratur, Bd. 57, 1864, I, S. 347. Vergl. auch W. KRUENBERG, Vergleich.-physiol. Vorträge, V, 1886, S. 314.

3) Vergl. S. 207 u. 208.

4) H. LIMPRICHT, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 127, 1863, S. 185 und Bd. 133, 1865, S. 293. O. JACOBSEN, ebendas., Bd. 157, 1871, S. 227.

5) H. LIMPRICHT, a. a. O., Bd. 127, 1863, S. 185.

6) FRÉMY und A. VALENCIENNES, Ann. de Chim. et de Phys., Bd. 50, 1857, S. 129. G. STÄDELER und F. TH. FRERICHS, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 73, 1858, S. 51. L. FRÉDÉRICQ, Bulletin de l'académ. royale de Belgique, Bd. 46, 1878, S. 765. W. KRUENBERG, Untersuchungen der Fleischextrakte verschiedener Fische und Wirbelloser, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 4, 1881, S. 63 und Vergleich.-physiol. Studien, I. Reihe 2. Abteil., 1880, S. 30 und II. Reihe, 1. Abteil., 1882, S. 143.

7) R. H. CHITTENDEN, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 178, 1875, S. 266.

8) Vergl. A. KOSSEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 263.

9) Vergl. J. SCHERER, Ueber Hypoxanthin, Xanthin und Guanin im Tierkörper etc., Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 112, 1859, S. 257.

Das Hypoxanthin ist zuerst von SCHERER¹⁾ im Herzmuskel aufgefunden worden, später von anderer Seite²⁾ in den willkürlichen Muskeln des Menschen und verschiedener Tiere, wo seine Menge zu 0,07—0,12 Proz. bestimmt worden ist³⁾. Vom Xanthin läßt sich zwar häufig ein gleicher Prozentgehalt nachweisen, doch scheint dessen Menge großen Schwankungen zu unterliegen. KOSSEL⁴⁾ fand davon in den Muskeln von Tauben und Hühnern 0,01—0,1 Proz. Das Guanin tritt dagegen quantitativ stark zurück und scheint nur aus embryonalen Muskeln⁵⁾ sowie aus den Muskeln einzelner Tierformen⁶⁾ (Knorpel- und Knochenfische, Octopus) in größeren Mengen isolierbar zu sein. Aus Rindsmuskel vermochte KOSSEL 0,005 Proz. Guanin zu gewinnen, im Muskel des erwachsenen Hundes dagegen waren davon nur Spuren nachweisbar.

Um die Nukleïnbasen aus einem wäßrigen, durch mehrstündiges Digerieren bei 40—50° C mit folgendem Auspressen hergestellten Muskelextrakt abzuscheiden⁷⁾, wird nach der Entfernung der Phosphorsäure und der Eiweißstoffe durch basisches Bleiacetat das mittels Schwefelwasserstoffes entbleite Filtrat stark eingedampft, worauf bei längerem Stehen in der Kälte das Kreatin auskrystallisiert. Das saure Filtrat hiervon enthält die Nukleïnbasen. Es wird mit Ammoniak und dann mit ammoniakalischer Silbernitratlösung versetzt, wobei die darzustellenden Körper als Silbernitratdoppelverbindungen ausfallen.

Der Niederschlag wird in wenig heißer Salpetersäure gelöst und dann stark abgekühlt. Hierbei scheidet sich das Hypoxanthin-Silbernitrat (und eventuell auch das Guanin-Silbernitrat) vollkommen aus. Das Xanthin-Silbernitrat dagegen bleibt in der salpetersauren Lösung. Nach seiner Fällung durch überschüssiges Ammoniak als Xanthinsilber wird es durch Schwefelwasserstoff vom Silber befreit und in Ammoniak aufgenommen, aus welchem es beim Verdunsten desselben sich krystallinisch absetzt.

Die Silbernitratverbindungen des Hypoxanthins und Guanins werden ausgewaschen, in Wasser suspendiert und, nachdem man zum Sieden erhitzt hat, durch tropfenweisen Zusatz von Schwefelammoniumlösung zersetzt. Nach der Abscheidung des Schwefelsilbers in der Wärme wird filtriert. Im sauren Filtrat befindet sich das Hypoxanthin

1) J. SCHERER, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 73, 1850, S. 322 u. 328.

2) A. STRECKER, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 108, 1858, S. 129.
C. NEUBAUER, *Zeitschr. f. analyt. Chem.*, Bd. 6, 1867, S. 33.

3) A. KOSSEL, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 7, 1883, S. 19 u. 20 sowie Bd. 8, 1894, S. 407 u. 408.

4) KOSSEL, *a. a. O.*

5) A. KOSSEL, *Ueber Guanin*, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 8, 1884, S. 407 u. 408.

6) Vergl. hierüber W. KRUKENBERG, *Vergleich.-physiol. Beiträge zur Chemie der kontraktile Gewebe*, *Untersuchungen a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg*, Bd. 3, 1880, Heft 3 u. 4, S. 201 sowie: „Das Fleisch der Fische und einiger Wirbelloser, auf seine näheren chemischen Bestandteile untersucht“, ebendas., Bd. 4, 1881, Heft 1. Ferner: *Vergleich.-physiol. Studien*, I. Reihe, 4. Abteil., 1881, S. 63.

7) Vergl. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, *Handb. d. physiol.-chem. Analyse*, 1893, S. 493—496, wo die bezügl. Abhandlungen von C. NEUBAUER, A. KOSSEL, S. SCHINDLER und G. BRUHNS angeführt sind.

sowie ein Teil des Guanins, welch letzteres sich aber beim Behandeln der auf dem Wasserbad erwärmten Flüssigkeit mit Ammoniak abscheidet, während das Hypoxanthin in Lösung bleibt und nach dem Filtrieren mit folgendem Verdunsten des Ammoniaks gewonnen wird. Der Rest des Guanins befindet sich beim Schwefelsilber im Rückstande, woraus er durch Auskochen mit sehr verdünnter Salzsäure ausgezogen und durch Uebersättigen der sauren Lösung mit Ammoniak vollkommen gefällt werden kann.

Nach einer anderen, zuerst von DRECHSEL¹⁾ und BALKE²⁾ angegebenen Methode kann man die Xanthinbasen aus Muskelextrakten auch in der Weise abscheiden, daß man die erhitzten Lösungen mit einem Kupfersalz, am besten mit Kupfersulfat unter Hinzufügen von Natriumbisulfit³⁾, versetzt. Unter diesen Umständen fallen die Xanthinbasen vollkommen, und zwar nur noch durch Harnsäure verunreinigt, als Kupferoxydulverbindungen nieder. Letztere können dann durch Schwefelwasserstoff zersetzt werden. Von der gleichzeitig abgeschiedenen Harnsäure lassen sich die Xanthinbasen durch Behandlung mit konzentrierter Schwefelsäure leicht trennen⁴⁾.

Das Xanthin⁵⁾ ist in Alkohol unlöslich, sehr wenig löslich in kaltem, 10-mal leichter in heißem Wasser (1 : 1400). Leicht löst es sich dagegen in verdünnten Säuren und Alkalien, namentlich auch in Ammoniak, woraus es sich beim Verdunsten desselben in Gruppen von Krystallplättchen abscheidet. Das salzsaure Xanthin bildet warzenförmige Anhäufungen mikroskopischer Krystalle, die durch Wasser zersetzt werden.

Während die ammoniakalische Lösung des Xanthins durch Chlorzink und durch Chlorcalcium gefällt wird, scheidet sich aus ihrer wäßrigen Lösung die Base ab, wenn man Sublimat oder Kupferacetat hinzugiebt. Letzteres bewirkt die Ausfällung erst beim Kochen der Flüssigkeit in der Form eines gelb-grünen Niederschlages.

Dampft man etwas Xanthin mit wenig Salpetersäure vorsichtig zur Trockne, so erhält man einen gelben Rückstand, der durch Natronlauge rot und dann beim Erhitzen blauviolett wird⁶⁾ (modifizierte Murexid-Probe vgl. S. 55).

Bringt man nach HOPPE-SEYLER⁷⁾ in ein Uhrglas eine Mischung von Chlorkalklösung und Natronlauge und giebt ein Körnchen reines

1) E. DRECHSEL, Eine neue Reaktion gewisser Xanthinkörper, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 25, 1892, S. 2454.

2) P. BALKE, Zur Kenntnis der Xanthinkörper, Journ. f. prakt. Chem. N. F. Bd. 47, 1893, S. 552.

3) M. KRÜGER, Ueber die Fällbarkeit der Harnsäure und der Basen der Harnsäuregruppe als Kupferoxydulverbindungen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 351 sowie Bd. 20, 1895, S. 170.

4) J. HORBACZEWSKI, Ueber die Trennung der Harnsäure von den Xanthinbasen, ebendas., S. 341.

5) Vergl. G. STÄDELER, Ueber das Xanthin, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 111, 1859, S. 28. Hier findet sich die ältere Litteratur über das Xanthin.

6) J. LIEBIG und F. WÖHLER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 26, 1838, S. 341. A. STRECKER, ebendas., Bd. 108, 1858, S. 137.

7) HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 114.

Xanthin hinzu, so bildet sich um dasselbe zuerst ein dunkelgrüner, bald aber braun werdender Hof, der schließlich wieder verschwindet.

Wie zuerst WEIDEL¹⁾ gefunden hat, entsteht eine schöne Rotfärbung, wenn man ein wenig Xanthin²⁾ in frisch bereitetem und erwärmtem Chlorwasser unter Zusatz einer Spur Salpetersäure löst, die Flüssigkeit im Wasserbade zur Trockne dunstet und den Rückstand unter einer Glasglocke Ammoniakdämpfen aussetzt.

Das Hypoxanthin (früher auch Sarkin genannt), stets undeutlich krystallinisch, ist wenigstens in kaltem Alkohol ganz unlöslich, dagegen löst es sich in 300 Teilen kalten und 78 Teilen siedenden Wassers. Viel größer ist seine Löslichkeit in verdünnten Alkalien oder Säuren. Mit letzteren bildet es Salze, von denen das salzsaure Hypoxanthin, namentlich beim raschen Eindampfen seiner sauren Lösung, weniger charakteristisch beim langsamen Verdunsten derselben, in wetzsteinförmigen Krystallen sich abscheidet. Durch säurefreies Wasser werden die letzteren, wie alle Salze des Hypoxanthins, zersetzt.

Aus den wäßrigen Lösungen scheidet Kupferacetat beim Kochen Hypoxanthin-Kupferoxyd ab. Auch Quecksilberoxydsalze können zur Fällung der wäßrigen Hypoxanthinlösungen dienen.

Die ammoniakalische Lösung des Hypoxanthins wird durch ammoniakalische Silbernitratlösung unter Bildung eines Doppelsalzes gefällt. Das salpetersaure Hypoxanthinsilber löst sich in heißer Salpetersäure, um aus der erkalteten Lösung in Drusen meist gebogener Prismen zu krystallisieren. Die Eigentümlichkeit der Krystallform kann zur Erkennung des Hypoxanthins dienen.

Aus der erwärmten salzsauren Hypoxanthinlösung scheiden sich beim Zusatz von Pikrinsäure nach dem Abkühlen und einigem Stehen schwach gelblich gefärbte Prismen von Hypoxanthin-pikrat ab.

Das Hypoxanthin giebt weder die Murexidreaktion, noch die Probe mit Chlorkalklösung und Natronlauge. Auch die WEIDEL'sche Reaktion³⁾ kommt ihm nicht zu.

Das gewöhnlich amorphe Guanin ist als solches nicht nur in Alkohol, sondern auch in Wasser ganz unlöslich. Dagegen wird es von verdünnten Säuren (von Essigsäure nur spärlich) leicht aufgenommen. Ebenso sind seine Verbindungen und fixen Alkalien (auch der Guanin-Kalk) namentlich in warmem Wasser etwas löslich. Diese Löslichkeit steigert sich erheblich, wenn die Flüssigkeit etwas freies, fixes Alkali enthält.

In Ammoniak dagegen ist das Guanin sehr schwer löslich und kann deshalb hierdurch aus seinen Lösungen gefällt werden.

Die salpetersaure Lösung wird durch Silbernitrat gefällt. Das salpetersaure Guanin-Silber löst sich in heißer Salpetersäure, um beim Erkalten der Flüssigkeit vollkommen in feinen Nadeln auszukrystallisieren.

Aus der salzsauren Lösung schießen beim Abdampfen strahlenförmig angeordnete Nadeln oder Prismen von salzsaurem Guanin an,

1) H. WEIDEL, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 158, 1871, S. 365.

2) Vergl. A. KOSSEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 426.
G. SALOMON, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 16, 1883, S. 198.

3) Vergl. A. KOSSEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 426.

welche zur mikroskopischen Erkennung des Guanins dienen können. Durch säurefreies Wasser werden diese Krystalle zersetzt.

Ferner bewirken aus der salzsauren Lösung Fällungen¹⁾: konzentrierte Pikrinsäurelösung, Ferridcyankalium- sowie konzentrierte Kaliumbichromatlösung.

Das Guaninpikrat bildet gelbe, mikroskopische Krystallkugeln oder Drusen gelber Nadeln, welche oft pinselförmige oder farnkrautartige Gebilde darstellen. Die Fällung durch Ferridcyankalium besteht aus gelbbraunen Prismen, während diejenige durch doppelt-chromsaures Kali orangerote Prismen darstellt. Letztere Reaktion ist übrigens weniger empfindlich, als die beiden vorhergenannten.

Auch durch Sublimat wird das salzsaure Guanin gefällt.

Eine (in der Siedehitze bereitete) wäßrige Lösung von Guanin-Kalk wird durch essigsaures Kupfer beim Kochen vollkommen gefällt.

Das Guanin giebt dieselbe Murexidprobe wie das Xanthin²⁾, dagegen tritt bei ihm die Farbenreaktion mit natronhaltigem Chlorwasser sowie die WEIDEL'sche Probe nicht ein.

Zu den Nukleïnbasen steht ferner chemisch und offenbar auch physiologisch in sehr naher Beziehung das Karnin ($C_7H_8N_4O_3$), welches sich neben den ersteren regelmäßig im Muskelsaft findet.

Es wurde zuerst von WEIDEL³⁾ im eingedickten amerikanischen Fleischextrakt entdeckt, welcher von der Base etwa 1 Proz. enthält. Auch in den Muskelauszügen der daraufhin untersuchten Frösche und Süßwasserfische ist das Karnin gefunden worden⁴⁾.

Ferner scheint es, gleich den eigentlichen Nukleïnbasen, im Pflanzenreich verbreitet zu sein, da man es aus der Hefe sowie dem Saft der Zuckerrübe isoliert hat⁵⁾.

Wie bereits WEIDEL festgestellt hat, geht das Karnin bei der Oxydation mittels Bromwassers oder Salpetersäure in Hypoxanthin über, woraus sich seine Verwandtschaft auch zu den übrigen Nukleïnbasen ergibt.

Im Gegensatz zu letzteren wird das Karnin aus den Muskel-extrakten — zugleich mit den Eiweißstoffen, der Phosphorsäure und etwas Salzsäure — durch basisches Bleiacetat als Karninblei in der Kälte gefällt, welches sich aber beim folgenden Auskochen des Niederschlages in siedendem Wasser vollkommen auflöst. Sättigt man jetzt die noch heiße Lösung mit Schwefelwasserstoff, so wird das Karnin frei und geht in die Flüssigkeit über, die zur Darstellung der Base, nach der Entfernung des Schwefelbleies, stark zu konzentrieren ist.

Durch Zusatz von konzentrierter Silbernitratlösung wird aus der

1) ST. CAPRANICA, Mitteilung einiger neuen Guanin-Reaktionen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 233. Eine eingehende Beschreibung der Guaninverbindungen findet sich bei C. WULFF, Beiträge zur Kenntnis der Nukleïnbasen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 477 u. ff.

2) A. STRECKER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 108, 1858, S. 137.

3) H. WEIDEL, Ueber eine neue Basis aus dem Fleischextrakt, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 158, 1871, S. 353.

4) W. KRUKENBERG u. H. WAGNER, Sitzungsber. d. Physik-med. Ges. zu Würzburg, 1883, S. 58 sowie Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 25.

5) E. v. LIPPMANN, Ueber stickstoffhaltige Bestandteile aus Rübensäften, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1896, No. 16, S. 2650.

Flüssigkeit neben Chlorsilber salpetersaures Karninsilber gefällt. Man entfernt ersteres durch etwas Ammoniak und zersetzt das im Rückstande bleibende Karninsilber nach dem Suspendieren in wenig heißem Wasser durch Schwefelwasserstoff. Die heiß filtrierte Lösung enthält nunmehr reines Karnin, welches noch durch Tierkohle entfärbt und durch Alkohol gefällt werden kann.

Das Karnin bildet undeutlich krystallinische Massen, welche, unlöslich in Alkohol, sich schwer in kaltem, leicht dagegen in heißem Wasser lösen.

Die völlig neutral reagierende wäßrige Lösung wird durch Silbernitrat gefällt. Das entstehende Karninsilbernitrat ist in Salpetersäure sowie in Ammoniak unlöslich.

Ein weiteres Fällungsmittel der wäßrigen Lösung bildet das basisch essigsaure Blei (doch darf dasselbe neutrales Bleiacetat nicht enthalten), und zwar im Gegensatz zu den eigentlichen Nukleïnbasen, während andererseits viele Fällungsmittel dieser Basen, wie namentlich das Sublimat, die Pikrinsäure und das Kupferacetat, beim Karnin versagen.

Die Lösung des Karnins in warmer, starker Salzsäure läßt beim Erkalten Rosetten von glasglänzenden Nadeln anschießen. Das salzsaure Karnin wird im Gegensatz zu den entsprechenden Verbindungen der meisten Nukleïnbasen durch säurefreies Wasser nicht zersetzt.

Giebt man zu der Lösung des salzsauren Karnins Platinchlorid, so scheidet sich nach längerem Stehen das Chloroplatinat als goldgelbes, sandiges Pulver ab.

Das Karnin giebt, falls es von Xanthin völlig frei ist, keinerlei Farbenreaktionen.

Die stickstoffhaltigen Extraktivstoffe des Muskels sind mit den aufgezählten Körpern keineswegs erschöpft. Nur die näher untersuchten Verbindungen sind erwähnt worden.

Von weniger bekannten Stoffen sollen noch angeführt werden:

Die Inosinsäure, welche von LIEBIG¹⁾ zuerst aus Rindsmuskeln isoliert wurde. Später ist dieselbe sowohl aus dem Fleisch verschiedener anderer Säuger (Kaninchen, Katze), als auch dem der Vögel (Huhn, Taube, Ente) und verschiedener Fische in wechselnder Menge gewonnen worden²⁾. Die größten Quantitäten davon fand CREITE im Entenmuskel, nämlich 0,26 Proz. inosinsauren Baryt. Die Inosinsäure selbst ist amorph, dagegen bildet sie mit den Alkalien und den alkalischen Erden krystallinische Salze.

Nach neueren Untersuchungen von HAISER³⁾ enthält die Inosinsäure Phosphor und besitzt die Zusammensetzung $C_{10}H_{13}N_4PO_8$. Zur Abscheidung derselben dient ihr Bariumsalz, welches aus wäßriger Lösung in glänzenden Blättchen krystallisiert, dagegen beim Kochen in ein basisches, wasserunlösliches Salz übergeht. Die freie Säure ist gegen siedendes Wasser nicht beständig und soll hierbei in Hypoxanthin, Trioxysäure und Phosphorsäure zerfallen. Vielleicht

1) J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 62, 1847, S. 317.

2) Vergl. W. GREGORY, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 64, 1847, S. 106. G. MEISSNER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 31, 1868, S. 144. A. CREITE, ebendas., Bd. 36, 1869, S. 195.

3) F. HAISER, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 104, 1895, II, S. 105 und Monatshefte f. Chem., Bd. 16, 1895, S. 190.

ist die Inosinsäure mit der von SIEGFRIED aus Fleischextrakt isolierten Phosphorfleischsäure (vgl. S. 408) in irgend eine Beziehung zu bringen.

Endlich beschreiben KRUKENBERG und WAGNER¹⁾ eine ganze Reihe von chemisch bisher nicht definierbaren, aber wahrscheinlich ebenfalls stickstoffhaltigen, gut krystallisierenden Substanzen, welchen sie bei ihren Untersuchungen der Frosch- und Fischmuskeln begegneten.

Auch die von LIMPRICHT²⁾ aus Fischmuskeln dargestellte, aber sonst kaum untersuchte Protsäure mag hier Erwähnung finden.

Von Gasen enthält der Muskel neben Spuren von Stickstoff reichlich Kohlensäure.

Wie bereits früher mitgeteilt wurde (vergl. S. 16), entbindet nach den Versuchen von L. HERMANN sowie von PFLÜGER auch ein isolierter Muskel Kohlensäure, wenn man ihn unter dem evakuierten Recipienten einer Luftpumpe durch künstliche Reize zur Kontraktion bringt. Auch darauf ist hingewiesen worden, daß diese Kohlensäure nur gewissen Spaltungsprozessen im Muskel ihre Entstehung verdanken kann. Dies wird namentlich noch dadurch bestätigt, daß die Quantität der ausgeatmeten Kohlensäure von der Gegenwart des Sauerstoffs völlig unabhängig ist. Ihre Menge wird bei völliger Abwesenheit desselben genau ebenso groß gefunden als unter normalen Verhältnissen.

Weiter hat R. STINTZING³⁾ festgestellt, daß im Muskel eine Substanz enthalten ist, welche durch Kochen desselben mit Wasser zerlegt wird und hierbei reichlich Kohlensäure liefert. Dieselbe Substanz wird auch durch die Arbeit des Muskels verbraucht, so daß ein durch Tetanisieren stark ermüdeter Muskel bei der Erhitzung um so weniger Kohlensäure liefert, als er früher bereits entwickelt hat. Die Innervation leistet also in dieser Beziehung dasselbe wie die Wärme.

Der Sauerstoff, welcher zu dieser Kohlensäurebildung erforderlich ist, wird unter normalen Verhältnissen fortwährend vom Muskel aufgenommen und in seinen Zellen aufgespeichert. Dies geht aus Versuchen von LUDWIG und SCZELKOW⁴⁾ hervor, welche nachgewiesen haben, daß bei der künstlichen Durchblutung von Hundemuskeln auch im Ruhezustande nicht allein Kohlensäure an das Blut abgegeben, sondern auch Sauerstoff aus letzterem aufgenommen wird. Tetanisiert man während der Durchblutung den Muskel, so steigert sich sowohl die Sauerstoffaufnahme, als auch die Kohlensäureabgabe, letztere aber in erhöhtem Maße. Die Steigerung der Sauerstoffzehrung läßt sich

1) W. KRUKENBERG und H. WAGNER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 28—35.

2) H. LIMPRICHT, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 127, 1863, S. 188.

3) R. STINTZING, Untersuchungen über die Mechanik der physiologischen Kohlensäurebildung, Pflüger's Arch., Bd. 18, 1878, S. 388. Vergl. auch PFLÜGER, Zur Kenntnis der Gase der Organe, ebendas., S. 381.

4) C. LUDWIG und SCZELKOW, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 45, 1862, II, S. 190. Vergl. auch M. RUBNER, Versuche über den Einfluß der Temperatur auf die Respiration des ruhenden Muskels, Du Bois Arch., 1885, S. 38, sowie M. v. FREY, Versuche über den Stoffwechsel des Muskels, Du Bois Arch., 1885, S. 533.

auch noch in der Ruheperiode, welche der Reizung unmittelbar folgt, deutlich erkennen¹⁾).

An Aschenbestandteilen liefert der Muskel der höheren Tiere im Mittel etwa 1—1,5 Proz. des frischen Gewebes. Sie bestehen ganz vorwiegend aus Kaliumphosphat²⁾). Ferner enthält die Asche an Basen: Natron, Magnesia, Kalk und Eisenoxyd, an elektronegativen Bestandteilen: Chlor und Schwefelsäure. Letztere ist aber nicht etwa als solche im Muskel enthalten, denn man findet in demselben nur Spuren von Sulfaten. Die Schwefelsäure der Muskelasche wird vielmehr bei der Verbrennung der Eiweißstoffe des Muskels aus dem Schwefel derselben durch Oxydation gebildet. Ihre Menge reicht allein aus, um alle basischen Bestandteile des Muskels abzusättigen³⁾). Die Asche des Muskels reagiert deshalb auch stark sauer.

Aus den Analysen von H. SCHULZ⁴⁾ hat sich ergeben, daß die Muskulatur der Herbivoren durchweg einen geringeren Schwefelgehalt aufweist, als die der Omnivoren. Den höchsten Schwefelgehalt fand SCHULZ bei den reinen Karnivoren, und von diesen wieder bei den Fischen und dem Hummer.

Um den Wassergehalt der Muskeln zu bestimmen, müssen dieselben möglichst vom intermuskulären Fett befreit sein, weil das Fettgewebe an sich eine ungemein wasserarme Masse darstellt, so daß beim Einschluß desselben der Wassergehalt des Fleisches meist im umgekehrten Verhältnis zu seinem Fettgehalt stehen würde.

Unter Berücksichtigung dieser Thatsachen hat sich im allgemeinen ergeben, daß die Muskulatur der jungen Individuen stets wasserreicher ist, als die der ausgebildeten, während im Greisenalter der Wassergehalt wieder zunimmt. Ungemein wasserreich sind embryonale Muskeln⁵⁾). Sie enthalten im frühesten Stadium nicht weniger als 99,4 Proz. Wasser, welches allmählich bis auf 81,2 Proz. sinkt.

Auch die verschiedenen Muskelgruppen differieren in ihrem Wassergehalt, den größten aber scheint stets das Herz zu besitzen⁶⁾).

1) M. v. FREY, a. a. O. S. 548.

2) Die Aschenbestandteile bei den Fischen und niederen Tieren scheinen hiervon abzuweichen. Nach FREY und VALENCIENNES findet sich ein Reichtum an Kaliumphosphat nur bei Tieren mit entwickeltem Knochenbau. Bei den Fischen und Wirbellosen herrschen die Erdphosphate vor. (*Annal. de Chim. et de Phys.*, Bd. 50, 1857, S. 129.) So ist z. B. der Calciumgehalt des Hechtfleisches 19,5 mal größer als derjenige des Rindfleisches. Vergl. J. KATZ, *Die mineralischen Bestandteile des Muskelfleisches*, *Pflüger's Arch.*, Bd. 63, 1896, S. 1.

3) Vergl. G. BUNGE, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 9, 1885, S. 60, wo ausführliche Analysen der anorganischen Bestandteile des Muskels mitgeteilt werden.

4) HUGO SCHULZ, *Ueber den Schwefelgehalt menschlicher und tierischer Gewebe*, *Pflüger's Arch.*, Bd. 54, 1893, S. 565 und Bd. 56, 1894, S. 203.

5) Vergl. W. JAKUBOWITSCH, *Chemische Zusammensetzung der embryonalen Muskeln*, *Arch. f. Kinderheilk.*, Bd. 14, 1893, S. 355.

6) E. BISCHOFF, *Zeitschr. f. ration. Med.*, Bd. 20, 1863, S. 115—117. A. DANILEWSKY, *Ueber den Ursprung der Muskelkraft*, Charkow 1876 und *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 7, 1883, S. 152.

Der Wassergehalt der Muskeln beträgt beim Menschen 72—74, im Mittel 73,50 Proz.¹⁾

Ferner hat sich aus zahlreichen Fleischanalysen feststellen lassen, daß die Muskel der verschiedenen Tierklassen keinen gleichen Wassergehalt besitzen, indem das Fleisch der Vögel etwas weniger, dasjenige der Kaltblüter dagegen erheblich mehr Wasser enthält, als das der Säugetiere. Den größten Wasserreichtum zeigt indessen die Muskulatur der Wirbellosen.

Im Mittel findet sich in den Muskeln:

	bei Säugern ²⁾	bei Vögeln ³⁾	bei Kaltblütern ⁴⁾
an Wasser	76,5	73,0	78,8
an festen Stoffen	23,5	27,0	21,2

Im mageren entbluteten Muskelfleisch von Säugern werden in der Regel 3,4 Proz. Stickstoff angenommen. Doch sind diese Daten bei genauen Stoffwechselversuchen jedesmal durch die Analyse zu kontrollieren, da sie ganz erheblich schwanken können⁵⁾. Das Muskelfleisch von Hühnern enthält nach den Untersuchungen von A. KOSSEL⁶⁾ bedeutend mehr, nämlich 4,4 Proz. Stickstoff. Dieser Stickstoff des Muskels ist nicht lediglich in Proteinsubstanzen, sondern zum geringen Teil auch in den Fleischbasen enthalten, welche indessen quantitativ so zurücktreten, daß sie bei Berechnungen des Eiweißgehaltes vom Muskel bei Stoffwechseluntersuchungen kaum in Betracht kommen.

Zum Schluß seien in der Tabelle S. 443 die wichtigsten Muskelbestandteile, soweit deren Mengen bestimmt worden sind, noch einmal zusammengestellt.

Die glatten Muskeln zeigen in ihrem chemischen Verhalten von den quergestreiften kaum Abweichungen.

Dagegen finden sich bei den ursprünglich als Muskeln angelegten elektrischen Organen der Fische gegenüber der kontraktilen Muskulatur erhebliche Differenzen.

TH. WEYL⁷⁾ bestimmte den Wassergehalt des elektrischen Organs verschiedener Torpedoarten zu 88,8 Proz., sowie seinen mittleren Aschengehalt zu 1,6 Proz.

Auffallend ist der Reichtum der Asche des Organs an Natrium im Gegensatz zum Kalium. Vielleicht erklärt sich derselbe aus dem Ueberwiegen der Natriumsalze im Meerwasser. Es wird vielfach behauptet, daß überhaupt die Meeresbewohner kochsalzreicher seien,

1) J. E. SCHLOSSBERGER, Die Chemie der Gewebe des gesamten Tierreichs, Leipzig 1856, 1. Bd., II, 5, S. 169.

2) Vergl. hierüber: K. B. HOFMANN, Lehrb. d. Zoochemie, Wien 1876, S. 104, und A. DANILEWSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 149.

3) J. E. SCHLOSSBERGER, Die Chemie der Gewebe des gesamten Tierreichs, Leipzig 1856, 1. Bd., II, 5, S. 169, sowie A. KOSSEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 13.

4) A. DANILEWSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 149.

5) J. NOWAK, Ueber den Stickstoffgehalt des Fleisches, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 64, 1871, II, S. 359.

6) A. KOSSEL, a. a. O.

7) TH. WEYL, Physiologische und chemische Studien an Torpedo, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 541.

Mittlere procent. Zusammensetzung			
	des frischen Säugetier- muskels	des frischen menschlichen Muskels	Autoren
Wasser	75,5	73,5	SCHLOSSBERGER, A. DANILEWSKY
Feste Stoffe	24,5	26,5	
Organische Stoffe	23,5	25,5	
Anorganische Stoffe	1,0	1,0	LIEBIG
Myosin (?)	7,74	3,68	A. DANILEWSKY
Nuklein	0,37		PEKELHARING
In neutralen Flüssigkeiten unlösliche Eiweißstoffe, Proteide und Albuminoide	15,25	16,18	SCHLOSSBERGER
Kollagen (des intermuskulären Bindegewebes)	3,18	1,99	SCHLOSSBERGER
Fett	3,71	3,27	SCHLOSSBERGER
Glykogen	0,7—1,0		BÖHM
Milchsäure	0,1—1,0		BÖHM, DEMANT
Inosit	0,003		JAKOBSEN
Kreatin	0,21—0,28	0,282—0,316	C. VOIT, FRANZ HOFMANN
Xanthin	0,01—0,1 (bei Vögeln) bestimmt		KOSSEL
Hypoxanthin	0,04—0,12		KOSSEL
Guanin	0,005		KOSSEL
Phosphorsäure	0,4674		} BUNGE
Chlor	0,0672		
Kali	0,4654		
Natron	0,0770		
Kalk	0,0086		
Magnesia	0,0412		
Eisenoxyd	0,0057		

als die Landtiere, ja nach BUNGE¹⁾ richtet sich ganz allgemein der Kochsalzgehalt der Organismen nach dem Kochsalzgehalt ihrer Umgebung. Wie weit diese Ansicht berechtigt ist, bleibt dahingestellt. Die zweifellos vorhandenen Ausnahmen von dieser Regel sucht BUNGE mit Hilfe der Descendenztheorie zu erklären.

Besonders untersucht ist ferner die eigentümliche, milchfarbene, in hohem Maße quellungsfähige, gelatinöse Substanz, welche sich zwischen den elektrischen Platten befindet und die — abgesehen vom Wasser — in dem Organe alle anderen Stoffe an Menge bei weitem übertrifft und diesem sein charakteristisches Aussehen verleiht²⁾.

Dieser Körper läßt sich dem elektrischen Organ durch höchst verdünnte Natronlauge entziehen, wenn das Gewebe zuvor mit Alkohol und Aether extrahiert wurde. Aus der schwach alkalischen Flüssigkeit wird dann die Substanz durch verdünnte Essigsäure gefällt.

Sie zeigt äußerlich das Verhalten der Mucine und wird daher auch von WEYL als Torpedomucin bezeichnet.

Doch läßt sich durch Kochen mit Mineralsäuren keine Substanz daraus abspalten, welche alkalische Kupferlösung reduziert. Jeden-

1) G. BUNGE, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 172, 1874, S. 16 sowie Lehrb. d. physiol. Chem., 1889, S. 120 u. 121.

2) TH. WEYL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 525.

falls handelt es sich um ein Proteïd, wofür auch der geringe Stickstoffgehalt der Verbindung (13 Proz.) spricht.

Ferner isolierte WEYL aus dem frischen Organ durch 10 Proz. Kochsalz eine Globulinsubstanz, welche bei 55—60° C koagulierte.

Von Extraktivstoffen sind endlich, wie auch im Muskel, nachgewiesen: Kreatin, Harnstoff, Xanthin und Inosit. Außerdem Fett, Lecithine und Cholestearin.

Im Leben reagiert das nicht gereizte elektrische Organ neutral oder alkalisch, um bei der Thätigkeit und beim Absterben eine saure Reaktion anzunehmen¹⁾. Es stimmt also auch hierin mit dem Muskel überein.

1) DU BOIS-REYMOND, dessen Arch., 1859, S. 846. Vergl. auch F. BOLL, ebendas., 1873, S. 99. Diese Thatsache ist neuerdings mehrfach bestätigt worden, besonders durch F. RÖHMANN, Du Bois Arch., 1893, S. 423. Hier finden sich die übrigen Litteraturangaben.

Achter Abschnitt.

[Das Stützgewebe¹⁾.

Das Stützgewebe ist ausgezeichnet durch das starke Zurücktreten seiner Formelemente, während dagegen die Hauptmasse dieses Gewebes durch Interzellulärsubstanz repräsentiert wird. Diese ist auch die Trägerin der Funktionen dieses Gewebes, in welchem die Formelemente nur insoweit eine Rolle spielen, als sie für die Bildung und Ernährung der Interzellulärsubstanz Sorge tragen.

Im Gegensatz zu den im allgemeinen indifferent bleibenden Zellen, geht die Interzellulärsubstanz mannigfache Modifikationen ein, wodurch eine Einteilung des Stützgewebes in verschiedene Arten bedingt wird.

Aus einer ursprünglich gemeinsamen Anlage des Mesoderms hervorgegangen, kommt dem Stützgewebe durch seine allgemeine Verbreitung im Organismus eine wichtige Rolle zu. Es bildet überall im Körper die Unterlagen für die Epithelformationen, begleitet die Bahnen der ernährenden Flüssigkeit, verbindet die Formelemente des Muskel- und Nervengewebes zu räumlich abgegrenzten Organen, füllt die Lücken zwischen den einzelnen Organen aus und läßt endlich seine stützende Funktion in dem von ihm geleisteten Aufbau des Skeletts zum vollkommenen Ausdruck gelangen²⁾.

Diese verschiedenen Leistungen des Stützgewebes finden in der histologischen, besonders aber auch in der chemischen Struktur der Interzellulärsubstanz einen so prägnanten Ausdruck, daß schon rein äußerlich eine Einteilung des Stützgewebes in Bindegewebe, Knorpel- und Knochengewebe berechtigt erscheint.

Das Bindegewebe. Seine Interzellulärsubstanz besteht im allgemeinen aus feinen oder stärkeren Fasern, die in verschiedenen

1) Die Erkenntnis, daß die verschiedenen Stützgewebe in einem verwandtschaftlichen Zusammenhange stehen, ist C. B. REICHERT und in der Folge R. VIRCHOW zu verdanken. Sie haben diese Gewebe zuerst als „Bindesubstanzen“ zusammengefaßt. Vergl. C. B. REICHERT, Bemerkungen zur vergleichenden Naturforschung im allgemeinen und vergleichende Beobachtungen über das Bindegewebe und die verwandten Gebilde, Dorpat 1845. R. VIRCHOW, Sitzungsber. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1850 u. 1851.

2) Vergl. C. GEGENBAUR, Lehrbuch der Anatomie des Menschen, Leipzig 1883, S. 30.

Lagerungsbeziehungen zu einander vorkommen. Zwischen diesen Gebilden finden sich meist feine Spalträume, welche die Anfänge der Bahnen des Lymphstromes darstellen.

Das Material, aus welchem diese Fasern oder Fibrillen, wie sie genannt werden, bestehen, ist im wesentlichen das Kollagen, dessen chemische Stellung und Reingewinnung bereits früher (vergl. S. 61) eingehend besprochen wurde.

Die kollagenen Fibrillen quellen etwas in Wasser, stärker in Essigsäure und in verdünnten Alkalien, ohne sich indessen in der Kälte in diesen Flüssigkeiten zu lösen. Die Quellung in Essigsäure wird durch die Gegenwart von Kochsalz beeinträchtigt und selbst verhindert. Auch kann bereits in Essigsäure gequollenes Kollagen durch Eintragen von Kochsalz in die Flüssigkeit wieder zum Schrumpfen gebracht werden. Kocht man das Kollagen mit Wasser, so geht es in Lösung unter Bildung von Leim, welcher beim Erkalten gelatinierend erstarrt. Wichtig ist auch die Unverdaulichkeit der kollagenen Fibrillen im Pankreassaft (vergl. S. 253).

Digert man reines Bindegewebe in der Kälte während 48 Stunden mit halbgesättigtem Kalkwasser und übersättigt dieses dann mit Essigsäure, so erhält man sogleich oder nach einigem Stehen einen in der überschüssigen Säure unlöslichen Niederschlag, welcher aus Mucin¹⁾ besteht. Dieses Mucin findet sich im Bindegewebe reichlich, besonders dort, wo die kollagenen Fibrillen in paralleler Anordnung zu weißen, atlasglänzenden Bündeln sich vereinigen, um als Sehnen die Verbindung der Muskeln mit dem Skelette herzustellen.

W. LOEBISCH²⁾ hat aus der in dünne Querscheiben zerschnittenen Achillessehne vom Rinde ein eiweißfreies Mucin dargestellt, für welches er — durch die Ermittlung derjenigen Kalimenge, mit der das Mucin eine neutrale Verbindung liefert — das Molekulargewicht 3936 berechnete. Es würde hiernach dem Sehnenmucin die Formel $C_{160}H_{256}N_{32}S.O_{80}$ zukommen.

Seine Eigenschaften sind im allgemeinen dieselben, wie diejenigen der übrigen Mucine (vergl. S. 46). Allenfalls mag noch hinzugefügt werden, daß das Sehnenmucin nicht nur in Essigsäure, sondern auch in Salzsäure von 5 Proz. kaum löslich ist. Erst in stärkerer Salzsäure löst es sich allmählich. Von verdünnten Alkalien wird es weniger leicht denaturiert, als die übrigen Mucine. Man erkennt dieses aus dem Gelöstbleiben des mit Lauge behandelten Mucins beim nachfolgenden Neutralisieren ebenso, wie aus seiner Fällung beim Uebersäuern der alkalischen Lösung mittels Essigsäure. Ähnlich resistent erweist sich das Sehnenmucin gegen starke Säuren. Auch verliert es weder durch Trocknen, noch durch Einwirkung von Alkohol, noch endlich durch Kochen mit Wasser seine Löslichkeit in verdünntem Kalkhydrat.

Außer Mucin kann man auch eine gewisse Menge Eiweiß³⁾ aus jedem Bindegewebe extrahieren, wenn man dasselbe, fein zerschnitten, mit destilliertem Wasser oder Kochsalzlösung durchknetet oder einfacher mit verdünnter Natronlauge behandelt. Diese Eiweiß-

1) A. ROLLETT, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 39, 1860, S. 306.

2) W. LOEBISCH, Ueber Mucin aus der Sehne des Rindes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 40.

3) W. LOEBISCH, a. a. O. S. 43.

stoffe — Serumalbumin und Serunglobulin — scheinen zum Teil in wäßriger Lösung die kollagenen Fibrillen zu durchtränken, zum anderen Teil sind sie in den Formelementen des Bindegewebes enthalten, deren Protoplasma sie bilden.

An gewissen Lokalitäten des Körpers wird das Bindegewebe durch das Auftreten von Fäden aus Elastin (vergl. S. 60) neben den kollagenen Fibrillen modifiziert

Diese stark lichtbrechenden, bald feinen, bald gröberen elastischen Fasern bilden meist weite oder dichtere netzartige Verbindungen. Treten weiterhin die kollagenen Fibrillen gegen die elastischen Netze zurück, so entsteht das sogenannte „elastische Gewebe“.

Dieses tritt in bindegewebigen Membranen auf, in den Fascien sowie in der Grundlage der Schleimhäute. Ebenso wie die kollagenen Fibrillen können dann weiterhin auch die elastischen Fasern zu Bündeln zusammentreten. Es entstehen so die durch ihre weiß-gelbliche Färbung ausgezeichneten elastischen Bänder. Beim Menschen gehören hierzu die Ligamenta intercruralia oder flava, bei den Rindern auch das Lig. nuchae, welches dagegen beim Menschen im wesentlichen aus Kollagen besteht. Endlich können auch durch Ausbreitung nach der Fläche elastische Membranen, wie in den Wandungen der Arterien, zur Ausbildung gelangen.

Da das Elastin weder durch Essigsäure, noch durch Kalilauge im geringsten verändert wird, so treten die elastischen Fasern bei der Einwirkung dieser Agentien, durch welche die kollagenen Fibrillen quellen, glasig und hell werden, mikroskopisch sehr deutlich hervor.

In der Schleimhaut des Verdauungstraktus, aber auch an einigen anderen Orten, wie in der Thymus und der Milz, beobachtet man eine besondere Art von Bindegewebe, welches meist als „retikulierte“ Form desselben bezeichnet wird, weil es histologisch dadurch charakterisiert ist, daß sich die Fibrillenbündel in feinere netzförmige Bildungen aufgelöst haben.

Dieses feine Netzwerk läßt hier und dort an den Knotenpunkten die Bindegewebszellen erkennen, meist in reduzierter Form mit hervortretendem Kern, während das Protoplasma derselben mehr oder weniger geschwunden ist. Die Lückenräume dieses Bindegewebes sind zum Teil erfüllt mit Zellen indifferenter Natur, welche durch amöboide Bewegung der Lokomotion fähig sind. Da diese Zellen hier zu entstehen scheinen, indem sie durch Teilung sich vermehren, wird die in Rede stehende Gewebsform auch als „cytogenes Bindegewebe“ aufgeführt. Im übrigen werden die Maschenräume auch von Lymphe durchströmt, und da überhaupt die gesamte Bildung zum Lymphgefäßsystem in nächster Beziehung steht, indem sie sich ganz wesentlich am Aufbau der Lymphdrüsen beteiligt, scheint endlich auch die Benennung „adenoïdes Bindegewebe“ für dieselbe gerechtfertigt.

M. SIEGFRIED¹⁾ hat in neuerer Zeit gezeigt, daß dieses retikulierte, cytogene oder adenoïde Bindegewebe auch in Bezug auf seine chemische Zusammensetzung von dem gewöhnlichen Bindegewebe abweicht.

Wird nämlich Darmschleimhaut nach der Abtrennung von der Submucosa successive mit Wasser, verdünnter Salzsäure und Natron-

1) M. SIEGFRIED, Ueber die chemischen Eigenschaften des retikulierten Gewebes, Habilitationsschrift, Leipzig 1892.

lange gehörig ausgelaugt und dann zur Beseitigung der Lymphzellen der Pankreasverdauung unterworfen, so hinterbleibt nach der erneuten Behandlung mit Wasser, Alkohol und Aether das retikulierte Gewebe in Strähnen von hellgrauer Farbe, welche in Wasser zu zarten, porösen Häuten von der Struktur der ursprünglichen Mucosa aufquellen. Die mikroskopische Untersuchung zeigt, daß dieselben frei sind von elastischen Fasern und zelligen Gebilden. Kocht man dieses reine retikulierte Bindegewebe eine halbe Stunde lang mit Wasser, so wird nur ein Teil desselben unter Leimbildung gelöst, während ein anderer Teil als feines lockeres Pulver zurückbleibt. Letzteres wird von SIEGFRIED als Retikulin bezeichnet.

Dasselbe ist eine in verdünnten Säuren und Alkalien fast unlösliche und unverdauliche Proteinsubstanz, welche Schwefel und etwas Phosphor enthält, im übrigen aber die Zusammensetzung der einfachen Eiweißstoffe besitzt. Wie das Kollagen giebt auch das Retikulin die MILLON'sche Probe nicht.

Beim Erhitzen mit verdünnten Alkalien wird die phosphorhaltige Gruppe abgespalten, und es hinterbleibt ein phosphorfreier, aber immer noch schwer löslicher Eiweißkörper. Zersetzt man denselben mittels heißer Salzsäure, so entsteht kein Tyrosin, dagegen neben Schwefelwasserstoff und Ammoniak Amidovaleriansäure, Lysin und Lysatinin.

Ob das retikulierte Bindegewebe aus einem Gemenge von Kollagen und Retikulin besteht, oder aber aus einer chemischen Verbindung, welche bei der Einwirkung siedenden Wassers in Leim und Retikulin zerfällt, ist vorläufig nicht zu entscheiden.

„Gallertiges oder schleimiges Bindegewebe“ ist in mehr oder weniger modifizierter Form bei den niederen Tieren sehr verbreitet, während dasselbe, unter starker Reduktion seiner zelligen Elemente, bei den höheren Tieren, wenigstens in ihrem ausgebildeten Zustande, nur als Glaskörper im Auge angetroffen wird¹⁾. Dagegen bildet in einem frühen Entwicklungsstadium diese gallertige Modifikation des Bindegewebes auch bei den höheren Tieren die Vorstufe aller übrigen Bindegewebsformen und wird daher auch als „embryonales Bindegewebe“ bezeichnet. Am längsten bekannt ist dasselbe als Grundgewebe der Nabelschnur, hier WHARTON'sche Sulze genannt²⁾.

Die Interzellulärsubstanz dieser Bindegewebsmodifikation ist durchscheinend oder leicht getrübt, homogen, weich, zuweilen gallertig oder halbflüssig. Sie umschließt Bindegewebszellen von meist verästelter Gestalt, deren Ausläufer miteinander verbunden sind und so ein Maschennetz bilden, welches aus feinsten kollagenen³⁾ Fäden oder Häuten besteht.

In chemischer Beziehung ist die Interzellulärsubstanz des gal-

1) Ueber den Glaskörper des Auges vergleiche die umfassende Untersuchung von C. TH. MÖRNER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 244—254. Hier findet sich auch eine Kritik aller früheren Arbeiten über diesen Gegenstand.

2) S. OBOLENSKI, Ueber das Mucin des Nabelstranges, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 349. JERNSTRÖM, Ueber das Mucin des Nabelstranges. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 10, 1880, S. 34. R. A. YOUNG, Journ. of Physiol., Bd. 16, 1894, S. 325.

3) Vergl. C. TH. MÖRNER, a. a. O. S. 253.

lertigen Bindegewebes namentlich ausgezeichnet durch ihren hohen Wassergehalt sowie durch das starke Zurücktreten des Kollagens, welches bisweilen gänzlich vermisst wird¹⁾, während neben Eiweißstoffen²⁾ Mucine oder mukoide Substanzen die organischen Bestandteile des Gewebes bilden.

Das gewöhnliche Bindegewebe kann endlich auch durch eine Veränderung seiner zelligen Elemente modifiziert werden.

Es geschieht dies zunächst dort, wo das Gewebe die kleinen Arterien begleitet, durch das Auftreten von kleinen oder größeren Fettkörnchen im Protoplasma der Bindegewebszellen. Hierdurch wird anfänglich die Form der Zelle nicht alteriert. Später aber wird das Protoplasma bei der zunehmenden Vergrößerung des Fetttropfens zu einer denselben überkleidenden Schicht umgestaltet, in welche auch der abgeplattete Kern gedrängt erscheint.

Die Fettzellen können auf diese Weise eine erhebliche Ausdehnung erfahren und gegenüber der kollagenen Interzellulärsubstanz prävalieren, weshalb diese Art des Bindegewebes meist als „Fettgewebe“ bezeichnet wird.

Die Fetttropfen bestehen ausnahmslos aus Palmitin, Stearin und Olein. Daneben fehlen Lecithine und Cholesterin, geringe Mengen freier Fettsäuren sowie ein gelbes Lipochrom wohl niemals, während die Glyceride der Kapron- und Valeriansäure nur bei einzelnen Tieren, und dann stets nur in sehr geringen Mengen, sich den genannten Fetten beimischen³⁾. Auch die Zusammensetzung der Lipome weicht qualitativ von derjenigen des normalen Fettgewebes nicht ab⁴⁾.

Die Quantitätsverhältnisse der drei hauptsächlich vorkommenden Fettarten wechseln nun bei den verschiedenen Tieren erheblich, bei demselben Individuum jedoch innerhalb nicht zu weiter Grenzen, je nach der Lokalisation, woraus es sich erklärt, daß der Schmelzpunkt der Fette je nach ihrer Herstammung differiert. Er wird naturgemäß um so niedriger liegen, je reicher das betreffende Fettgemisch an Olein ist. Während z. B. der mittlere Schmelzpunkt des menschlichen Fettes bei 25° C liegt, wird der Hammeltalg erst bei etwa 50° C, der Pferdetalg sogar erst bei 65° C flüssig.

Untersucht man die Fettzellen mikroskopisch, so lassen sich darin sehr häufig nadelförmige Krystalle erkennen. Dieselben bestehen aus Palmitin und Stearin, welche sich nach dem Tode infolge der eingetretenen Abkühlung teilweise ausscheiden, während das übrige Fett noch im flüssigen Zustande verharret.

Da die abgelagerten Fette fast wasserfrei sind, ist auch das Fettgewebe prozentisch um so ärmer an Wasser, je reicher es an

1) J. E. SCHLOSSBERGER, Chemie der Gewebe des gesamten Tierreichs, Leipzig und Heidelberg 1856, Bd. 1, I, S. 119.

2) Vergl. A. CAHN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 224 u. 225, sowie C. TH. MÖRNER, a. a. O. S. 246.

3) CHEVREUL, Chemische Untersuchungen über die tierischen Fette, Paris 1823.

4) Vergl. besonders O. SCHULZ u. G. SCHWALBACH, Ueber die chemische Zusammensetzung des Lipoms, Pflüger's Arch., Bd. 55, 1893, S. 231, sowie W. RUPPEL, Chemische Untersuchung eines Lipoms, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 101.

Fett ist¹⁾. Auf dieses antagonistische Verhalten zwischen Wasser und Fett wurde bereits mehrfach hingewiesen (vergl. S. 392 u. 441).

Ferner können Farbstoffe im Inneren der Bindegewebszellen in der Form feiner Pigmentkörnchen auftreten, so daß größere Strecken von Bindegewebe in bestimmter Färbung bräunlich oder schwärzlich sich darstellen, wie dies namentlich in der Pia mater des Gehirns und in der Suprachoroidea des Augapfels der Fall ist. Nur das letztere Pigment, das sogenannte „Fuscin“, ist untersucht worden²⁾. Seine Eigenschaften sollen bei der Besprechung der Gewebe des Auges mitgeteilt werden.

Endlich sei hier erwähnt, daß die chemische Untersuchung der Chorda dorsalis von Petromyzon³⁾ sowie vom Stör⁴⁾ keinerlei Anhaltspunkte ergeben haben für die ältere Anschauung, daß auch dieses Gebilde der Bindegewebsgruppe oder überhaupt dem Stützgewebe angehört. Histologisch besteht dasselbe aus Zellen mit dünnen Wandungen, welche letztere einzig und allein die Interzellularsubstanz vorstellen. KOSSEL fand die Chorda überaus reich an Wasser. Sie enthielt davon 96 Proz., während der umgebende Knorpel der Wirbelsäule nur 81,5 Proz. Wasser ergab. In dem trocknen Rückstande wurden 13 Proz. Glykogen und hauptsächlich ein fibrinähnlicher Eiweißkörper nachgewiesen, dagegen weder Kollagen, noch Elastin, Mucin oder eine mucinähnliche Substanz. Die typischen gewebusbildenden Stoffe des Bindegewebes fehlen darin gänzlich. Demnach verleiht ihr hoher Wasser- und Glykogenegehalt der Chorda den Charakter eines embryonalen Gewebes.

Das Knorpelgewebe erscheint histologisch weniger kompliziert als das Bindegewebe. Die im allgemeinen rundlichen oder ovalen Zellen werden von einer mehr oder weniger homogenen Interzellularsubstanz umgeben, welche meist nur in der nächsten Umgebung der Zellen ihre Gleichmäßigkeit verliert, indem sie jedes Formelement mit einer sich etwas abhebenden Schicht kapselartig umgiebt. Ob diese Kapsel von der übrigen Interzellularsubstanz in ihrer chemischen Struktur differiert, ist unbekannt.

Die Stützfunktion des Knorpelgewebes ist durch die größere Resistenz der Interzellularsubstanz gegenüber dem Bindegewebe erheblich gesteigert. Es findet daher bei der Skelettbildung reichliche Verwendung. Das Knorpelgewebe bildet nämlich den Vorläufer des knöchernen Skeletts, erhält sich in diesem an vielen Teilen, namentlich an den Gelenkflächen und an den Rippen und tritt auch im Integument als Ohrknorpel auf. Das Knorpelgewebe geht, abgesehen von den freien Gelenkflächen, an seinen Grenzen meist in Bindegewebe über, indem die Zellen eine gestreckte Form annehmen und die Interzellularsubstanz allmählich durch Faserzüge dargestellt wird.

1) Ueber den Wassergehalt der fetten und mageren Tiere vergl. L. PFEIFFER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 370, wo sich die ältere Litteratur besprochen findet.

2) N. SIEBER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 20, 1885, S. 362.

3) S. STENBERG, Du Bois Arch., 1881, Anat. Abteil., S. 105.

4) A. KOSSEL, Ueber die Chorda dorsalis, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 331.

Je nach der Beschaffenheit der Interzellulärsubstanz unterscheidet man das Knorpelgewebe als Hyalinknorpel, Faserknorpel und Netzkorpel.

Die verbreitetste Form ist der Hyalinknorpel mit homogener weißlicher oder leicht bläulich-weißer Interzellulärsubstanz, welche in dünnen Schichten durchscheinend ist.

Durch Einlagerung von Kalksalzen kann dieser Knorpel etwas modifiziert werden, was man sowohl als Vorbereitung für die Ossifikation, als auch als Alterserscheinung wahrnimmt. Man findet daher im Hyalinknorpel, je nach dem Grade seiner Verkalkung, einen sehr schwankenden Aschengehalt. Zieht man aber aus dem Knorpel mittels verdünnter Säuren die Kalksalze aus, so zeigt die Interzellulärsubstanz das gewöhnliche homogene Aussehen.

Merkwürdig ist die Thatsache, daß bei gewissen Seefischen nicht Kalksalze, sondern Kochsalz im Knorpel zur Ablagerung gelangen kann. PETERSEN¹⁾ fand im frischen Knorpel eines Haifisches (*Scymnus borealis*) 74,2 Proz. Wasser, 8 Proz. organische Substanz und 17,7 Proz. Asche, von dieser nicht weniger als 94,2 Proz. Kochsalz. Diese Menge würde genügen, um im Knorpel eine konzentrierte Kochsalzlösung zu bilden, was in einem lebenden Gewebe nicht denkbar ist. Es bleibt daher nur die Annahme, daß sich das Salz in einer organischen unlöslichen Verbindung befindet und so der Säftemasse entzogen wird. Dies ist um so wahrscheinlicher, als das frische Fleisch des Tieres nur 1,1 Proz. unverbrennliche Bestandteile enthielt.

Der Faserknorpel bildet den Uebergang zum Bindegewebe. Die Interzellulärsubstanz erscheint von feinstreifigen Zügen durchsetzt oder läßt größere fibrilläre Bildungen, welche aus Kollagen bestehen, sichtbar werden.

Im stark elastischen, gelblich gefärbten Netzknorpel treten in der Zwischensubstanz elastische Fasern in netzförmiger Anordnung auf.

Der Wassergehalt des Rippen- (Hyalin- und Faser-) sowie des Kniegelenk- (Hyalin-)Knorpels ist von HOPPE-SEYLER²⁾ zu 67, bezw. zu 73 Proz. bestimmt worden. Ferner fand er darin 2,2 bezw. 1,5 Proz. Asche, darunter über 70 Proz. Alkalisulfat, wobei indessen zu bemerken ist, daß ein großer Teil dieser Schwefelsäure als Chondroitinschwefelsäure im Gewebe organisch gebunden ist.

Die Knorpelzellen sind der Einwirkung von Säuren und Alkalien gegenüber sehr widerstandsfähig und bisher nicht näher analysiert worden. Daß sie häufig Glykogen enthalten, scheint durch ihr Verhalten gegen Jodlösung hervorzugehen. Durch längeres Hungern eines Tieres kann das Glykogen zum Verschwinden gebracht werden³⁾.

1) P. PETERSEN und F. SOXHLET, Ueber die Zusammensetzung des Knorpels vom Haifisch, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 7, 1873, S. 179.

2) F. HOPPE-SEYLER, De cartilaginis structura, Inaug.-Diss. Berlin 1850. M. PICKARDT fand in den Kehlkopfknorpeln vom Rind 40—57 Proz. Wasser (M. PICKARDT, Ueber die chemischen Bestandteile des Hyalinknorpels, Inaug.-Diss. Berlin 1891).

3) Vergl. D. BARFURTH, Vergleichend-histochemische Untersuchungen über das Glykogen, Arch. f. mikr. Anat., Bd. 25, 1885, S. 300—303. Hier finden sich auch die älteren Untersuchungen besprochen.

Ferner findet sich in den Knorpelzellen eine gewisse Menge Fett¹⁾.

Die Interzellulärsubstanz des Knorpelgewebes löst sich bei längerem Kochen mit Wasser größtenteils auf, es bildet sich ein Leim, welcher ganz wie der aus Bindegewebe zu erhaltende beim Stehen in der Kälte zu einer Gallerte erstarrt. Daß dieser, früher Chondrin²⁾ genannte Knorpelleim nichts anderes ist als ein Gemisch von gewöhnlichem Glutin und in Wasser löslichen Alkalisalzen der Chondroitinschwefelsäure (vergl. S. 49), welche als hyaline Substanz zur Klasse der Glykoproteide gehört, wurde bereits früher ausführlich mitgeteilt (vergl. S. 63).

Hieraus ist also zu schließen, daß die Interzellulärsubstanz des Knorpelgewebes, neben Kollagen, Chondroitinschwefelsäure an Alkali gebunden enthält.

Außerdem aber findet sich diese Chondroitinschwefelsäure im Knorpel auch in sehr lockerer, salzähnlicher Verbindung mit eiweißartigen und kollagenen Stoffen. Zum Teil bleiben diese Verbindungen bei der durch Kochen mit Wasser erfolgenden Leimbildung zurück, ein größerer Teil aber geht hierbei mit dem Leim und den chondroitinschwefelsauren Alkalien in die Flüssigkeit über, wahrscheinlich unter Bildung löslicher Doppelsalze, welche neben Leim oder Eiweißstoffen noch Alkali enthalten³⁾. Durch Zusatz einer Säure werden diese Doppelsalze unter Abspaltung des Alkalis zersetzt, und man erhält einen Niederschlag, welcher aus Chondroitinschwefelsäure, aber auch aus Verbindungen der Chondroitinschwefelsäure mit Eiweiß- und Leimstoffen besteht. Ein Gemenge dieser Verbindungen ist nach SCHMIEDEBERG das von MÖRNER⁴⁾ aus Knorpel dargestellte „Chondromukoid“.

Das Vorkommen der Chondroitinschwefelsäure im Knorpel steht vielleicht mit der morphologischen Struktur desselben im Zusammenhang. Denn nicht nur in allen untersuchten Knorpelarten, sondern auch in den pathologisch auftretenden Enchondromen, deren Gewebe histologisch durchaus als Knorpel zu bezeichnen ist, vermochte TH. MÖRNER Chondroitinschwefelsäure aufzufinden⁵⁾. Im übrigen hat sich diese Substanz auch in den inneren Schichten der großen Arterien⁶⁾,

1) Nach v. BIBRA enthält der trockene Knorpel 3—5 Proz. Fett (E. v. BIBRA, Chemische Untersuchungen über Knochen und Zähne des Menschen und der Wirbeltiere, Schweinfurt 1844, S. 412).

2) Vergl. JOHANNES MÜLLER, Ueber die Struktur und die chemischen Eigenschaften der tierischen Bestandteile der Knorpel und Knochen, Poggendorff's Annal. d. Phys. u. Chem., Bd. 38, 1836, S. 295.

3) Vergl. O. SCHMIEDEBERG, Ueber die chemische Zusammensetzung des Knorpels, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 28, 1891, S. 46 u. 47 (Sep.). Ein derartiges Doppelsalz wird von SCHMIEDEBERG „Glutinchondrin-Kalium“ genannt, worin die Chondroitinschwefelsäure der Kürze halber als „Chondrin“ bezeichnet ist.

4) Vergl. C. TH. MÖRNER, Chemische Studien über den Trachealknorpel, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 1, 1889, S. 210.

5) C. TH. MÖRNER, Einige Beobachtungen über die Verbreitung der Chondroitinschwefelsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 357.

6) C. TH. MÖRNER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 361—362.

in der Nierensubstanz¹⁾ sowie in der amyloid degenerierten Leber nachweisen lassen²⁾, und nach K. MÖRNER³⁾ endlich kommt die Chondroitinschwefelsäure in geringer Menge in jedem normalen Harn vor.

Der Knorpel enthält wie das Bindegewebe stets auch lösliche Eiweißstoffe, namentlich Globulin, welche man durch Auslaugen mittels verdünnter Kochsalzlösung gewinnen kann.

Der bei der Leimbildung aus Knorpel im Rückstande bleibende Anteil besteht beim Netzknorpel aus Elastin. Ferner findet man unter diesen Umständen Chondroitinschwefelsäure, welche an Eiweiß gebunden ist, etwas koaguliertes Eiweiß und regelmäßig bei allen Knorpelarten, falls sie von erwachsenen Tieren stammen, einen eigentümlichen Eiweißstoff, den MÖRNER als ein „Albumoid“ beschrieben hat⁴⁾. Derartige in neutralen Flüssigkeiten ganz unlösliche Proteinstoffe, welche den Albuminoiden nahe stehen, sind auch sonst im Organismus verbreitet.

Um das Albumoid des Knorpels rein zu gewinnen, laugt man letzteren längere Zeit mit 0,5-proz. Kalilauge aus, wodurch die Eiweißstoffe und die Verbindungen der Chondroitinschwefelsäure entfernt werden. Führt man hierauf das Kollagen des Knorpels durch Kochen des Gewebes im PAPIN'schen Topf bei 120° in Leim über, so bleibt lediglich neben den Knorpelzellen das Albumoid im Rückstande.

Dasselbe giebt sämtliche Farbenreaktionen der Eiweißstoffe. Durch seine auffallende Resistenz gegen die lösende Wirkung von Säuren und Alkalien besitzt es Aehnlichkeit mit dem Elastin und Keratin. Doch unterscheidet es sich von ersterem durch seinen Schwefelgehalt, von letzterem durch seine Löslichkeit im Magensaft.

Die Interzellulärsubstanz des Knochengewebes besteht aus einer homogenen Grundsubstanz, in welche Fibrillen eingelagert sind. Die homogene Grundsubstanz ist gleich den Fibrillen kollagener Natur und mit Kalksalzen, der sogenannten Knochenerde, völlig imprägniert, während die Fibrillen nach den Untersuchungen von EBNER⁵⁾ davon frei bleiben. Dies geht aus ihrer vollkommenen Verbrennbarkeit beim Glühen des Knochens hervor, wobei sie Hohlräume — ihre ehemaligen Lagerungsstätten — zurücklassen.

Mucin oder überhaupt eine zu den Glykoproteiden gehörige Substanz hat sich, im Gegensatz zum Bindgewebe und zum Knorpel, im Knochengewebe nicht nachweisen lassen⁶⁾.

Die durch ihre Ausläufer netzförmig miteinander verbundenen Knochenzellen sind ebenso wie die Wandungen der HAVERS'schen Kanälchen gegen die Interzellulärsubstanz durch eine dünne Kapsel, bzw. durch einen Belag abgegrenzt, welcher aus einer sehr widerstandsfähigen, eiweißartigen Substanz besteht.

1) K. MÖRNER, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 398—400.

2) R. ODDI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 33, 1894, S. 376.

3) K. MÖRNER, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 378—400.

4) Vergl. S. 452, Anmerk. 5.

5) V. v. EBNER, Sind die Fibrillen des Knochengewebes verkalkt der nicht? Arch. f. mikr. Anat., Bd. 29, 1887, S. 213.

6) Vergl. R. A. YOUNG, Enthält der Knochen Mucin? Journ. of Physiol., Bd. 13, 1892, S. 803.

Durch verdünnte Salzsäure wird diese erheblich schwerer gelöst als die Kalksalze. Ebenso löst sie sich beim Kochen mit Wasser erst nach dem Kollagen¹⁾. Durch Kalilauge von 1 Proz. dagegen wird sie verhältnismäßig leicht aufgenommen und unterscheidet sich hierdurch vom Keratin²⁾ ebenso wie durch ihre Verdaulichkeit in Magen- und Pankreassaft. Die Zusammensetzung der Substanz ist bisher nicht ermittelt worden.

Durch Einwirkung von verdünnter Salzsäure auf den Knochen gehen seine Kalksalze in Lösung. Als bald läßt sich die Struktur der organischen, sehr biegsamen Grundsubstanz (früher Ossein genannt) erkennen, welche ein annäherndes Bild des ursprünglichen Knochens darstellt. Beim Kochen mit Wasser entsteht daraus ein Leim, welcher von demjenigen aus Bindegewebe in keiner Weise abweicht.

Glüht man dagegen den Knochen, so wird die organische Grundsubstanz zerstört, und es hinterbleiben die Kalksalze zwar im Zusammenhang, doch gewinnt man nur ein äußerst brüchiges und zum Zerfall geneigtes Gebilde.

Die Menge der Trockensubstanz des frischen, blut- und markhaltigen Knochens muß schon wegen der ungleichen Beschaffenheit des Untersuchungsmaterials variabel gefunden werden. Außerdem aber bestehen in dieser Beziehung so erhebliche Differenzen je nach der Herkunft der untersuchten Knochen, nach der Art und dem Alter der Tiere, daß sich hierüber kaum auch nur annähernde Zahlen angeben lassen³⁾.

Nach den zahlreichen Analysen von SCHRODT schwankt der Wassergehalt sämtlicher Knochen des Skelettes eines Hundes zwischen 15 und 44 Proz., und zwar sind die kompakten Knochen im allgemeinen ärmer an Wasser als spongiöse. Noch größere Differenzen als SCHRODT fand VOLKMANN beim Menschen, nämlich 16,5 bis 68,7 Proz. Wasser, doch verdienen diese Angaben weniger Vertrauen, da die analytische Methode nicht gerade exakt erscheint⁴⁾.

Wie der Wassergehalt im frischen Knochen, so differiert auch dessen Fettgehalt. SCHRODT hat denselben beim Hunde zu 1,25 bis 26,8 Proz. bestimmt, während VOLKMANN beim Menschen noch größere Differenzen fand, aber als Mittel 15,75 Proz. angiebt.

Der Gehalt der trockenen, fettfreien Knochen an Mineralbestandteilen dagegen schwankt bei den verschiedenen Tieren und individuell, je nach dem Körperbezirk, innerhalb nicht zu weiter Grenzen, wie die Resultate folgender Analysen beweisen. In Prozenten fanden sich an Asche in den trockenen Knochen:

1) A. KÖLLIKER, Handb. d. Gewebelehre, 6. Aufl., Leipzig 1889, S. 295.

2) H. E. SMITH, Enthalten die Knochen Keratin? Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 469. Hier findet sich eine Kritik der Untersuchung von G. BRÖSICKE, Arch. f. mikr. Anat., Bd. 21, 1885, S. 695.

3) Vergl. E. WILDT, Ueber die Zusammensetzung der Knochen des Kaninchens in den verschiedenen Altersstufen, Inaug.-Diss. Leipzig 1872, sowie besonders M. SCHRODT, Vergleichende Knochenuntersuchungen, angestellt am Skelette eines Fleischfressers, Inaug.-Diss. Jena 1876 und Landw. Versuchs-Stationen, Bd. 19, 1876. Hier findet sich auch die ältere Litteratur. Vergl. ferner noch A. W. VOLKMANN, Ber. d. Sächs. Ges. d. Wissensch., Math.-physik. Klasse, 1873, S. 275.

4) Vergl. v. GORUP-BESANEZ, Lehrb. d. physiol. Chem., 1874, S. 636.

menschlicher Fötus	63	} ¹⁾	78-jähr. Frau (Femur)	66,81	} ²⁾
Neugeborener	64,8		junges Huhn (im Mittel)	65,40	
97-jährige Frau	64,9	} ³⁾	14-täg. Sperling (i. Mittel)	66,35	} ⁴⁾
14-jähr. Pferd (im Mittel)	66,49		Mensch (im Mittel)	65,44	
Hund (im Mittel)	66,78	} ⁵⁾	Rind (im Mittel)	67,98	} ⁶⁾
Fötus vom Rind	62,55		Meerschweinchen (im Mittel)	65,30	
4-jähriger Stier	67,67	} ⁷⁾	Schildkröte (im Mittel)	63,05	} ⁸⁾
Wolf (Femur im Mittel)	65,63		Steinbutt (im Mittel)	63,93	
58-jähr. Mann (Femur im Mittel)	66,35		Steinbutt (Hautknochen)	66,00	

Demnach scheint in der Trockensubstanz der Knochen ein ziemlich konstantes Verhältnis zwischen den organischen und unorganischen Bestandteilen zu bestehen.

Berechnet man auf Grund der mitgeteilten Analysen die Menge der Mineralstoffe im trockenen, fettfreien Knochen zu etwa 66 Proz., so verbleiben für die organischen Verbindungen 34 Proz. Von diesen sind nach einer Schätzung von HOPPE-SEYLER ⁶⁾ 25—26 Proz. Kollagen, so daß für die Bestandteile der Knochenzellen etwa 8 Proz. übrig bleiben würden.

Die Fette befinden sich in gewissen Formelementen des Knochenmarks. Dieses kommt den Säugern, Vögeln, Reptilien und Amphibien zu. Es besteht aus einem Gerüst von teils fibrillärem, teils sehr zartem, retikuliertem Bindegewebe, dessen Maschenräume mit Zellen verschiedener Art angefüllt sind. Es sind Leukocyten, Riesenzellen, rote Blutkörperchen und namentlich auch gelb gefärbte Fettzellen. Ueberwiegen die letzteren, so entsteht das „gelbe Knochenmark“, während im anderen Falle das Material rot gefärbt erscheint und daher als „rotes Knochenmark“ bezeichnet wird. Das Knochenmark enthält somit sämtliche Bestandteile der roten und weißen Blutkörperchen, namentlich Globuline und Nukleoalbumine ⁶⁾, ferner ist daraus Milchsäure und Hypoxanthin ganz regelmäßig zu gewinnen ⁷⁾.

1) FRÉMY, *Annal. de Chim. et de Phys.*, III. Folge Bd. 43, 1855, S. 47. Zu sehr ähnlichen Resultaten wie FRÉMY gelangte F. v. RECKLINGHAUSEN, *Virchow's Arch.*, Bd. 14, 1858, S. 466. E. v. BIBRA fand in den trockenen Knochen bei einem Kinde von 2 Monaten 65,32 und 64,07 Proz. sowie bei einem Kinde von 5 Jahren 67,8 Proz. Asche. Größere Schwankungen zeigen auffallenderweise in dieser Beziehung die Analysen kindlicher Knochen von H. BRUBACHER (*Zeitschr. f. Biol.*, N. F. Bd. 9, 1890, S. 521 u. ff.).

2) Vergl. E. v. BIBRA, *Chemische Untersuchungen über die Knochen und Zähne des Menschen und der Wirbeltiere*, Schweinfurt 1844. Die Zahlen beziehen sich bei diesem Autor allerdings auf fetthaltige Knochen, doch übersteigt der Fettgehalt selten 1 Proz.

3) N. ZALESKY, *Med.-chem. Untersuchungen von HOPPE-SEYLER*, Berlin, Heft 1, 1866, S. 38.

4) H. WEISKE, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 7, 1883, S. 470—471.

5) HOPPE-SEYLER, *Physiol. Chem.*, Bd. 1, 1877, S. 102.

6) Vergl. J. R. FORREST, *Die Proteinstoffe des Knochenmarks*, *Journ. of Physiol.*, Bd. 17, 1894, S. 174.

7) E. SALKOWSKI, *Arch. d. Heilk.*, Bd. 11, 1870, S. 1. P. HEYMANN, *Pflüger's Arch.*, Bd. 6, 1872, S. 184. G. SALOMON, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 2, 1878, S. 72.

Endlich sind im roten Knochenmark eigentümliche, eisenhaltige Verbindungen nachgewiesen, wahrscheinlich Nukleoalbumine und Eisenalbuminate, welche zur Bildung und Zersetzung des Hämoglobins in Beziehung stehen dürften ¹⁾. Das aus Rindsknochen gewonnene Gemisch der Fettsäuren enthält 63 Proz. Oelsäure, 22 Proz. Palmitinsäure und 10 Proz. Stearinsäure, wobei sich allerdings ein Deficit von 5 Proz. ergeben hat ²⁾.

Die Knochenerde besteht ganz vorwiegend aus Calciumphosphat, auch Calciumkarbonat ist in größerer Menge vorhanden. Außerdem finden sich in geringen Quantitäten Magnesiumphosphat, ferner Kalium-, Natrium-, Chlor- und Fluorverbindungen ³⁾. Die Knochenasche, namentlich der Fische, enthält endlich auch Sulfate, doch sind dieselben nicht im Gewebe präformiert, sondern entstammen dem Schwefel gewisser darin enthaltener Eiweißstoffe ⁴⁾.

Es ist bemerkenswert, daß das Verhältnis der einzelnen Aschenbestandteile im Knochen der verschiedensten Tiere annähernd konstant gefunden wurde.

Diese Thatsache wird durch die Resultate folgender Analysen von ZALESKY ⁵⁾ veranschaulicht, worin die Zahlen den Proz.-Gehalt der Gesamtasche bezeichnen:

	Calciumphosphat	Magnesiumphosphat	Calcium gebunden an CO ₂ , Cl, F	CO ₂
Mensch	83,89	1,04	7,65	5,73
Rind	86,09	1,02	7,36	6,20
Meerschweinchen	87,38	1,05	7,03	
Schildkröte	85,98	1,36	6,32	5,27

Selbst in der Asche der Fischknochen herrschen annähernd dieselben Quantitätsverhältnisse. So fand WEISKE ⁶⁾ in der Asche aus den Knochen eines jungen Steinbutts

53,13 Proz. CaO, 42,72 Proz. P₂O₅ und 0,91 Proz. MgO, während sich aus den bereits mitgeteilten Analysen von ZALESKY für die Knochenasche des Menschen die entsprechenden Zahlen, nämlich

52,83 Proz. CaO, 38,73 Proz. P₂O₅ und 0,48 Proz. MgO ergeben.

Hiermit stimmen annähernd auch die neueren Analysen von S. GABRIEL ⁷⁾ überein. Derselbe fand im Oberarmknochen vom Menschen:

51,31 Proz. CaO, 36,65 Proz. P₂O₅ und 0,77 Proz. MgO,

1) Vergl. H. NASSE, Die eisenreichen Ablagerungen im tierischen Körper, Gedenkschr. d. med. Fakultät zu Marburg, 1889.

2) Vergl. P. MOHR, Zur Kenntnis des Knochenmarks, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 390.

3) MORICHINI und GAY-LUSSAC, Annal. de Chimie, Bd. 55, 1805, S. 258. Die übrige Litteratur findet sich bei N. ZALESKY, a. a. O. S. 25, sowie bei S. GABRIEL, a. a. O. S. 261.

4) Vergl. H. WEISKE, Ueber die Zusammensetzung der Fischschuppen und Fischknochen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 472 u. 474.

5) N. ZALESKY, Med.-chem. Untersuch. von HOPPE-SEYLER, 1866, S. 39.

6) H. WEISKE, a. a. O. S. 471.

7) S. GABRIEL, Chemische Untersuchungen über die Mineralstoffe der Knochen und Zähne, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 281.

im Schenkelknochen vom Rind:

51,28 Proz. CaO , 37,46 Proz. P_2O_5 und 1,05 Proz. MgO ,
sowie in gesammelten Gänseknochen:

51,01 Proz. CaO , 38,19 Proz. P_2O_5 und 1,27 Proz. MgO .

Auch das verschiedene Alter der Tiere ändert an der Zusammensetzung der Knochenasche wenig. E. WILDT¹⁾ untersuchte nach dieser Richtung die Knochen von 12 Kaninchen, deren Alter zwischen einem Tage und 4 Jahren schwankte. Er fand sehr geringe Differenzen, nämlich

51,91—52,89 Proz. CaO , 39,78—42,20 Proz. P_2O_5 , 0,83—1,38 Proz. MgO .

Ernährt man alte, oder aber junge, noch wachsende Tiere andauernd mit kalkarmer Nahrung, welcher reichlich Strontium-, Magnesium- oder Aluminiumsalze beigegeben sind, so findet man hierauf in den Knochen kaum Spuren von Strontium, keine Thonerde und ebenso viel Kalk und Magnesia, wie unter normalen Verhältnissen. Eine physiologische Vertretung des Kalks durch Strontian, Aluminium oder Magnesia scheint also nicht zu erfolgen²⁾.

Nach der Ansicht von GABRIEL³⁾ sollen der Kalk- und Magnesia-gehalt eines Knochens einerseits, sowie der Phosphorsäure- und Kohlensäuregehalt andererseits in einem Kompensationsverhältnis zu einander stehen. Je höher der Kalk- bzw. Phosphorsäuregehalt, um so geringer wäre der Magnesia- bzw. Kohlensäuregehalt eines Knochens, so daß sich beide Basen und beide Säuren zu einer konstanten Größe ergänzen.

Die Quantität des Natrons wurde von GABRIEL in verschiedenen Menschen- und Tierknochen auf 1,04—1,11 Proz. bestimmt. Das Natron übertrifft hier, im Gegensatz zu allen übrigen Geweben des Tierkörpers, bei weitem das Kali, dessen Menge sich nur auf 0,18 bis 0,32 Proz. berechnet.

Die Chlormenge der Knochen ist minimal und macht nur wenige hundertstel Prozent der Knochenasche aus⁴⁾.

Der Fluorgehalt der Knochen ist früher erheblich überschätzt worden. Seine Menge geht nach den Befunden von GABRIEL in der Regel nicht über 0,05 Proz. der Asche hinaus und erreicht nur in Ausnahmefällen 0,1 Proz.

Endlich fand GABRIEL, daß die Mineralstoffe der Knochen Wasser, und zwar in zweierlei Form enthalten. Während der eine Teil

Hier findet sich die gesamte ältere Litteratur über Knochen und Zähne zusammengestellt.

1) E. WILDT, Ueber die chemische Zusammensetzung der Knochen, Inaug.-Diss. Leipzig 1872.

2) Vergl. M. CREMER, Sitzungsber. d. Ges. f. Morphol. u. Physiol. in München, Bd. 7, 1891, S. 124, sowie namentlich H. WEISKE, Versuche über die Wirkung einer Beigabe von Calcium, Strontium- resp. Magnesiumkarbonat zu einem kalkarmen, aber phosphorsäurereichen Futter auf den tierischen Organismus, insbesondere auf die Zusammensetzung des Skeletts, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 421. Hier findet sich die übrige Litteratur.

3) S. GABRIEL, a. a. O. S. 282.

4) Vergl. außer GABRIEL, a. a. O., auch A. CARNOT, Compt. rend., Bd. 114, 1892, S. 1189.

bei Temperaturen von 300—350° C entweicht und die Funktionen des Krystallwassers besitzt, kann der andere durch Hitze allein überhaupt nicht ausgetrieben werden, wohl aber durch Glühen mit Kieselsäure. Dieser letztere Anteil, dessen Menge 1,07—1,37 Proz. der Knochenasche beträgt, ist ein Ausdruck für die Basicität des Knochenphosphats und muß, im Gegensatz zum Krystallwasser, als Konstitutions- oder Säurewasser betrachtet werden. Unter Berücksichtigung dieser Thatsachen ergibt sich, daß im Knochenphosphat auf 15 Aequivalente Säure 16 Aequivalente Basis kommen und dasselbe wahrscheinlich eine lockere Verbindung eines neutralen mit einem basischen Phosphat darstellt¹⁾. Nach der Anschauung von GABRIEL kommt demnach der Knochenasche die Formel $(\text{Ca}_3 \cdot \text{PO}_4)_2 + \text{Ca} \cdot \text{H}_2\text{P}_2\text{O}_7 + \text{H}_2\text{O}$ zu, in welcher 2—3 Proz. Kalk durch Magnesia, Kali, Natron und 4—6 Proz. Phosphorsäure durch Kohlensäure, Chlor, Fluor vertreten sind.

Diese Vorstellung von einer bestimmten Struktur der Knochenerde erlangt noch mehr Wahrscheinlichkeit durch die Beobachtung, daß wenigstens das Calciumkarbonat, welches sich durchweg in sehr bedeutenden Mengen (82—90 Proz.) in den Molluskengehäusen abgelagert findet, seinen eigenen Struktur- und Formengesetzen folgt. Es schlägt sich in den Lückenräumen der Konchylienmembranen, ähnlich den ebenfalls aus kohlensaurem Kalk bestehenden Otolithen²⁾, als rhomboëdrische Kalkspat- oder rhombische Arragonit-Krystalle nieder³⁾.

Es ist vermutet worden, daß die übereinstimmende Zusammensetzung der Knochenerde so verschiedener Herkunft ebenso, wie ihr konstantes Verhältnis zur organischen Substanz, durch gewisse chemische Affinitäten der letzteren zu den Kalksalzen bedingt würde.

Diese Hypothese entbehrt indessen der Begründung, namentlich seit durch die oben mitgeteilten Befunde von EBNER festgestellt ist, daß die kollagenen Fibrillen von Kalksalzen völlig frei sind, und nur das homogene Material der Interzellulärsubstanz die Knochenerde beherbergt. Ferner wäre bei der Annahme einer chemischen Verbindung des Kollagens mit den Kalksalzen nicht zu verstehen, weshalb nicht ebenso wie der Knochen auch das Bindegewebe petrifiziert.

1) Diese Auffassung von der Struktur der Knochenerde wurde schon früher von AEBY ausgesprochen, jedoch ohne daß er zwingende Beweise für seine Ansicht beizubringen vermochte. Vergl. C. AEBY, Ueber die Metamorphose der Knochen, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 7, 1873, S. 37; ferner Bd. 5, 1872, S. 308, Bd. 6, 1873, S. 169, Bd. 9, 1874, S. 469 und Bd. 10, 1874, S. 408. Vergl. auch W. KÜHNE, Lehrb. d. physiol. Chem., Leipzig 1868, S. 398.

HOPPE-SEYLER dagegen vertrat die Anschauung, daß der Knochenerde die Struktur des Apatits $3(\text{PO}_4)_2\text{Ca} \cdot \text{CaCO}_3$ zukomme. F. HOPPE-SEYLER, Virchow's Arch., Bd. 24, 1862, S. 13 und Physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 104. Vergl. auch die neuerdings unter HOPPE-SEYLER's Leitung ausgeführte Untersuchung von M. LEVY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 250 und besonders die Anmerk. S. 258.

2) Vergl. V. HENSEN, Hermann's Handb. d. Physiol., Bd. 3, I, 1879, S. 71.

3) Die Litteratur hierüber findet sich bei W. KRUKENBERG, Vergleichsphysiol. Vorträge, V, 1886, S. 247—249.

Die annähernde Beständigkeit in der Zusammensetzung der Trockensubstanz des Knochengewebes liegt vielmehr, wie vielfach im Organismus, in der Zellfunktion begründet, welche die verschiedenen Bestandteile in einem zweckmäßigsten Mengenverhältnis zusammenführt¹⁾.

Das Zahnbein oder Dentin bildet die Grundlage der Zähne. Es umkleidet die aus einem gefäß-, nerven- und zellenreichen Bindegewebsgerüst bestehende Pulpa.

Darüber legt sich, nur auf die Zahnkrone beschränkt und dieselbe müthenartig deckend, eine Schicht bedeutend härteren Gewebes, der sogen. Schmelz, welcher entwicklungsgeschichtlich epithelialen Ursprungs ist.

Während dieser nur bis zum Hals des Zahnes reicht, umkleidet die Wurzel eine Cement genannte Schicht.

Das Zahnbein ist nach seiner Veraschung der Knochenerde gleich zusammengesetzt, im frischen Zustande dagegen bedeutend ärmer an Wasser (10 Proz.) und an organischer Substanz (26—28 Proz.), welche im wesentlichen Kollagen ist. Auch die feinen Röhrchen, welche das Zahnbein durchziehen, sind gleich den HAVERS'schen Kanälchen der Knochen mit einer eiweißartigen, schwer löslichen Substanz ausgekleidet, die nicht Kollagen ist.

Das Cement erscheint als Produkt des Alveolar-Periostes und ist echtes Knochengewebe.

Von diesen beiden Geweben unterscheidet sich der Schmelz, seiner Genese entsprechend, ganz erheblich. Das Kollagen, die typische Substanz des Bindegewebes, fehlt ihm vollkommen. Er enthält kaum Wasser, nur 3,6 Proz. organische Substanz und besteht ganz vorwiegend aus Knochenerde.

Nach den neueren Untersuchungen von GABRIEL (a. a. O.) ist ein wesentlicher Unterschied in der Zusammensetzung der Zahn- und Knochenasche nicht nachweisbar. Die beobachteten Differenzen sind nicht größer als diejenigen, welche auch zwischen Knochenaschen verschiedener Provenienz existieren. Höchstens kann man behaupten, daß im Schmelz eine auffallend geringe, im Zahnbein dagegen eine auffallend große Menge Kalk durch Magnesia ersetzt ist. Außerdem enthält der Schmelz relativ viel Chlor. Die ältere Behauptung, daß der Schmelz fluorreicher als die Knochen sei, hat sich nicht bestätigt.

Das Elfenbein ist nach den Analysen von CARNOT²⁾ ausgezeichnet durch seinen Reichtum an Magnesiumphosphat, von dem es nicht weniger als 15,72 Proz. enthält. Dementsprechend finden sich im Elfenbein neben 82,08 Proz. Calciumphosphat nur 2,04 Proz. an Kohlensäure und Chlor gebundenes Calcium. Der Gehalt an Fluorcalcium dürfte der gleiche sein wie in den Knochen³⁾.

Die Schuppen der Fische, entwicklungsgeschichtlich ebenfalls bindegewebige Gebilde, stimmen bei den verschiedenen Arten hinsichtlich ihres Gehaltes an organischer Substanz keineswegs in der Weise überein, wie dies von den Knochen bekannt ist. Man findet ganz erhebliche Schwankungen. Doch hat sich im allgemeinen er-

1) Vergl. hierüber die von BUNGE ausgeführten Analysen der Milch-
asche, verglichen mit den Aschenbestandteilen des Säuglings auf S. 385.

2) A. CARNOT, Compt. rend., Bd. 114, 1892, S. 1189—1192.

3) Vergl. auch S. GABRIEL, a. a. O. S. 266 u. 267.

geben, daß die Menge der organischen Substanz diejenige der anorganischen Stoffe ganz bedeutend übertrifft. Die Verhältnisse liegen also hier umgekehrt wie bei den Knochen. WEISKE¹⁾ fand in den trockenen Karpfen- und Hechtschuppen 70, bzw. 58 Proz. organischer Substanz gegen 30 Proz. bzw. 42 Proz. Aschenbestandteilen.

Letztere setzen sich qualitativ und quantitativ wie die Knochen-erde zusammen, während die organische Substanz nach WEISKE nur aus Kollagen besteht. Da somit der spezifische Bestandteil des Knorpels, die Chondroitinschwefelsäure, in der organischen Substanz der Fischechuppen vollkommen fehlt, müssen dieselben als zu den Knochen gehörig betrachtet werden.

Das Schildkrot besteht aus echtem Knochengewebe²⁾, welches mit dem Skelett verwachsen und an der äußeren Fläche mit einem Ueberzug der verhornten Epidermis versehen ist.

Ein Stützgewebe mit kollagener Interzellulärsubstanz, wie es den Wirbeltieren durchweg zukommt³⁾, fehlt bei den niederen Tieren. Ausgenommen von letzteren sind die Cephalopoden⁴⁾, welche knorpelartige, einen gelatinierenden Leim liefernde Stützgebilde besitzen. Wenn auch die kollagene Substanz dieser sog. Cephalopodenknorpel nach den Befunden KRUKENBERG's⁵⁾ mit dem gewöhnlichen Kollagen in ihrem Verhalten nicht ganz übereinstimmt, so ist doch, bei dem gleichzeitigen Auftreten eines mucinartigen Glykoproteides⁶⁾ und von Chitin⁷⁾ in diesen Gebilden, eine Analogie derselben mit dem Knorpel der höheren Tiere nicht zu verkennen. Den Cephalopoden dürften sich die Brachiopoden in dieser Beziehung anreihen⁸⁾.

Bei einem großen Teil der übrigen Tierformen wird die Festigkeit des Körpers erreicht durch Kutikularbildungen, welche genetisch Produkte der Epidermiszellen sind. Von diesem äußeren Mantel

1) H. WEISKE, Ueber die Zusammensetzung von Fischechuppen und Fischknochen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 466.

2) Vergl. die von ZALESKY ausgeführte Analyse des Schildkrotes auf S. 456.

3) Die Angabe HOPPE-SEYLER's, daß sich beim Amphioxus kein leimgebendes Gewebe befinde, wird von KRUKENBERG entschieden bestritten. Vergl. F. HOPPE-SEYLER, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 400, u. W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, I, 5. Reihe, Heidelberg 1881, S. 34.

4) A. VALENCIENNES, Compt. rend., Bd. 19, 1844, S. 1146. HOPPE-SEYLER, Ueber das Vorkommen von leimgebendem Gewebe bei Evertrebraten, Med.-chem. Untersuchungen, Heft 4, 1871, S. 586.

5) W. KRUKENBERG, a. a. O. S. 24—28.

6) W. D. HALLIBURTON, Ueber die chemische Zusammensetzung des Knorpels bei gewissen evertrebraten Tieren, Proc. Roy. Soc., 1888, No. 235.

7) W. KRUKENBERG, Ueber das Vorkommen des Chitins bei Cephalopoden, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 18, 1885, S. 989 und Zoologischer Anzeiger, 1885, No. 199. W. D. HALLIBURTON, a. a. O.

8) Vergl. A. HILGER, Ueber die chemische Zusammensetzung der Schalen von Brachiopoden, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 102, 1867, S. 418. Vergl. ferner O. SCHMIEDEBERG, Mitteil. a. d. Zool. Station zu Neapel, Bd. 3, 1882, S. 392, sowie W. KRUKENBERG, Zool. Anzeiger, 1885, No. 199. Die übrigen Angaben über das Vorkommen von Kollagen bei Wirbellosen bedürfen der Bestätigung.

können dann Ausläufer und Stützlamellen in das Innere des Körpers sich erstrecken.

Das Material dieser zum Teil sekundär und allmählich durch Sekretion von den Epithelzellen aus¹⁾ mit Kalksalzen inkrustierten Kutikularbildungen sind entweder Repräsentanten der früher besprochenen Skeletine, wie das Konchiolin (vergl. S. 64), und wohl auch veritable Eiweißsubstanzen, wie bei den Asteriden und Echiniden²⁾, oder die Hyalogene, welche die Wohnröhren mehrerer Borstentwürmer und die Haut einzelner Holothurienformen darstellen (vergl. S. 48).

Den Hyalogenen muß das ihnen nahestehende Chitin angereicht werden. Aus ihm bestehen die Panzer und die Nervenscheiden der Arthropoden, während es andererseits auch dem Knorpel der Cephalopoden nicht mangelt (vergl. S. 49 u. 460). Diese Substanz tritt demnach sowohl in den Gebilden des Ektoderms, als auch in denen des mittleren Keimblattes auf.

Endlich wäre noch unter den Gerüstsubstanzen ein echtes Kohlehydrat, nämlich die Cellulose, zu erwähnen, welche besonders das Material zum Mantel der Tunikaten bildet (vergl. Anmerk. 2, S. 49 und 83).

Somit ergibt ein Ueberblick über die Tierreihe, daß bei niedrig stehenden Tierformen entweder ein reines Kohlehydrat, wie die Cellulose, oder andererseits veritable Eiweißkörper, bezw. resistente Albuminoide, wie die Skeletine, als Gerüstsubstanzen Verwendung finden. Weiter dienen derselben Funktion bei höheren Formen die esterartigen Verbindungen von eiweißartigen Stoffen mit einem Kohlehydrat, die Hyalogene, oder doch statt deren das ihnen nahestehende Chitin. Bei den Cephalopoden ist dann zuerst das Kollagen neben Mucin und Chitin zu finden. Letzteres verschwindet zwar als solches bei den Wirbeltieren, ist aber doch in der Chondroitinschwefelsäure des echten Knorpelgewebes enthalten. Die höchste Stufe der Entwicklung der Stützgewebe wird durch die Knochensubstanz repräsentiert. Diese ist nicht einmal allen Wirbeltieren eigen, indem sie den Knorpelfischen und dem *Amphioxus* fehlt.

Eine sehr ähnliche Reihenfolge ergibt sich, wenn man die Stadien der Entwicklung eines Embryos verfolgt³⁾. Zuerst findet sich das vorwiegend aus Mucin bestehende, aber des Kollagens entbehrende schleimige Bindegewebe, welches weiterhin teilweise in Knorpelsubstanz übergeht, während sich dieses endlich bis auf die permanenten Knorpelgebilde in Knochensubstanz umwandelt.

Es wäre endlich noch einiger Erkrankungen des Stützgewebes zu gedenken.

1) Die Litteratur hierüber findet sich bei W. KRUENBERG, Vergleich.-physiol. Vorträge, V, 1886, S. 243—249.

2) W. KRUENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, II, 1. Abt., 1882, S. 23—34 und Vergleich.-physiol. Vorträge, IV, 1886, S. 230, wo sich die übrigen Litteraturangaben finden.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 400. Dieser Parallelismus zwischen ontogenetischer und phylogenetischer Entwicklung wird von KRUENBERG wohl mit Unrecht geleugnet (Vergleich.-physiol. Studien, II, Abt. 1, 1882, S. 34 u. Vergleich.-physiol. Vorträge, V, 1886, S. 232).

Das Knochengewebe wird bei kindlichen Individuen häufig von einer Ernährungsstörung befallen, welche unter dem Namen der Rhachitis bekannt ist.

Bei dieser Krankheit kommt es einerseits zu einer gesteigerten Anbildung der kollagenen, abnorm wasserreichen¹⁾ Grundsubstanz (osteoides Gewebe), während andererseits an den Epiphysen der Röhrenknochen sowie an den Rändern der platten Schädelknochen die Ablagerung der Kalksalze notleidet. Hierdurch werden die Knochen abnorm biegsam; sie vermögen ihre stützende Funktion nur unvollkommen zu erfüllen, was Verbiegungen und Verkrümmungen des Skeletts, namentlich der Extremitäten und der Wirbelsäule, zur Folge hat.

Daß man bei jungen Tieren durch Entziehung der Kalksalze in der Nahrung Veränderungen im Skelett hervorzubringen vermag, welche der Rhachitis entsprechen, wurde bereits früher mitgeteilt (vergl. S. 381). Dagegen haben die vielfachen Versuche, durch andauerndes Eingeben von Milchsäure oder verdünnter Schwefelsäure den noch wachsenden, aber normalen Knochen die Kalksalze wieder zu entziehen, wie a priori vorauszusehen war, ganz überwiegend ein negatives Resultat ergeben²⁾. Wie sollten auch die freien Säuren bis an den Knochen gelangen? Dazu müßten doch erst das Blut und die Lymphe ihre alkalische Reaktion verlieren, was allen physiologischen Gesetzen widerspricht und mit dem Fortbestand des Lebens unvereinbar ist³⁾.

Es wurde auch bereits früher darauf hingewiesen, daß die Ursache der Rhachitis nicht in der mangelhaften Aufnahme von Kalksalzen in der Nahrung zu suchen ist. Manche Erscheinungen ungenügender Kalkablagerung im Skelett mögen auf mangelhafte Resorption der Kochsalze infolge chronischer Darmkatarrhe sich zurückführen lassen. In bei weitem den meisten Fällen von ausgebildeter Rhachitis jedoch ist durch die Untersuchung des Kalkstoffwechsels festgestellt, daß die Resorption der Kalksalze in keiner Weise gestört ist. Letztere gelangen ebenso reichlich zur Aufsaugung wie bei gesunden Kindern⁴⁾. Ja nach BRUBACHER⁵⁾ sind sogar bei der Rhachitis, abgesehen von den Knochen, die meisten Organe reicher an Kalk als in der Norm.

Es ist somit gerechtfertigt, das Wesen der Rhachitis in einem veränderten Zustand der knochenbildenden Zellen selbst zu suchen. Nach KASSOWITZ⁶⁾ nimmt die Krankheit von einem chronischen ent-

1) Vergl. H. BRUBACHER, Ueber den Gehalt an Kalk in den Knochen und Organen normaler und rhachitischer Kinder, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 543.

2) Vergl. namentlich E. HEISS, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 151—169.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER, Physiologische Chemie, Bd. 1, 1877, S. 107.

4) Vergl. O. VIERORDT, Ueber den Kalkstoffwechsel bei Rhachitis, Verhandl. des XII. Kongr. für innere Med., 1893, S. 230, sowie G. RÜDEL, Ueber die Resorption und Ausscheidung von Kalksalzen bei rhachitischen Kindern, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 33, 1893, S. 90.

5) H. BRUBACHER, a. a. O. S. 546.

6) M. KASSOWITZ, Die normale Ossifikation und die Erkrankungen des Knochensystems bei Rhachitis, Wien 1882 und 1885.

zündlichen Vorgang in den Appositionsstellen der wachsenden Knochen ihren Ausgang, wodurch die sekundäre Kalkablagerung verhindert wird. Wie trotzdem selbst in neuester Zeit immer noch „leicht lösliche und resorbierbare“ Kalkpräparate als Heilmittel gegen Rhachitis empfohlen werden können, ist durchaus unverständlich.

Bei der Osteoporose werden die kollagene Grundsubstanz und die Kalksalze gleichmäßig aufgelöst¹⁾, so daß die Knochen nur im allgemeinen dünner und infolgedessen brüchiger werden. Auch diese Krankheit läßt sich experimentell an ausgewachsenen Tieren durch Entziehung der Kalksalze erzeugen (vergl. S. 381). Ebenso scheint eine Abnahme des Skeletts, wenigstens bei Herbivoren, die einseitige Ernährung mit Hafer zu bewirken²⁾, was offenbar lediglich auf einen Mangel an resorbierbaren oder assimilierbaren Kalkverbindungen in diesem Futter zurückzuführen ist.

Als Osteomalacie bezeichnet man den pathologischen Vorgang, bei welchem den ausgebildeten Knochen die Kalksalze allmählich entzogen werden, und zwar in so hohem Maße, daß die Verkrümmungen noch bedeutender sich gestalten, als bei der Rhachitis.

Die Ursache dieser äußerst seltenen Krankheit ist durchaus noch dunkel. CARL SCHMIDT³⁾ fand in den cystisch entarteten Röhrenknochen einer an Osteomalacie gestorbenen Frau reichlich freie Milchsäure. Gleiche Befunde machten spätere Autoren. Neuerdings sind indessen diese Angaben sowie das angebliche Auftreten von Milchsäure im Harn⁴⁾ bei Osteomalacischen stark in Zweifel gezogen worden⁵⁾. Neuere Forschungen vermochten keine Milchsäure in osteomalacischen Knochen nachzuweisen. Ferner hat sich gezeigt, daß in den osteomalacischen Knochen die Abnahme der Phosphate in demselben quantitativen Verhältnis erfolgt wie die der Karbonate, was mit einer Säurewirkung auf den Knochen schwer vereinbar ist⁶⁾.

1) Vergl. M. LEVY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 256.

2) Vergl. H. WEISKE, Weitere Beiträge zur Frage über die Wirkung eines sauren Futters mit sauren Eigenschaften auf den Organismus, insbesondere auf das Skelett, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 594.

3) C. SCHMIDT, Knochenerweichung durch Milchsäurebildung, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 61, 1847, S. 329.

4) Vergl. MORRIS u. MUCK, Beiträge zur Kenntnis der Osteomalacie, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 5, 1869, S. 485.

5) M. NENCKI u. N. SIEBER, Ueber das Vorkommen von Milchsäure im Harn bei Krankheiten etc., Journ. f. prakt. Chem., Bd. 26, 1882, S. 43, sowie E. HEUSS, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1889, S. 147.

6) Vergl. M. LEVY, Chemische Untersuchungen über osteomalacische Knochen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 239. Hier findet sich die gesamte ältere Litteratur besprochen.

Neunter Abschnitt.

Das Nervensystem.

Dieses Gewebe setzt seiner Untersuchung wesentliche Schwierigkeiten entgegen. Denn im Gegensatz zu allen übrigen Organen läßt sich ein wäßriges Extrakt aus der Nerven- oder Hirnmasse nicht direkt gewinnen, da dieselbe beim Anreiben mit Wasser wegen des Quellungsvermögens einzelner ihrer Bestandteile, namentlich des Protagons und der Lecithine, eine unfiltrierbare Emulsion bildet.

Da ferner das Nervensystem reich ist an Substanzen, welche wie das Protagon schon bei etwa 50° C anfangen sich zu zersetzen und die ferner in wäßrigen Flüssigkeiten unlöslich sind, erfordert die Trennung seiner einzelnen Komponenten, soweit dieselben überhaupt bekannt sind, ein eigentümliches und kompliziertes Verfahren.

Dasselbe ist im wesentlichen zuerst von HOPPE-SEYLER¹⁾ angegeben worden und besteht im successiven Extrahieren der Nerven- oder Gehirnmasse mittels Alkohols und Aethers, zunächst bei niedriger Temperatur, wobei die Erfahrung berücksichtigt ist, daß man zu den allein in Alkohol löslichen Substanzen nur dann gelangen kann, wenn man die in Aether löslichen zuvor entfernt hat. Dieses Verfahren erzielt ferner, daß vor der Aschenbestimmung die reichlich vorhandenen phosphorhaltigen Lecithine entfernt werden, da sonst deren Phosphorsäure in die Asche gelangen und daselbst die Kohlensäure sowie die Salzsäure aus ihren Verbindungen mit den Alkalien freimachen würde.

Das durch Ausspülen von der Karotis aus mittels Kochsalzlösung vom Blut befreite und so gut wie möglich vom Fett und Bindegewebe rein präparierte, sowie in kleine Stücke zerschnittene Material wird im Mörser zu einem feinen Brei zerrieben, während 48 Stunden in 80° Alkohol gebracht, filtriert und mit Weingeist derselben Konzentration gewaschen.

1) HOPPE-SEYLER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 3. Aufl., 1870, S. 398. Vergl. auch D. PETROWSKY, Zusammensetzung der grauen und weißen Substanz des Gehirns, Pflüger's Arch., Bd. 7, 1873, S. 367. E. G. GEOGHEGAN, Ueber die anorganischen Gehirnsalze, nebst einer Bestimmung des Nukleins im Gehirn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 330. JOSEPHINE CHEVALIER, Chemische Untersuchung der Nerversubstanz, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 97.

Das gesamte so erhaltene Extrakt, welches einige Extraktivstoffe, Salze, Milchsäure, sowie Lecithine und Cholestearin enthält, wird nach Zusatz von wenig reinem Bariumkarbonat zur Neutralisation der vorhandenen Milchsäure, welche zersetzend auf die Lecithine einwirken könnte, auf dem Wasserbade zwischen 50—60° C eingedunstet, und der sirupöse Rückstand mit mehreren Portionen Aether gut ausgezogen.

Der mit Weingeist gewaschene Nervenrückstand wird 2 Tage lang in Aether gebracht, und der letztere erneuert, solange er noch etwas aufnimmt. Diese Aetherlösungen werden mit den vorher gewonnenen vereinigt. Sie enthalten neben unbekannten Verbindungen die Hauptmenge der in der Nervenmasse vorhandenen Lecithine und Cholestearine.

Die in Aether unlösliche Masse erwärmt man nunmehr mit 85-proz. Alkohol mehrere Stunden auf 45—48° C. Die Flüssigkeit wird bei der gleichen Temperatur filtriert und die Extraktion in derselben Weise mit neuen Mengen Alkohols so lange wiederholt, als vom Alkohol noch etwas aufgenommen wird. Dieser alkoholische Auszug enthält vorwiegend Protagon, daneben aber auch dessen Zersetzungsprodukte, ferner Lecithine, Cholestearin und unbekannte Stoffe.

Das noch Ungelöste wird jetzt zur völligen Entfernung der Lecithine und des Cholestearins mit siedendem Alkohol ausgekocht und heiß filtriert. Nach dem Verdunsten des Alkohols wird der Rückstand wie vorher mit Aether extrahiert, und die ätherische Lösung den früher gewonnenen hinzugefügt.

Zieht man nunmehr den Rückstand, welcher jetzt frei ist von allen sogenannten Myelin- oder Markstoffen, womit man die Gesamtheit der in Alkohol-Aether löslichen Verbindungen bezeichnet, mit warmem Wasser aus, so gehen neben wenig anorganischen Salzen etwas Harnsäure und Nukleinbasen in Lösung.

Der Rest besteht aus den infolge der Alkohol- und Aetherwirkung koagulierten Proteinstoffen, nämlich aus Eiweiß und Nukleïn, ferner aus Neurokeratin und Bindegewebe, sowie endlich aus Calcium- und Magnesiumphosphat. Er kann zur Bestimmung der Phosphate und der Gesamtphosphorsäure oder aber zur Darstellung des Neurokeratins dienen.

Aus dem mit warmem Alkohol von 45—48° C hergestellten Auszug scheidet sich beim Abkühlen auf 0° C das Protagon als weißer Niederschlag ab. Das alkoholische Filtrat hiervon enthält, wie schon erwähnt, neben etwas Protagon und seinen Zersetzungsprodukten unbekannte Stoffe, sowie ferner Lecithine und Cholestearin. Um die beiden letzteren noch zu gewinnen, wird nach dem Abdunsten des Alkohols mit Aether aufgenommen, und auch diese Flüssigkeit der ätherischen Hauptlösung hinzugefügt.

Will man die in der Hirn- oder Nervenmasse vorhandenen Lecithine und das Cholestearin quantitativ bestimmen, so wird der Aether von den gesammelten ätherischen Auszügen abdestilliert, der Rückstand zur Verseifung der Fette und Lecithine mit alkoholischer Kalilauge gekocht, der Alkohol auf dem Wasserbade verjagt, der Rückstand in Wasser gelöst, die Flüssigkeit mit mehreren Portionen Aether aufgeschüttelt, welcher nunmehr lediglich das Cholestearin aufnimmt.

Die seifenhaltige wäßrige Lösung dampft man in einer Platin-

schale unter Zusatz von Soda und Salpeter möglichst zur Trockne, verbrennt die Masse und bestimmt die in der Schmelze vorhandene Phosphorsäure, aus welcher sich die Menge des Lecithins berechnen läßt. (Das Stearinsäurelecithin enthält 8,798 Proz. P_2O_5 .)

Von dieser Methode HOPPE-SEYLER's weicht ein von BAUMSTARK¹⁾ speziell zur Analyse des Gehirns angewandtes Verfahren insofern ab, als die Entfernung des Hirnwassers und der darin gelösten Stoffe durch längere Behandlung des frischen Gehirns direkt mit Aether erreicht wird. Der Vorgang beruht auf einer eigentümlichen Dialyse zwischen Aether und wäßrigen Flüssigkeiten. Der Aether verdrängt allmählich das Wasser aus dem Gehirn und nimmt daselbst alles in ihm Lösliche auf. Das Hirnwasser sammelt sich infolgedessen unterhalb der ätherischen Lösung und kann von dieser getrennt werden. Zweckmäßig hängt man das frisch dem Schädel entnommene Gehirn zunächst nur in eine Aetheratmosphäre, worauf das noch darin enthaltene Blut binnen kurzer Zeit vollständig herausläuft, und bringt es nun in flüssigen Aether. Derselbe wird so oft erneuert, als sich durch ihn noch etwas aus der Hirnmasse austreiben bzw. ausziehen läßt.

Hierdurch wird die Koagulation der in Wasser löslichen Eiweißstoffe des Gehirns vermieden, so daß auch diese der Untersuchung zugänglich sind. Im übrigen aber scheint diese Methode vor der üblichen keinerlei Vorteile zu bieten.

Die Reaktion der lebenden Gehirnssubstanz ist nach den eingehenden Untersuchungen von LIEBREICH²⁾, HEIDENHAIN³⁾, sowie namentlich von GSCHIEDLEN⁴⁾, keine gleichmäßige, indem die weiße Substanz gleich den peripheren Nerven schwach alkalisch, die graue dagegen deutlich sauer reagiert.

Zur Prüfung bediente sich GSCHIEDLEN der LIEBREICH'schen Täfelchen aus reinem Gips oder Thon, welche mit neutraler Lackmuslösung getränkt waren.

1) F. BAUMSTARK, Ueber eine neue Methode, das Gehirn chemisch zu erforschen, und deren bisherige Ergebnisse, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 145.

2) O. LIEBREICH, Reaktion und chemische Umsetzung im thätigen Nerven, Tageblatt der 41. Naturforscherversammlung zu Frankfurt a. M., 1867, S. 73.

3) R. HEIDENHAIN, Ueber die Wärmeentwicklung und chemische Reaktion im Nervensystem, Tageblatt der 42. Naturforscherversammlung in Dresden, 1868, S. 64 u. Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1868, S. 833.

4) R. GSCHIEDLEN, Ueber die chemische Reaktion der nervösen Centralorgane, Pflüger's Arch., Bd. 8, 1874, S. 171. Hier findet sich eine Kritik der älteren Untersuchungen. Zu den gleichen Resultaten wie GSCHIEDLEN gelangte später L. EDINGER, Vorlesungen über den Bau der nervösen Centralapparate, Leipzig 1885, S. 19. Vergl. ferner O. LANGENDORFF, Neurolog. Centralbl., 1885, No. 24. Daß die Acidität der grauen Substanz durch Thätigkeit zunimmt, wird von J. MOLESCHOTT und A. BATTISTINI behauptet. Doch bedarf diese Angabe wohl noch der Bestätigung. Vergl. J. MOLESCHOTT und A. BATTISTINI, Arch. de biol. Ital., Bd. 8, 1887, S. 90.

Beim Pferde, Hunde und Kaninchen beobachtete er nun in 70 Versuchen, daß, wenn nach möglichst schneller Herausnahme des Gehirns Schnitte durch die graue Substanz auf die Täfelchen gelegt wurden, in kürzester Zeit eine saure Reaktion beim Abheben der Substanz sich bemerkbar machte. Die weiße Substanz dagegen, in der nämlichen Weise untersucht, reagierte stets neutral oder schwach alkalisch. War der Schnitt absichtlich zugleich durch die beiden Substanzen gelegt, so konnte man deutlich sehen, wie sich die graue Substanz, ein rötliches Bild hinterlassend, von der weißen abhob. Hierbei war es gleichgiltig, ob die Tiere Morphinum oder Curare bekommen hatten, oder ob sie sofort getötet worden waren.

Um dem Einwande zu begegnen, daß vielleicht postmortale Veränderungen im Spiele seien, wurden endlich nach Abtragung des Schädeldaches spitze, cylindrische, mit neutraler Lackmuslösung getränkte Gipsstifte in das Gehirn eingesenkt, und zwar sowohl in die graue Substanz, als auch nach Abtragung der letzteren in die Marksubstanz. In allen Fällen war die Reaktion der grauen Substanz sauer, die der weißen neutral oder schwach alkalisch.

Die entsprechende Untersuchung des Rückenmarks ergab das nämliche Resultat.

Bedenkt man, daß die graue Substanz des Centralnervensystems außer dem Bindegewebe und den Nervenfasern fast nur aus Ganglienzellen besteht, die weiße Substanz dagegen im wesentlichen nur aus Bindegewebe und Nervenfasern, so muß man schließen, daß die graue Substanz ihre saure Reaktion den Ganglienzellen verdankt.

Im Einklang hiermit steht das Verhalten von Gangliengruppen, die sich außerhalb des Gehirns und Rückenmarks im Organismus finden. GSCHIEDLEN fand z. B. die Reaktion der Ganglienknoten des N. splanchnicus stets sauer, während die verbindenden Nervenfasern neutral oder schwach alkalisch reagierten.

Auch beim spontanen Absterben der nervösen Centralorgane ist die Reaktion der grauen und weißen Substanz zu trennen. GSCHIEDLEN konnte mit Hilfe eines Verfahrens nachweisen, daß hierbei die Acidität der grauen Substanz bis zu einem gewissen Grade zunimmt, daß dagegen bei der weißen Substanz eine saure Reaktion ebensowenig eintritt als bei den peripheren Nerven. Die Reaktion dieser Gebilde wird auch nach dem Tode neutral oder alkalisch gefunden.

Anders gestaltet sich der Befund, wenn man beide Substanzen auf 45—50° C erwärmt. Dann wird auch die weiße Substanz sauer, während der Säuregrad der grauen Substanz zuzunehmen scheint.

Bemerkenswert ist endlich die Beobachtung, daß nach Ausspülung des Gehirns durch Eintreiben von 0,6-proz. Kochsalzlösung in die beiden Carotiden die Reaktion auch in der grauen Substanz neutral gefunden wird. Erhitzt man aber ein derartig ausgewaschenes Gehirn auf 45—50° C, so tritt in beiden Substanzen wieder saure Reaktion ein. Durch das Ausspülen ist also aus der grauen Substanz eine Säure entfernt worden, welche sich beim Erwärmen wieder bildet.

Ueber die Natur der Säure, welche die saure Reaktion der grauen Substanz im Leben bedingt, läßt sich etwas absolut Sicheres nicht aussagen. Wir wissen nur, daß dieselbe fix und ausspülbar ist.

Da indessen die tote Gehirnmasse reichlich Milchsäure enthält, läßt sich annehmen, daß diese die saure Reaktion hervorruft, womit zugleich eine Analogie zum Muskelgewebe gegeben sein würde.

Die Milchsäure wurde zuerst durch BIBRA¹⁾, später auch durch W. MÜLLER²⁾ im Gehirn aufgefunden. Letzterem gelang es, aus 50 Pfd. Ochsenhirn 12 g Calciumlaktat darzustellen. Bei diesen Analysen wurde jedoch die graue und die weiße Substanz zusammen verarbeitet.

Um die beiden Massen gesondert auf ihren Milchsäuregehalt zu prüfen, wurde von GSCHIEDLEN³⁾ die graue und die weiße Substanz von 11 eben getöteten Hunden allmählich gesammelt und sofort nach dem jedesmaligen Abtragen behufs Verhütung postmortalen Zersetzungs in absoluten Alkohol geworfen.

Als auf diese Weise eine hinlängliche Menge von grauer und weißer Substanz erhalten war, wurden die Stücke aus dem Alkohol genommen, mit Wasser zerrieben und durch Siedehitze die Eiweißkörper entfernt. Das fast neutral reagierende Filtrat wurde mit dem Alkohol, in welchem die Stücke gelegen hatten, vereinigt, mit Barytwasser neutralisiert, abermals filtriert und eingeeengt. Den sirupösen, Baryt enthaltenden Rückstand extrahierte GSCHIEDLEN sodann mit Schwefelsäure und Aether. Nach dem Verdunsten des Aetherextraktes wurde das Residuum in Wasser aufgenommen, mit Calciumkarbonat in der Siedehitze behandelt, abermals filtriert und das Filtrat eingedampft.

Aus dem Filtrate der grauen Substanz wurden so von GSCHIEDLEN 0,4 g milchsaurer Kalk gewonnen, während in dem eingeeengten Rückstande der Marksubstanz nur minimale Mengen von Calciumlaktat nachgewiesen werden konnten. Ebenso erhielt dieser Forscher in einer gesonderten Untersuchung der grauen und weißen Substanz eines Pferdegehirns (612 g) nur Spuren von milchsaurem Kalk aus der weißen Substanz, während aus der grauen über 0,2 g dargestellt werden konnten.

Nach den Untersuchungen von W. MÜLLER⁴⁾ ist die im Gehirn vorkommende Milchsäure gewöhnliche Gärungsmilchsäure und keine Fleischmilchsäure, was von GSCHIEDLEN bestätigt wird. Neben der Milchsäure wurden von BIBRA und von MÜLLER durch Destillation des wäßrigen Extraktes noch geringe Mengen einer flüchtigen organischen Säure erhalten, die sich gegen Silbernitrat wie Ameisensäure verhielt.

Ueber die Eiweißstoffe des Gehirns liegen nur sehr spärliche Mitteilungen vor, während diejenigen der Nerven wohl kaum untersucht worden sind.

Selbst BAUMSTARK⁵⁾, dessen Untersuchungsmethode eine Bestimmung der löslichen Eiweißstoffe des Gehirns gestattet, giebt nur an, daß dieselben sich völlig wie diejenigen der Muskelextrakte verhielten.

1) E. v. BIBRA, Vergleichende Untersuchungen über das Gehirn des Menschen und der Säugetiere, Mannheim 1854, S. 63.

2) W. MÜLLER, Ueber die chemischen Bestandteile des Gehirns. Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 103, 1857, S. 152.

3) R. GSCHIEDLEN, a. a. O. S. 178.

4) W. MÜLLER, a. a. O.

5) F. BAUMSTARK, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 161.

Hiermit stimmt eine Angabe von PETROWSKY ¹⁾ überein, welcher in der grauen sowohl wie in der weißen Substanz einen Eiweißkörper fand, welcher in verdünnte Kochsalzlösung übergeht, aber daraus gefällt wird durch Sättigung der Lösung mit Kochsalz oder durch Eingießen derselben in viel Wasser. Doch läßt sich nicht entscheiden, ob es sich um Myosin handelte, denn der Koagulationspunkt wurde nicht bestimmt. In der grauen Substanz konnte ferner PETROWSKY einen bei 75° C koagulierenden Eiweißstoff nachweisen, dessen Existenz in der weißen Substanz zweifelhaft war.

Neuerdings will endlich HALLIBURTON ²⁾ aus der grauen Substanz des Hirns und Rückenmarks ein Nukleoalbumin sowie zwei Globuline (Koagulationspunkt 47 bzw. 75° C) isoliert haben. Diese beiden „Neuroglobuline“ sollen in geringer Menge auch in der weißen Substanz vorhanden sein.

Die in neutralen Flüssigkeiten unlöslichen Proteinsubstanzen des Gehirns gehören zum großen Teil seinem Stützgewebe an und bestehen aus Kollagen, Elastin, Nukleinen ³⁾ und aus Neurokeratin.

An Nukleinen scheint das ausgebildete Gehirn trotz seines Zellreichtums ziemlich arm zu sein. Dies ergibt sich aus dem Befund von HOPPE-SEYLER ⁴⁾, nach welchem die Asche der Ganglienzellen nach vorherigem Ausziehen der Lecithine mittels Aether alkalisch reagiert. Im Gegensatz hierzu steht das embryonale Gehirn, dessen Zellen an Nukleinen sehr reich sind. Diese Thatsache bildet eine Stütze der von KOSSEL ⁵⁾ vertretenen Anschauung, daß die physiologische Funktion des Nukleins in einer Produktion neuer organischer Substanz zu suchen sei. Nach diesem Forscher ist nicht nur im Gehirn, sondern ganz besonders auch im Muskelgewebe der Nukleingehalt ein bedeutender, solange noch im embryonalen Zustande eine lebhaft Vermehrung der Zellen stattfindet, während das Nuklein allmählich aus dem Zellkern verschwindet, wenn die Ganglienzelle für ihre eigentümliche Funktion ausgebildet ist und Neubildungsprozesse an ihr nicht mehr nachzuweisen sind.

Das Neurokeratin ist dem Nervensystem eigentümlich und muß daher hier eine nähere Besprechung erfahren.

Man findet das Neurokeratin ⁶⁾ in den markhaltigen Nerven sowie in den nervösen Centralorganen aller Tiere. Da es in Alkohol und Aether, im Magen- und Pankreassaft und in verdünnter Kalilauge

1) D. PETROWSKY, Zusammensetzung der grauen und weißen Substanz des Gehirns, Pflüger's Arch., Bd. 7, 1873, S. 370.

2) W. D. HALLIBURTON, Die Eiweißstoffe des Nervengewebes, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1893, S. 70.

3) R. v. JAKSCH, Ueber das Vorkommen von Nuklein im Menschengehirn, Pflüger's Arch., Bd. 13, 1876, S. 469. E. G. GEOGHEGAN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 338.

4) HOPPE-SEYLER, Physiologische Chemie, Bd. 2, 1881, S. 676.

5) Vergl. P. SCHIEFFERDECKER und A. KOSSEL, Gewebelehre, Braunschweig 1891, I, S. 232.

6) A. EWALD und W. KÜHNE, Ueber einen neuen Bestandteil des Nervensystems, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 1, 1876, S. 457. W. KÜHNE und CHITTENDEN, Ueber das Neurokeratin, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 291.

unlöslich ist, hinterbleibt es beim successiven Behandeln des Gehirns oder der peripheren Nerven mit diesen Lösungsmitteln im Rückstande.

Diese Eigenschaft, nach Einwirkung der genannten Agentien eine unlösliche organische Substanz zu hinterlassen, teilt das Nervensystem nur noch mit den verhornten Gebilden der Oberhaut.

Zur Gewinnung des Neurokeratins werden in der Regel Gehirn oder Nerven zunächst durch Alkohol-Aether von ihren Markstoffen befreit, worauf durch künstlichen Magen oder Pankreassaft die eigentlichen Gewebebildner und endlich durch verdünnte Kalilauge die Nukleine entfernt werden. Doch kommt es auf die Reihenfolge dieser Behandlungen durchaus nicht an.

Behandelt man Nervenfasern in derselben Weise, jedoch unter sorgfältiger Vermeidung jeder mechanischen Einwirkung, so läßt sich mikroskopisch nachweisen, daß das Neurokeratin doppelte Scheiden bildet, von denen die äußere das Nervenmark unter der SCHWANN'schen Scheide, die innere den Achsencylinder umhüllt, beide verbunden durch eigentümlich knorrigte Gerüste¹⁾.

Bemerkenswert ist der geringe Schwefelgehalt des Neurokeratins. Dasselbe enthält aschefrei davon nur 1,8—2,2 Proz., während die gewöhnlichen Keratine 4—5 Proz. Schwefel besitzen. Unter den weiteren elementaren Bestandteilen des Neurokeratins fällt der Kohlenstoff durch hohe (56—57 Proz.), der Stickstoff durch niedere Zahlen (14—12 Proz.) auf, während die übrigen Keratine in dieser Beziehung von den gewöhnlichen Eiweißstoffen nicht abweichen.

Die Mengen des Neurokeratins bestimmten KÜHNE und CHITTENDEN im Plexus brachialis, in der Kleinhirnrinde sowie in der grauen Substanz vom Menschen zu etwa 0,3 Proz.²⁾, während die reine weiße Substanz des Großhirns bedeutend mehr, nämlich 2,9 Proz. davon aufwies.

Bei den wirbellosen Tieren, denen markhaltige Nervenfasern fehlen, läßt sich das Neurokeratin nicht nachweisen. Es wird hier durch andere widerstandsfähige Verbindungen, namentlich durch Chitin ersetzt.

KÜHNE und CHITTENDEN³⁾ brachten den aus Nervenfasern und Ganglienzellen bestehenden Bauchstrang von mehreren Hummern in Magen- und Pankreassaft, extrahierten den Rückstand zunächst mit Alkohol-Aether und dann mit verdünnter Kalilauge. Daß der schließlich gebliebene Rest aus Chitin bestand, ergab sich aus seiner Löslichkeit in konzentrierter Schwefelsäure. Wurde ferner die Flüssigkeit in siedendes Wasser gegossen und nach dem Erkalten neutralisiert, so reduzierte sie wie der Traubenzucker FEHLING'sche Lösung.

Als „Myelinsubstanzen“ werden diejenigen Verbindungen des Nervensystems bezeichnet, welche den Inhalt der Markscheide bilden. Es sind im wesentlichen Lecithine, Cholestearin und das sog. Protagon, von welchen die beiden ersteren Stoffe in geringer Menge auch in den Ganglienzellen vorhanden sind. Da die Lecithine beim Zusammentreffen mit Wasser die auf S. 91 schon erwähnten, mikro-

1) Vergl. W. KÜHNE u. R. H. CHITTENDEN, a. a. O. S. 313—323.

2) Ebensoviel Neurokeratin fand auch JOSEPHINE CHEVALIER im N. ischiadicus des Menschen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 100.

3) W. KÜHNE u. R. H. CHITTENDEN, a. a. O. S. 305.

skopisch zu beobachtenden, eigentümlichen Myelinformen bilden, und dasselbe, wie gleich erwähnt werden soll, auch für das Protagon gilt, erklärt es sich, daß die gleiche Quellungserscheinung auch beim Benetzen der Marksubstanz selbst eintritt ¹⁾.

Von den Myelin- oder Marksubstanzen ist das Protagon für das Nervensystem besonders charakteristisch, da dieser Stoff hier quantitativ in den Vordergrund tritt.

Seine Darstellung wurde bei den Bemerkungen über die Analyse des Gehirns bereits mitgeteilt. Uebrigens gewinnt man es auch in genügender Menge, wenn man die von Blut und Häuten vollständig gereinigte und zerkleinerte Gehirnmasse direkt erst mit kaltem und dann mit auf 45° erwärmtem Weingeist von 85 Proz. einige Tage extrahiert, warm filtriert und auf 0° C abkühlt, wobei sich das Protagon abscheidet. Durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Weingeist, welcher auf 45° erwärmt ist, um dann auf 0° gebracht zu werden und durch Waschen der einzelnen Krystallisationen mit kaltem Aether erhält man ein ganz reines Präparat.

Das Protagon ist zuerst von LIEBREICH ²⁾ aus dem Gehirn dargestellt worden. Es ist nach diesem Forscher eine phosphorhaltige chemische Verbindung, welche leicht, namentlich auch durch Kochen mit Barytwasser, in die Zersetzungsprodukte des Lecithins (höhere Fettsäuren, Glycerinphosphorsäure und Cholin) sowie in das glykosidartige Cerebrin zerfällt.

Das Protagon enthält etwa 66 Proz. C., 11 Proz. H., 3 Proz. N., 17 Proz. O., 1,2 Proz. P. Aus diesen Zahlen hat LIEBREICH die Formel $C_{11,8}H_{24,1}N_4PO_{2,2}$ konstruiert, welche einen Begriff von derjenigen Größe des Moleküls giebt, die man mindestens anzunehmen hat.

Die Befunde von LIEBREICH sind in der Folge von BLANKENHORN und GAMGEE ³⁾, von BAUMSTARK ⁴⁾, von KOSSEL und FREYTAG ⁵⁾ sowie von RUPPEL ⁶⁾ im allgemeinen bestätigt worden. Nur soll erwähnt werden, daß die Präparate von KOSSEL und FREYTAG sämtlich Schwefel (0,51 Proz.) enthielten, welchen die genannten Forscher als zum Molekül des Protagons gehörend betrachten. Dieser Schwefelgehalt wird indessen in neuester Zeit von RUPPEL auf eine verunreinigende Beimengung zurückgeführt ⁷⁾.

Das Protagon ist in warmem Alkohol von 45° leicht, in kaltem Wasser dagegen sehr schwer löslich und krystallisiert daraus, je nach

1) Vergl. auch T. RUMPF, Zur Histologie der Nervenfasern und des Achsencylinders, Untersuchungen a. d. Physiol. Institut der Universität Heidelberg, Bd. 2, 1879, sowie J. GAD und J. F. HEYMANS, Du Bois Arch., 1890, S. 530.

2) O. LIEBREICH, Ueber die chemische Beschaffenheit der Gehirns- substanz, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 134, 1865, S. 29.

3) A. GAMGEE und E. BLANKENHORN, Ueber Protagon, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 260.

4) F. BAUMSTARK, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 145.

5) A. KOSSEL, Ueber einige Bestandteile des Nervenmarks, Du Bois Arch., 1891, S. 359 u. ff., sowie A. KOSSEL und F. FREYTAG, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 431.

6) W. RUPPEL, Zur Kenntnis des Protagons, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 86.

7) W. RUPPEL, a. a. O. S. 99.

der Schnelligkeit der Abkühlung, bald in rosettenartig vereinigten, mikroskopischen, bald in großen, gekrümmten, fast makroskopischen Nadeln. Niemals darf eine solche Krystallisation knollige, durchsichtige Gebilde zeigen mit völlig glatten Konturen. Dieselben gehören den Zersetzungsprodukten des Protagon an.

In kaltem Aether löst sich das Protagon kaum, dagegen ziemlich leicht beim Erwärmen desselben, um daraus beim Abkühlen in feinen Nadeln zu krystallisieren.

Aus Alkohol krystallisiert, zwischen Fließpapier abgepreßt und über Schwefelsäure getrocknet, bildet es ein lockeres weißes Pulver, das durchaus nicht hygroskopisch ist. Mitunter erhält man auch wachsartig zusammenhängende Stücke, die sich aber leicht zu einem zarten Pulver zerdrücken lassen, ähnlich wie die Masse guter Stearin-kerzen.

Mit Wasser quillt das Protagon auf und bildet schließlich damit eine opake Lösung.

Beim Erhitzen wird das trockene Pulver von 150—180° an gelblich, indem allmähliche Zersetzung eintritt. Die hierbei entstehenden Produkte schmelzen bei 200—203° und beginnen bei 220° sich zu verflüchtigen.

In alkoholischer Lösung zersetzt sich das Protagon schon bei 48°, ebenso in ätherischer Lösung beim Sieden, um in seine oben genannten Komponenten zu zerfallen.

Um von diesen das glykosidartige Cerebrin zu erhalten, ist eine vorausgehende Darstellung des Protagon nicht erforderlich; man kann das erstere auch direkt aus dem frischen Gehirn gewinnen, wenn man dasselbe mit Barytwasser zerreibt, einmal aufkocht und den abgepreßten Rückstand zunächst mit kaltem Aether-Alkohol extrahiert und dann mit heißem Alkohol auszieht. Beim Abkühlen der alkoholischen Lösung auf 0° fällt dann das Cerebrin, noch verunreinigt mit Fetten und Cholestearin, als voluminöser weißer Niederschlag aus. In dieser Weise wurde es im wesentlichen zuerst von W. MÜLLER¹⁾ dargestellt. Durch erschöpfendes Ausziehen des Cerebrins mit kaltem Aether und wiederholtes Umkrystallisieren aus heißem Alkohol gewann es dieser Forscher als eine weiße, vollkommen neutral reagierende phosphorfreie Substanz.

Dieselbe löst sich nicht nur in heißem Alkohol, sondern auch in erwärmtem Aceton, um beim Abkühlen wieder auszufallen.

Da bei der Einwirkung des Aetzbaryts auf Cerebrin dieses partiell leicht weiter zersetzt wird, hat KOSSEL²⁾ für die Abspaltung desselben aus vorher dargestelltem Protagon ein besonderes Verfahren angegeben, durch welches 50 Proz. des angewandten Protagon als Cerebrin gewonnen werden.

Das Protagon wird zu diesem Behufe in Methylalkohol gelöst, mit einer heißen, methylalkoholischen Lösung von Aetzbaryt versetzt

1) W. MÜLLER, Ueber die chemischen Bestandteile des Gehirns, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 105, 1858, S. 361. Ein von dieser Methode nur in unwesentlichen Punkten abweichendes Verfahren hat später E. PAROUS angegeben. Vergl. E. PAROUS, Ueber einige neue Gehirnstoffe, *Inaug.-Diss. Leipzig* 1881, S. 11 u. 28 sowie *Journ. f. prakt. Chem.*, Bd. 24, 1881, S. 310.

2) Vergl. A. KOSSEL, a. a. O.

und auf dem Wasserbade einige Minuten erwärmt. Der entstehende voluminöse Niederschlag enthält die ganze Menge des aus dem Protagon entstehenden Cerebrins. Diese Verbindung wird abfiltriert, in Wasser verteilt, durch Kohlensäure vom Baryt befreit, und der in Wasser nicht gelöste Anteil mit Alkohol erwärmt. Beim starken Abkühlen der alkoholischen Lösung fällt dann das Cerebrin zum größten Teil aus, welches aus Alkohol einige Male umkrystallisiert wird.

PARCUS¹⁾ hat nun nachgewiesen, daß die in der angegebenen Weise dargestellten Cerebrinpräparate keine einheitliche Substanz sind, sondern als ein Gemisch von drei sich sehr nahe stehenden, vielleicht homologen Körpern betrachtet werden müssen, welche durch fraktionierte Krystallisation aus warmem Alkohol, bezw. aus Aceton beim langsamen Abkühlen der Lösungsmittel voneinander trennbar sind. Hiernach ist zu unterscheiden zwischen dem Cerebrin, Homocerebrin und dem Encephalin.

Das Cerebrin und Homocerebrin scheint bereits früher THUDICHUM²⁾ als Phrenosin und Kerasin beschrieben zu haben. Ihre Existenz ist ferner neuerdings von KOSSEL³⁾ bestätigt worden.

Das reine Cerebrin (Phrenosin) ist durch seine völlige Unlöslichkeit selbst in siedendem Aether ausgezeichnet. Aus warmem Alkohol scheidet es sich beim Abkühlen als krystallinisches Pulver ab, welches aus farblosen, durchsichtigen Globuliten besteht. Reibt man es mit konzentrierter Schwefelsäure an, so erhält man eine helle, gelbe, klare Flüssigkeit, welche bei längerem Stehen an der Luft eine purpurrote, später grau werdende Haut abscheidet, wobei die Lösung farblos wird. Es ist nur schwach hygroskopisch und erfährt, selbst mit heißem Wasser zusammengebracht, nur eine geringe Quellung. Die Substanz beginnt bei 160° C zu schmelzen, nachdem bereits lange vorher infolge partieller Zersetzung eine Gelb- und Braunfärbung eingetreten ist. Das Cerebrin enthält etwa 69 Proz. C., 11 Proz. H., 2,2 Proz. N. und 17,25 Proz. O., woraus KOSSEL unter Berücksichtigung des Molekulargewichtes als wahrscheinlichste Formel $C_{70}H_{140}N_2O_{18}$ konstruiert hat.

Das Homocerebrin (Kerasin) ist in geringeren Mengen im Gehirn enthalten als das Cerebrin, denn die Ausbeute beträgt nur $\frac{1}{4}$ des gewonnenen Cerebrins. Es unterscheidet sich vom Cerebrin, abgesehen von seiner größeren Löslichkeit in absolutem Alkohol, namentlich durch seine Löslichkeit in siedendem Aether. Es ist nicht hygroskopisch und stellt getrocknet, nicht wie das Cerebrin, ein leichtes lockeres Pulver dar, sondern eine wachsartige, schwer zerreibliche Masse, welche Alkohol zurückhält. Aus langsam verdunstenden Lösungen scheidet es sich in außerordentlich feinen, nadelförmigen Gebilden ab. Es schmilzt bei 150°, nachdem es schon von 130° an allmählich Gelbfärbung angenommen hat. Gegen konzentrierte Schwefelsäure sowie gegen Wasser verhält es sich wie das Cerebrin. Als wahrscheinlichste Formel nimmt KOSSEL für das Homocerebrin $C_{70}H_{138}N_2O_{12}$ an.

1) E. PARCUS, a. a. O.

2) J. L. W. THUDICHUM, Rep. of Med. Officer of Privy Council, 1874, p. 113. Derselbe, Ueber das Phrenosin etc., Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 53, 1896, S. 49.

3) A. KOSSEL, a. a. O.

Das Encephalin wird vom Homocerebrin durch fraktionierte Krystallisation aus ihrer gemeinschaftlichen Lösung in Aceton geschieden. Beide Körper stehen sich sowohl in ihren Löslichkeitsverhältnissen als auch in ihren sonstigen Eigenschaften näher als dem Cerebrin. Von Alkohol aufgenommen, vermag das Encephalin unter Umständen eine Gallerte zu bilden. Aus langsam verdunstenden Lösungen scheidet es sich in leicht gekrümmten, schönen Blättchen aus. Am meisten aber unterscheidet es sich vom Cerebrin und vom Homocerebrin durch sein Aufquellen in heißem Wasser, mit dem es einen vollständigen Kleister bildet, welcher auch nach dem Erkalten bestehen bleibt. Es schmilzt bei 150° C, nachdem schon bei 125° partielle Zersetzung eingetreten ist.

Kocht man die verschiedenen Cerebrine mit verdünnter Schwefelsäure, so werden sie gespalten. Es bildet sich einerseits eine reduzierende Substanz ¹⁾, welche als Zucker ²⁾, und zwar als Galaktose ³⁾ erkannt worden ist, und andererseits ein fettähnlicher Körper, welchen GEOGHEGAN Cetylid genannt hat, und der beim Schmelzen mit Kalihydrat neben Methan und Wasserstoff Palmitinsäure liefert.

Bei der Oxydation mittels Salpetersäure in der Wärme entsteht aus dem Cerebrin ebenso wie aus Homocerebrin Stearinsäure ⁴⁾.

Die Existenz verschiedener aus dem Protagone durch Spaltung hervorgehender Cerebrine, welche man nach dem Vorschlage von THUDICHUM und KOSSEL zweckmäßig als „Cerebroside“ zusammenfaßt, sowie die Thatsache, daß die Protagonpräparate trotz größter Sorgfalt bei ihrer Darstellung häufig zu abweichenden analytischen Ergebnissen geführt haben, läßt darauf schließen, daß auch der als Protagone bezeichnete Körper keine chemische Einheit bildet, sondern als eine Gruppe nahe verwandter Stoffe zu betrachten ist.

Das Vorkommen dieser Protagone scheint nicht auf das Nervensystem beschränkt zu sein. Denn höchst wahrscheinlich ist das in der Leber gefundene Jekorin ⁵⁾ eine zu ihnen gehörende Verbindung, welche übrigens auch im Gehirn nachgewiesen wurde ⁶⁾.

Ebenso wie die Protagone sind auch ihre Spaltungsprodukte, die Cerebroside, außerhalb des Nervensystems gefunden worden, und zwar sowohl im Komplex der Protagone, als auch im freien Zustande, nämlich in der Milz ⁷⁾, im Stroma der roten Blutkörperchen, sowie in den Leukocyten ⁸⁾ und in den Spermatozoen ⁹⁾.

1) O. LIEBREICH, Virchow's Arch., Bd. 39, 1867, S. 183. E. GEOGHEGAN, Ueber die Konstitution des Cerebrins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 382. E. PARCUS, a. a. O.

2) J. L. W. THUDICHUM, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 25, 1882, S. 23.

3) H. THIERFELDER, Ueber die Identität des Gehirnzuckers mit Galaktose, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 209.

4) Vergl. A. KOSSEL und F. FREYTAG, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 448—451.

5) E. DRECHSEL, Ueber einen neuen schwefel- und phosphorhaltigen Bestandteil der Leber, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 33, 1886, S. 425.

6) D. BALDI, Einige Bemerkungen über die Verbreitung des Jekorins im tierischen Organismus, Du Bois Arch., 1887, Suppl. S. 100.

7) F. HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuch., Berlin 1866—1871, S. 495.

8) F. HOPPE-SEYLER, a. a. O. S. 140, sowie L. LILIENFELD, Zur Chemie der Leukocyten, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 476.

9) A. KOSSEL u. F. FREYTAG, a. a. O. S. 453—456.

Ueber die Art der im Gehirn sich findenden Lecithine scheinen eingehende Untersuchungen nicht vorzuliegen. Bei der Spaltung mittels Barytwasser liefern sie, neben Cholin und Glycerinphosphorsäure, Palmitin-, Stearin- und Oelsäure¹⁾.

Das Cholestearin scheint im Gehirn nicht nur als solches, sondern wenigstens teilweise auch in der Form seiner Fettsäure-Ester vorhanden zu sein²⁾.

Bemerkenswert ist ferner, daß nicht nur, wie bereits erwähnt wurde, Milchsäure, sondern auch die meisten anderen in Wasser löslichen Extraktivstoffe des Muskels im Gehirn gefunden worden sind. So hat man Kreatin³⁾ aus dem Gehirn des Menschen und von Tauben dargestellt. Auch Harnsäure, Harnstoff, Xanthin, Hypoxanthin, Guanin und Adenin sind daselbst nachgewiesen. KOSSEL⁴⁾ fand im menschlichen Gehirn an Nukleinbasen ungefähr 0,027 Proz. der feuchten Gehirnssubstanz. Diese Basen kommen daselbst wohl kaum im freien Zustande vor, sondern sind Zerfallsprodukte der in den zelligen Elementen des Gehirns vorhandenen Kernnukleine. Aus 50 Pfd. Ochsenhirn vermochte endlich W. MÜLLER⁵⁾ 10 g Inosit zu gewinnen.

Die Mineralstoffe des Gehirns betragen nach GEOGHEGAN⁶⁾, welcher die Marksubstanz vor der Verbrennung sorgfältig extrahierte, um deren Phosphor nicht als Phosphorsäure in die Asche gelangen zu lassen, 0,29—0,7 Proz. der frischen Gehirnssubstanz. Sie bestehen aus Chlor, Phosphorsäure, Kohlensäure, Schwefelsäure, ein wenig Fluor⁷⁾, Eisen, Kalk, Magnesia, Kali und Natron. Fast die gleichen quantitativen Verhältnisse fand BIBRA⁸⁾ im Rückenmark des Menschen und verschiedener Tiere, während für die Aschenbestandteile der peripheren Nerven etwas höhere Werte ermittelt wurden.

Der Wassergehalt des Gehirns vom Menschen berechnet sich für die graue Substanz aus zahlreichen Analysen im Mittel auf 84 Proz.⁹⁾, für die weiße auf 70 Proz., während die peripheren Nerven

1) J. L. W. THUDICHUM, Grundzüge der anatomischen und klinischen Chemie, Berlin 1886, S. 36.

2) F. BAUMSTARK, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 164.

3) W. MÜLLER, a. a. O. G. STÄDELER, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 72, 1857, S. 256 sowie Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 107, 1858, S. 314 und Bd. 116, 1860, S. 102.

4) Vergl. A. KOSSEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, Tabelle S. 8.

5) W. MÜLLER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 103, 1857, S. 141. A. STRECKER, ebendas., Bd. 105, 1858, S. 316.

6) E. GEOGHEGAN, Ueber die anorganischen Gehirnsalze nebst einer Bestimmung des Nukleins im Gehirn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 335. Hier findet sich auch die ältere Litteratur.

7) E. N. HORSFORD, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 149, 1869, S. 202.

8) E. v. BIBRA, Ueber das Rückenmark und die Nerven, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 91, 1854, S. 15 u. ff.

9) Berechnet von W. KÜHNE nach den Analysen von E. v. BIBRA und anderen. Vergl. Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 311.

davon nur 67 Proz. enthalten ¹⁾). Viel wasserreicher ist das embryonale Gehirn. RASKE ²⁾) fand darin beim Rind nicht weniger als 91 Proz. Wasser.

Die quantitativen Bestimmungen der einzelnen Gehirnstoffe in der grauen und weißen Substanz können, howeit sie die organischen Stoffe betreffen, auf Exaktheit keinen Anspruch erheben.

Es ergibt sich dies aus der Schwierigkeit, beide Substanzen vollkommen voneinander zu trennen, aus der leichten Zersetzbarkeit einzelner ihrer Komponenten, sowie aus der Gegenwart von Stoffen, welche bisher der chemischen Untersuchung völlig entgangen sind. Die vorhandenen Analysen ³⁾) weicher daher denn auch ganz erheblich in ihren Resultaten voneinander ab. Es kann sich bei ihnen nur um Versuche handeln, über die Quantitätsverhältnisse einen ungefähren Ueberblick zu gewinnen.

Auf eine zahlenmäßige Mitteilung dieser Analysen kann daher in einem Lehrbuche wohl verzichtet werden. Soweit exakte Bestimmungen vorliegen, sind sie ohnedies bei den einzelnen Substanzen mitgeteilt worden.

Im allgemeinen hat sich indessen ergeben ⁴⁾), daß die graue Substanz des Gehirns, getrocknet, etwas mehr als zur Hälfte aus Eiweißstoffen besteht. In Aether lösliche Stoffe machen nur $\frac{1}{4}$ der ganzen Masse aus. Protagon enthält die graue Substanz sehr wenig. Die Hauptmasse der grauen Hirnsubstanz besteht also aus Wasser und Eiweißstoffen.

Die weiße Substanz zeigt eine ganz umgekehrte Verteilung der Stoffe. Die in Aether löslichen Verbindungen bilden hier viel mehr als die Hälfte der ganzen Trockenmasse, die Eiweißstoffe aber nur $\frac{1}{4}$ der ganzen Masse; auch Protagon enthält sie in großer Quantität.

Ferner ist bemerkenswert, daß die Gesamtasche der weißen Substanz nur 0,5 Proz. gegenüber 1,4 Proz. der grauen beträgt, was wohl zum Teil auf den größeren Wasser- und somit auch Kochsalzreichtum der grauen Substanz bezogen werden muß.

Endlich ist auch das Gehirn von Rindsembryonen analysiert worden. Die von RASKE ⁵⁾) für dieses Gehirn gefundenen Zahlen stimmen, abgesehen von den in viel geringerer Menge vorhandenen

1) Die neuesten hiermit übereinstimmenden Angaben finden sich bei W. D. HALLIBURTON, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1893, S. 70.

2) K. RASKE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 342.

3) D. PETROWSKY, Zusammensetzung der grauen und weißen Substanz des Gehirns, Pflüger's Arch., Bd. 7, 1873, S. 367. Diese Analyse bezieht sich auf das Gehirn von Rindern, während die Analyse BAUMSTARK's am Pferdegehirn ausgeführt wurde. Vergl. F. BAUMSTARK, Ueber eine neue Methode, das Gehirn chemisch zu erforschen etc. (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 187). Ferner JOSEPHINE CHEVALIER, Chemische Untersuchungen der Nervensubstanz (Ischiadicus vom Menschen), Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 97.

4) Vergl. D. PETROWSKY, a. a. O., sowie W. D. HALLIBURTON, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1893, S. 90, und BAUMSTARK, a. a. O. S. 208.

5) K. RASKE, Zur chemischen Kenntnis des Embryo, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 340.

Lecithinen, mit den von PETROWSKY für die graue Substanz der erwachsenen Rinder gefundenen prozentischen Werten annähernd überein.

Dieser Befund kann indessen nicht auffallen, da beim Embryo ein chemischer Unterschied zwischen grauer und weißer Substanz nicht nachweisbar ist¹⁾. Hiermit stimmt der anatomische Befund, nach welchem die Markscheiden erst in einem späteren Stadium der Entwicklung, ja nach den Untersuchungen FLECHSIG's zum größten Teil erst nach der Geburt entstehen.

Nun bilden aber gerade die Markscheiden nicht allein anatomisch, sondern auch chemisch den eigentümlichen Charakter der weißen Substanz. Das embryonale Gehirn, welches dieser eigentümlichen Apparate entbehrt, steht daher auch chemisch der grauen Substanz sehr nahe.

Wie bereits WITKOWSKY²⁾ nachgewiesen hat, enthält dementsprechend auch das embryonale Gehirn kein Neurokeratin, dessen Auftreten vielmehr erst in dem Maße erfolgt, wie sich das Nervenmark entwickelt.

Aus der Untersuchung RASKE's ergibt sich die analoge Erscheinung für das Protagon, welches im embryonalen Gehirn überhaupt nicht nachweisbar ist. Der Gehalt der weißen Substanz an dieser Verbindung ist, wie oben mitgeteilt wurde, ein beträchtlicher, während sie in der grauen Substanz nur spärlich sich vorfindet. Ja, nach HOPPE-SEYLER ist wahrscheinlich der geringe Protagongehalt, welcher bei der Analyse der grauen Substanz gefunden wurde, nur auf eine nicht zu vermeidende Beimengung von markhaltigen Fasern zu beziehen, so daß wir das Protagon als einen charakteristischen Bestandteil des Nervenmarks betrachten müßten. Dasselbe gilt wahrscheinlich auch für das Neurokeratin.

Die Befunde von RASKE und von WITKOWSKY haben also gezeigt, daß diese beiden Stoffe auch dem embryonalen nervösen Centralorgane fehlen, daß somit auch in dieser Beziehung eine vollkommene Analogie zwischen dem embryonalen Gehirn und der grauen Substanz besteht.

Auffallend ist der geringe Prozentgehalt des embryonalen Gehirns an Lecithinen, besonders wenn man die von PETROWSKY in der grauen Substanz gefundenen Mengen damit vergleicht. Auch BAUMSTARK, welcher übrigens die Lecithinmengen in beiden Gehirnsubstanzen gleich fand, giebt dafür doch noch bedeutend größere Werte an als RASKE. Es bleibt somit vorläufig nur die Annahme, daß wir es hier mit einer eigentümlichen Ausbildung der zellig-nervösen Elemente zu thun haben, durch welche diese reich an Lecithin werden, und welche erst mit der späteren Entwicklung des Gehirns eintritt.

In den Ventrikeln des Gehirns, im Centralkanal des Rückenmarks sowie in den subarachnoidealen und subduralen Räumen beider Teile des Centralnervensystems sind geringe Mengen einer wasserklaren Flüssigkeit enthalten, welche von der gewöhnlichen Lymphe recht erheblich abweicht.

Normale Cerebrospinalflüssigkeit ist, wie es scheint, nur

1) J. E. SCHLOSSBERGER, Die Chemie der Gewebe, Leipzig und Heidelberg 1856, Bd. 1, Abteil. II, Monographie 4, S. 55.

2) L. WITKOWSKY, Arch. f. Psychiatrie, Bd. 14, 1882, Heft 1.

sehr selten zur Untersuchung gelangt. Jedenfalls ist dieselbe auffallend arm an festen Bestandteilen.

In der farblosen, schwach alkalischen, nicht gerinnenden Flüssigkeit, welche sich nach der chirurgischen Punktion eines Hirnventrikels bei einem sonst völlig gesunden Epileptiker nach außen entleerte, fand ich 0,97 Proz. Trockensubstanz und 0,78 Proz. Asche, so daß die Menge der organischen Verbindungen nur 0,19 Proz. betrug.

Ähnliche quantitative Verhältnisse zwischen Wasser, Trockensubstanz und Asche haben sich für den Inhalt der Meningocele bei Spina bifida ergeben. HOPPE-SEYLER ¹⁾ konnte in mehreren von ihm untersuchten Fällen einen Gehalt von 1,25—1,32 Proz. Trockensubstanz feststellen, welchem ein Eiweißgehalt von 0,16—0,26 Proz. entsprach. Ferner fand HALLIBURTON ²⁾ in drei Fällen in der entleerten Flüssigkeit im Mittel 0,95 Proz. Trockensubstanz und 0,51 bis 0,78 Proz. Asche. Nach diesem Forscher werden die in der Lösung vorhandenen geringen Eiweißmengen durch Magnesiumsulfat vollkommen ausgesalzt. Es handelt sich um bei 75° gerinnendes Serumglobulin, was auch HOPPE-SEYLER ³⁾ bestätigt. Außerdem aber will HALLIBURTON noch Albumosen und Pepton in dem Inhalte der Meningocele nachgewiesen haben. Doch wäre ein solcher Befund nur denkbar, falls es sich um völlig abgekapselte, dem Kreislauf entzogene Flüssigkeiten handelte. Im anderen Falle müßten die Albumosen und Peptone nach den allgemeinen Erfahrungen sehr bald mit dem Harn zur Ausscheidung gebracht werden. Jedenfalls würde das Auftreten von Albumosen und Peptonen auf abnorme Zersetzungsvorgänge in dem Inhalt der Meningocele hindeuten, wofür übrigens auch das von HALLIBURTON behauptete Vorkommen von Brenzkatechin in derartigen Flüssigkeiten spricht.

Erheblich eiweißreicher, als bei Spina bifida, ist die abnorme Cerebrospinalflüssigkeit bei Hydrocephalus. Dies erklärt sich aus dem Umstande, daß bei der chronischen Form dieser Krankheit sich der Ventrikelinhalt infolge der vorhandenen Blutstauung den pathologischen Transsudaten nähert, während derselbe bei der akuten Form, der tuberkulösen Meningitis, mehr oder weniger einem entzündlichen Exsudate gleichkommt.

Der chronische Hydrocephalus enthält nach Untersuchungen von C. SCHMIDT ⁴⁾ sowie von HOPPE-SEYLER ⁵⁾ 1,32 bis 2,09 Proz. feste Stoffe und 0,78 bis 0,94 Proz. Asche. Der Eiweißgehalt dieser pathologischen Flüssigkeit kann nach HOPPE-SEYLER bis über 1 Proz. betragen.

Die Anwesenheit von Traubenzucker ist im Hydrocephalus einige

1) F. HOPPE-SEYLER, Ueber die chemische Zusammensetzung der Cerebrospinalflüssigkeit, Virchow's Arch., Bd. 16, 1859, S. 391.

2) W. D. HALLIBURTON, Vorläufige Mitteilung über die Albuminstoffe der Cerebrospinalflüssigkeit, Journ. of Physiol., Bd. 8, 1888, S. 14 sowie „Cerebrospinalflüssigkeit“, ebendas., Bd. 10, 1890, S. 232 und Bd. 12, 1891, S. 14.

3) HOPPE-SEYLER, Physiologische Chemie, Bd. 2, 1881, S. 608.

4) Vergl. C. SCHMIDT, Charakteristik der epidemischen Cholera, Leipzig 1850, S. 135—138 sowie Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 66, 1848, S. 342. Vergl. ferner HOPPE-SEYLER, Virchow's Arch., Bd. 16, 1859, S. 391.

5) F. HOPPE-SEYLER, Virchow's Arch., Bd. 16, 1859, S. 394.

Male konstatiert worden, in anderen Fällen dagegen wurde derselbe vermißt, was übrigens auch für gestaute Lymphe gilt.

Endlich vermochte CAVAZZANI ¹⁾ im Hydrocephalus außer Zucker auch Harnstoff sowie ein wenig Ptyalin nachzuweisen, von denen letzteres auch in der normalen Cerebrospinalflüssigkeit vorzukommen scheint.

Im Anschluß an das Gehirn soll die chemische Zusammensetzung des Auges besprochen werden, weil deren wichtigster Teil, die lichtempfindende Retina, aus einer besonderen Anlage des primitiven Vorderhirns sich entwickelt. Im übrigen beteiligen sich an der Bildung des Augapfels noch andere Organsysteme, von denen das Ektoderm die Linse entstehen läßt, während aus dem Mesoderm die bindegewebigen Teile des Sehapparates, nämlich der Glaskörper, die gefäßführende Choroidea nebst der Iris und die Sclera mit der pelluciden Cornea hervorgehen.

Die Eiweißstoffe der lichtbrechenden Medien des Auges haben in neuerer Zeit eine sehr eingehende Untersuchung durch MÖRNER ²⁾ erfahren. Da in diesen Abhandlungen die sehr umfangreiche ältere Litteratur besprochen ist, scheint eine ausführliche Angabe derselben hier überflüssig.

Als Untersuchungsmaterial wurden von MÖRNER mehr als 2000 völlig frische Rindsaugen verwendet.

Die Analyse der Linse hat ergeben, daß etwa die Hälfte ihrer Masse beim Schütteln mit Wasser oder verdünnter Kochsalzlösung leicht löslich ist, ohne daß ein Zerreiben des Gebildes notwendig wäre. Nach der vollkommenen Extraktion des löslichen Materials bleibt eine unlösliche, schimmernde Masse zurück, welche nach der mikroskopischen Untersuchung ausschließlich aus Linsenfasern oder aus Bruchstücken davon besteht. Sie giebt sämtliche Farbenreaktionen der echten Eiweißstoffe, besitzt deren elementare Zusammensetzung und spaltet beim Kochen mit Säuren kein reduzierendes Produkt ab. Vom Magensaft wird die Linsenfasersubstanz ohne Rückstand leicht aufgenommen. Mit Rücksicht auf ihre völlige Unlöslichkeit in neutralen Flüssigkeiten hat sie MÖRNER jenen Substanzen zugeteilt, welche von ihm als „Albumoide“ (vergl. S. 453) bezeichnet worden sind. Vom Fibrin unterscheidet sich die Fasersubstanz der Linse, abgesehen von ihrer äußeren Beschaffenheit, besonders durch die leichte Löslichkeit in sehr verdünnten Mineralsäuren und fixen Alkalien (0,05 Proz. KOH), wobei offenbar eine Denaturierung erfolgt. Das beim Neutralisieren der Lösungen erhaltene Präcipitat ist ebenso wie die ursprüngliche Linsenfasersubstanz in Wasser und in neutral-salzhaltigen Flüssigkeiten ganz unlöslich, wird dagegen, von seiner Muttersubstanz abweichend, mit größter Leichtigkeit von verdünntem Ammoniak sowie von wenig Essigsäure aufgenommen. Bereitet man sich ferner aus dem Neutralisationspräcipitat eine äußerst schwach alkalisch reagierende Lösung, so wird dieselbe durch Sättigung mit

1) E. CAVAZZANI, Centralbl. f. Physiol., Bd. 10, 1896, No. 6, S. 145.

2) C. TH. MÖRNER, Untersuchung der Proteinsubstanzen in den lichtbrechenden Medien des Auges, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 61—106, 213—232 und 233—256.

Kochsalz vollständig gefällt. Dasselbe wird erreicht nicht nur beim Neutralisieren, sondern auch beim Einleiten von Kohlensäure in die alkalische Flüssigkeit. Erwärmt man endlich die alkalische Lösung allmählich, so scheidet sich der darin gelöste Eiweißkörper bei 50° C als Gerinnsel aus.

Die löslichen Proteinsubstanzen der Linse gehören sämtlich den echten Eiweißkörpern an. Nukleine oder Mucinsubstanzen finden sich in diesem Gebilde nicht. Sättigt man das wässrige Extrakt der Linse mit Magnesiumsulfat bei 30°, so erhält man eine ungemein starke, in Wasser leicht wieder lösliche Fällung. Das hiervon abgelaufene Filtrat dagegen giebt beim Aufkochen nur einen spärlichen Niederschlag. Hieraus ergibt sich, daß bei weitem die Hauptmenge der löslichen Eiweißstoffe zur allgemeinen Gruppe der Globuline gehört¹⁾, während die Quantität des Albumins sehr gering ist. Sättigt man ferner die neutrale Eiweißlösung mit Kochsalz, so bleibt dieselbe klar. Hiernach wären die globulinartigen Eiweißstoffe der Linse speciell zu den Vitellinen (vergl. S. 43) zu stellen. Indessen kann ihre neutrale salzhaltige Lösung unter keinen Umständen durch Verdünnung mit Wasser oder durch Dialyse gefällt werden. In diesem Punkte weichen also die löslichen Eiweißstoffe der Linse von allen bekannten Globulinsubstanzen im allgemeinen, die Vitelline mit eingerechnet, ab. Sie sind offenbar spezifischer Natur. Durch Kohlensäure oder verdünnte Essigsäure werden sie teilweise wenigstens gefällt, um sich beim Zugeben von Neutralsalzen leicht und klar wieder aufzulösen.

Nähere Untersuchungen haben ergeben, daß die aus einem wäßrigen Linsenauszug mittels Essigsäure erhaltene Fällung aus einem Vitellin besteht, welches etwa nur 0,56 Proz. Schwefel enthält, der in seiner ganzen Menge fest gebunden ist, also durch Natronlauge und Bleiacetat nicht abgespalten werden kann. Dieses Vitellin ist namentlich in der äußeren Hälfte der Linsenmasse enthalten. Ein anderes Vitellin dagegen findet sich in deren innerem Teile, so daß es im Centrum der Linse so gut wie allein vorkommt. Diese Vitellinsubstanz enthält etwa 1,27 Proz. zum Teil durch Erwärmen mit Laugen abspaltbaren Schwefel.

MÖRNER unterscheidet daher die beiden Vitelline der Linse als α - und β -Krystallin, als deren elementare Zusammensetzung diejenige der einfachen Eiweißstoffe gefunden wurde.

Speziell zu bemerken ist, daß neutrale Lösungen des α -Krystallins durch Sättigung mit Magnesiumsulfat kaum getrübt werden, während bei 30° eine vollkommene Aussalzung erfolgt. Durch Einleiten von Kohlensäure wird die gelöste Substanz absolut gefällt, ohne daß durch einen Ueberschuß von Kohlensäure wieder Lösung eintritt. Dagegen entsteht aus der kohlensäurehaltigen trüben Flüssigkeit sogleich eine klare Lösung auf Zusatz von Neutralsalzen. Die Koagulationstemperatur des α -Krystallins liegt ungefähr bei 72° C.

Das β -Krystallin unterscheidet sich vom α -Krystallin, abgesehen von seiner großen, zum Teil mittels Natronlauge abspaltbaren Schwefelmenge, namentlich durch die stets unvollkommen bleibende Fällung beim Einleiten von Kohlensäure oder beim Zugeben von verdünnter

1) J. BERZELIUS, Lehrbuch der Chemie, 1830, Bd. 6, S. 512 sowie 4. Aufl., 1840, Bd. 9 (Tierchemie), S. 526.

Essigsäure zu seiner neutralen Lösung. Die Hauptmenge des β -Krystallins bleibt hierbei unausgefällt.

Die Menge des außer den beiden Krystallinen in der Linse vorkommenden Albuminstoffes ist sehr gering. Sie beträgt nicht einmal 1 Proz. der Totalmenge der löslichen Eiweißkörper. Wahrscheinlich handelt es sich um Serumalbumin.

Nach den Befunden von MÖRNER verteilen sich die löslichen und unlöslichen Eiweißstoffe in der Linsenmasse in der Weise, daß die Menge des unlöslichen Albumoids von außen nach innen zunimmt, während die Quantität der löslichen Eiweißstoffe von außen nach innen geringer wird.

Vergleicht man die Linse, mit Rücksicht auf ihre Entstehung aus dem Epithel, mit der äußeren Haut, so würde dem Albumoid das Keratin in Bezug auf die Unlöslichkeit in neutralen Flüssigkeiten entsprechen. Wie die Epidermiszellen sich mit zunehmendem Alter in Keratin verwandeln, aus welchem die äußeren Zelllagen der Haut ausschließlich bestehen, ebenso nimmt auch der Gehalt der Linsenfasern an unlöslichem Albumoid mit steigendem Alter zu, so daß die älteren Linsenfasern, die den Kern der Linse bilden, überaus mehr unlösliche Substanzen enthalten als die jüngeren, welche die äußeren Schichten der ausgewachsenen Linse oder sämtliche Linsenschichten des jungen Tieres bilden.

MÖRNER macht darauf aufmerksam, daß möglicherweise die senile Katarakt als eine zu weitgehende Albumoidwandelung der Linsenfasern aufzufassen ist, indem die Linse nach Verlust der löslichen Eiweißkörper die Lichtstrahlen nicht mehr in ausreichendem Grade durchzulassen vermag. Thatsächlich scheint die Menge der löslichen Eiweißstoffe gegenüber den unlöslichen relativ vermindert zu sein¹⁾. Daß wirkliches Keratin niemals in der kataraktösen Linse auftritt, ist durch die älteren Untersuchungen von KNIES²⁾ erwiesen.

Die frische Linse enthält nach den Bestimmungen von BERZELIUS³⁾ und LAPTSCHINSKY⁴⁾ ungefähr

63,50	Proz. Wasser und
36,50	„ feste Stoffe, von diesen sind etwa
35	„ Eiweißsubstanzen, und zwar ⁵⁾
17	„ unlösliches Albuminoid,
11	„ β -Krystallin,
6,8	„ α -Krystallin,
0,2	„ Albumin.

Außerdem finden sich in der frischen Linsensubstanz:

0,29	Proz. Fett,
0,23	„ Lecithine,
0,22	„ Cholestearin und
0,8	„ Salze.

1) Vergl. A. CAHN, Zur physiologischen und pathologischen Chemie des Auges, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 230.

2) M. KNIES, Zur Chemie der Altersveränderungen der Linse, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 1, 1878, S. 114.

3) J. BERZELIUS, a. a. O.

4) M. LAPTSCHINSKY, Ein Beitrag zur Chemie des Linsengewebes, Pflüger's Arch., Bd. 13, 1876, S. 631.

5) Vergl. C. TH. MÖRNER, a. a. O. S. 103.

Die Salze enthalten neben wenig Calciumphosphat¹⁾ und einer entsprechenden Menge Kochsalz vorwiegend lösliche, alkalisch reagierende Salze, so daß die wäßrigen Auszüge der Linsensubstanz rotes Lakmuspapier blau färben.

Das Cholestearin sowie die Lecithine scheinen bei der senilen Katarakt der Linse erheblich an Menge zuzunehmen. Dasselbe gilt im geringeren Grade auch für die anorganischen Salze, während nicht nur die Quantität der löslichen Proteinstoffe, sondern auch der Gesamteiweißgehalt abnehmen soll²⁾. Ob endlich eine Aenderung des Wassergehaltes eintritt, läßt sich aus den widersprechenden Angaben zur Zeit nicht entscheiden³⁾.

Die Linsenkapsel besteht keineswegs aus Bindegewebe, mit dem sie die äußeren physikalischen Eigenschaften teilt. Hierauf hat zuerst CHITTENDEN⁴⁾ hingewiesen, welcher feststellte, daß diese Membran beim Digerieren mit Pankreassaft direkt und vollkommen gelöst wird, was beim Bindegewebe nicht der Fall ist (vergl. S. 253).

Zieht man die rein präparierten Linsenkapselmembranen bei Zimmertemperatur mit 0,1 Proz. Kalilauge aus, so gehen unter Albuminatbildung geringe Mengen eines darin enthaltenen einfachen Eiweißkörpers in Lösung, welcher durch mehrfach wiederholtes Extrahieren vollkommen ausgelaugt werden kann. Nach dem Auswaschen des Alkalis mit Wasser zeigen die Membranen sich äußerlich in keiner Weise verändert. Sie geben alle Farbenreaktionen der Eiweißkörper in ausgesprochener Weise, auch die MILLON'sche Probe, sowie die Schwarzfärbung beim Erwärmen mit Bleiacetat und Natronlauge, welche bekanntlich dem Bindegewebe nicht zukommen. Ferner ist die membranbildende Substanz bei gewöhnlicher Temperatur gegen Wasser, Salzlösungen, sowie gegen hinreichend verdünnte Säuren oder Alkalien ganz indifferent, löst sich aber in allen diesen Flüssigkeiten beim Kochen⁵⁾ unter Bildung leicht löslicher Produkte. Die so erhaltenen neutralen oder neutralisierten Lösungen gelatinieren nicht, selbst nicht bei starker Konzentration.

Beim Auflösen durch Erwärmen mit Salzsäure wird die Grundsubstanz der Linsenkapsel unter Abspaltung eines Stoffes zerlegt, welcher alkalische Kupferlösung kräftig reduziert. Demnach muß diese Grundsubstanz zu den Glykoproteiden gezählt werden. Sie scheint ein unlösliches Mukoid zu sein, wofür schließlich auch ihr verhältnismäßig geringer Stickstoff- und Schwefelgehalt (14,1 bzw. 0,83 Proz.) spricht. MÖRNER bezeichnet sie nach ihrem Vorkommen speziell als ein „Membranin“.

Einen weiteren Repräsentanten dieser „Membranine“ bildet die Grundsubstanz der DESCOMET'schen Haut, welche als leicht

1) Vergl. auch C. TH. MÖRNER, a. a. O. S. 78.

2) Vergl. A. CAHN, a. a. O. S. 227—231, sowie O. JACOBSEN, Klin. Monatsblatt f. Augenheilk., 1877, Bd. 15, S. 313.

3) Vergl. O. JACOBSEN, a. a. O., sowie R. DEUTSCHMANN, Arch. f. Ophthalmol., Bd. 25, 1879, II, S. 217.

4) R. H. CHITTENDEN, Zur Histochemie der Membranae propriae und der Glashäute, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 3, 1880, S. 188, sowie C. TH. MÖRNER, a. a. S. 243.

5) Vergl. die älteren Angaben von J. C. STRAHL, Das chemische Material der Linsenkapsel, Arch. f. physiol. Heilk., Bd. 11, 1852, S. 332

isolierbare Kutikularbildung die hintere Begrenzung der Cornea vorstellt. Nach dem völligen Extrahieren eines in sehr verdünnter Kalilauge leicht löslichen Eiweißstoffes verhält sich die rückständige Membran in vieler Beziehung der Linsenkapselgrundsubstanz gleich. Besonders in der Bildung einer reduzierenden Substanz beim Kochen mit verdünnter Salzsäure und in dem geringen Schwefelgehalt stimmt sie mit dieser überein. Die Verdaulichkeit der DESCOMET'schen Haut in alkalischem Pankreassaft wurde schon von EWALD und KÜHNE¹⁾ sowie von SASSE²⁾ festgestellt. Indessen unterscheidet sich die Grundsubstanz derselben von derjenigen der Linsenkapsel durch die völlige Unlöslichkeit in siedendem Wasser³⁾, selbst bei tagelanger Einwirkung. Erst gespannte Wasserdämpfe bringen die Membran in Lösung. Auch gegen die Einwirkung von Säuren und Alkalien erweist sich die Grundsubstanz der DESCOMET'schen Haut erheblich widerstandsfähiger als diejenige der Linsenkapsel.

Abgesehen von der ohne weiteres isolierbaren DESCOMET'schen Membran, läßt sich noch weiter die vor ihr liegende eigentliche Hornhaut ohne Schwierigkeit in zwei anatomisch scharf getrennte Teile zerlegen, welche den genetischen Verhältnissen entsprechen, indem die vordere Begrenzung der eigentlichen Grundsubstanz der Cornea von einem Epithellager nebst Basalmembran gebildet wird, die sich als Conjunctiva corneae von dem äußeren Integument ableitet.

Der Hornhautgrundsubstanz wurde lange Zeit, namentlich auf Grund einer Angabe von JOHANNES MÜLLER⁴⁾, eine knorpelartige Struktur zugesprochen. Erst MOROCHOWETZ⁵⁾ hat gezeigt, daß die Cornea sich chemisch mehr dem gewöhnlichen Bindegewebe nähert. Sie besteht im wesentlichen aus zwei Proteinsubstanzen, nämlich aus gewöhnlichem Kollagen, welches das histologisch nachweisbare dichte Netzwerk äußerst feiner Fibrillen bildet und aus einem Mukoid⁶⁾, welches in einer konzentrierten Lösung das fibrilläre Netzwerk durchtränkt. Das Kollagen ist an Menge weit überwiegend und bildet nach den Befunden von MÖRNER rund $\frac{4}{5}$ der ganzen Grundsubstanz.

Das „Corneamukoid“ gewinnt man durch 2—3-tägige Extraktion der zerkleinerten Hornhautgrundsubstanz mittels äußerst verdünnter Kalilauge oder Ammoniak. Man erhält dann ein klares, dünnflüssiges Extrakt ohne fadenziehende Beschaffenheit, aus welchem sich das Corneamukoid beim Zusatz von Essigsäure als feinflockige Fällung ausscheidet, welche sich allmählich als kompakte Masse zu Boden

1) A. EWALD und W. KÜHNE, Die Verdauung als histologische Methode, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 1, 1877.

2) F. A. SASSE, Zur Chemie der DESCOMET'schen Membran, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 2, 1878, S. 433. Vergl. auch C. TH. MÖRNER, a. a. O. S. 243.

3) Vergl. F. A. SASSE, a. a. O., sowie C. TH. MÖRNER, a. a. O. S. 244.

4) JOHANNES MÜLLER, Ueber die Struktur und die chemischen Eigenschaften der tierischen Bestandteile der Knorpel und Knochen, Poggen-dorff's Annal. d. Phys. u. Chem., Bd. 88, 1836, S. 295.

5) L. MOROCHOWETZ, Zur Histochemie des Bindegewebes, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 1, 1877, Heft 5, S. 480.

6) Ueber die speziellen Eigenschaften des Corneamukoids vergl. C. TH. MÖRNER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 216.

setzt. Die ausgewaschene Fällung giebt, in destilliertes Wasser verbracht, beim vorsichtigen Zusatz von wenig Alkali eine klare, neutral reagierende Flüssigkeit, die sämtliche Eigenschaften und Reaktionen der Lösungen des gewöhnlichen Mucins besitzt, namentlich auch beim Kochen mit verdünnter Salzsäure eine reduzierende Substanz abspaltet. Nur die schleimige und fadenziehende Beschaffenheit der echten Mucinsubstanzen fehlt der neutralen Lösung des Corneamukoids vollkommen, was in erster Linie dazu Veranlassung giebt, es nicht den typischen Mucinen, sondern vielmehr den Mukoïden anzureihen. Ferner aber stimmt auch seine elementare Zusammensetzung insofern nicht mit den echten Mucinen überein, als das Corneamukoid bedeutend mehr Schwefel als die Mucine enthält. Es besitzt davon etwa 2 Proz., der zum Teil locker gebunden ist, so daß die Substanz beim Erwärmen mit Natronlauge und Bleiacetat sich schwarz färbt. Das Corneamukoid muß demnach für einen der Hornhautgrundsubstanzen eigentümlichen Bestandteil gehalten werden.

Das Epithellager der Hornhaut enthält keine Nukleïne, dagegen zwei Globulinsubstanzen, von denen die eine sehr reichlich vorhanden und wahrscheinlich mit Paraglobulin identisch ist, während die andere nur in äußerst geringer Menge vorkommt. Letztere besitzt gegen Fällungs- und Lösungsmittel etwa die Eigenschaften des Myosins. Ob sie aber damit identisch ist, läßt sich wegen ihrer geringen Menge vorläufig nicht entscheiden ¹⁾.

In der gesamten Hornhaut des Rindes finden sich im frischen Zustande etwa 76 Proz. Wasser und 24 Proz. feste Substanzen, von denen annähernd 1 Proz. anorganischer Natur ist ²⁾.

Die Sclera ist ebenfalls bindegewebiger Natur, was sich schon aus ihrem engen anatomischen Zusammenhange mit der Cornea vermuten läßt. Durch Anwendung desselben Verfahrens, wie bei der Untersuchung der Hornhaut, läßt sich auch die Sclera in zwei Bestandteile zerlegen, nämlich in eine Mukoïdsubstanz, die qualitativ keine Abweichung vom Corneamukoid zeigt, und in typisches Kollagen. Indessen sind hier beide Bestandteile nicht in demselben Verhältnis vertreten, wie in der Cornea, indem das Mukoïd in der Sclera in erheblich geringerer Menge vorkommt, so daß die kollagene Substanz ungefähr $\frac{7}{8}$ des Ganzen ausmacht ³⁾.

Das Gewebe des Glaskörpers (Corpus vitreum) gehört dem gallertigen Bindegewebe (vergl. S. 448) an. Es besteht aus einer klaren alkalischen Flüssigkeit, welche in ein Fachgerüst subtiler Häutchen eingeschlossen ist, die aus Kollagen bestehen. Diese kollagenen Membranen machen im trockenen Zustande nur einen sehr geringen Bruchteil, höchstens 0,03 Proz., vom Gewicht des Glaskörpers aus ⁴⁾.

Zerschneidet man den Glaskörper mit der Schere oder treibt ihn

1) Vergl. C. TH. MÖRNER, a. a. O. S. 229—232.

2) Vergl. W. HIS, Beiträge zur normalen und pathologischen Histologie der Cornea, Basel 1856.

3) C. TH. MÖRNER, a. a. O. S. 228.

4) C. F. LOHMEIER, Beiträge zur Histologie und Aetiologie der erworbenen Linsenstarre, Zeitschr. f. ration. Med., N. F. Bd. 5, 1854, S. 56. A. CAHN, Zur physiologischen und pathologischen Chemie des Auges, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 227.

durch ein Sieb, so erhält man als eine gut filtrierbare, nicht fadenziehende Flüssigkeit den Humor vitreus oder die Glasflüssigkeit. Dieselbe enthält etwa 0,1 Proz. koagulierbares Eiweiß (Serumalbumin und Serunglobulin)¹⁾ und etwa ebensoviel einer Proteinsubstanz, welche nach dem Verdünnen der Lösung mit dem 2—3-fachen Volumen Wasser durch Essigsäure gefällt und durch wiederholtes Auflösen in schwacher Lauge mit nachfolgender Wiederfällung gereinigt werden kann. Durch Kochen mit verdünnter Salzsäure entsteht aus derselben neben Pepton ein alkalische Kupferlösung reduzierendes Spaltungsprodukt. Hierdurch, sowie mit Berücksichtigung der übrigen chemischen und physikalischen Eigenschaften der aus der Glasflüssigkeit durch Essigsäure fällbaren Substanz ist nachgewiesen, daß sie den Mukoïden zugehört. MÖRNER bezeichnet sie als „Hyalomukoïd“, weil dasselbe mit keinem der übrigen bekannten Mukoïde eine so große Uebereinstimmung zeigt, daß man an eine Identität mit demselben denken könnte. Besonders unterscheidet sich das Hyalomukoïd von seinem einzigen Verwandten in den lichtbrechenden Medien des Auges, dem Corneamukoïd, durch einen weit niedrigeren Schwefelgehalt (1,19:2,07 Proz.).

Außer den genannten Eiweißstoffen und den gewöhnlichen Salzen der tierischen Flüssigkeiten sind in der Glasflüssigkeit auch geringe Mengen von Harnstoff (0,05 Proz.), Traubenzucker und von fleischmilchsauren Salzen nachgewiesen worden²⁾.

Die Menge der festen Stoffe beträgt in der Glasflüssigkeit des Schafauges nach Bestimmungen von YOUNG³⁾ im Mittel 1,1 Proz., während die Quantität der anorganischen Salze 0,82 Proz. ausmacht, so daß für die organischen Stoffe 0,28 Proz. übrig bleiben.

Das sehr eiweißarme Kammerwasser (Humor aqueus) dürfte in seiner Zusammensetzung der Cerebrospinalflüssigkeit sehr nahe kommen. Die alkalisch reagierende Flüssigkeit enthält nach den Befunden von CAHN⁴⁾ etwa 0,08 Proz. koagulierbarer Eiweißstoffe, welche etwa zu gleichen Mengen aus Serumalbumin und Serunglobulin bestehen. Die Gesamtmenge der festen Stoffe beträgt im Kammerwasser etwa 1,2 Proz., diejenige der Aschenbestandteile

1) Ueber die Eiweißkörper der Glaskörperflüssigkeit vergl. besonders: MÖRNER, a. a. O. S. 245—254. Hier finden sich die älteren Arbeiten von J. BERZELIUS (1830), F. TH. FRERICHS (1848), C. F. LOHMEIER (1854), G. V. CIACCIO (1870), G. SCHWALBE (1874), J. DOGIEL (1879), R. DEUTSCHMANN (1879), A. CAHN (1881), P. GIACOSA (1882) und anderen besprochen. Vergl. auch R. A. YOUNG, Journ. of Physiol., Bd. 16, 1894, S. 325.

2) Vergl. besonders W. PAUTZ, Beiträge zum Chemismus des Glaskörpers und des Humor aqueus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 212. Hier finden sich die Angaben älterer Autoren, von denen M. E. MILLON (1848), sowie F. WÖHLER (1848) den Harnstoff, J. CHABBAS (1878), sowie S. JESNER (1880) den Traubenzucker in der Glasflüssigkeit entdeckten.

3) R. A. YOUNG, Die Grundsubstanz des Bindegewebes, Journ. of Physiol., Bd. 16, 1894, S. 325.

4) Vergl. A. CAHN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 224—226. Etwas mehr Eiweiß fand R. DEUTSCHMANN, Fortgesetzte Untersuchungen zur Pathogenese der Katarakt, Arch. f. Ophthalmologie, Bd. 25, 1879, II, S. 211. Erheblich niedrigere Angaben dagegen machen C. F. LOHMEIER, Beiträge zur Histologie und Aetiologie der erworbenen Linsenstare.

allein etwa 1 Proz.¹⁾, so daß für die organischen Substanzen, zu denen außer Eiweiß auch Harnstoff, Traubenzucker und anscheinend auch Fleischmilchsäure gehören²⁾, nur etwas über 0,2 Proz. übrig bleiben.

Die Retina ist die Endausbreitung des Nervus opticus. Ontogenetisch aber ist sie in ihren wesentlichen Bestandteilen als ein stark modifizierter Abkömmling der grauen Gehirnssubstanz zu betrachten. Die Retina besteht morphologisch aus feinen Nervenfasern, welche ein kompliziertes Stützgewebe durchdringen, um in dem lichtempfindenden Sehepithel, der sogenannten Stäbchen- und Zapfenschicht zu endigen. Daher ergibt auch die chemische Analyse der Gesamtnetzhaut Resultate, welche einem nervösen und gleichzeitig epithelialen Gebilde entsprechen. Es finden sich neben viel Proteinsubstanzen auch reichlich „Myelinstoffe“ (vergl. S. 470).

Wie die graue Substanz des Gehirns, so reagiert auch die isolierte Retina in völlig frischem Zustande, wenn sie von der Glaskörperflüssigkeit gereinigt ist, deutlich sauer³⁾, wird aber beim Liegen schnell alkalisch. Im Leben ist die Netzhaut durchsichtig, erscheint aber nach dem Tode infolge eines Gerinnungsvorganges bald trübe. Durch Behandlung mit 10-proz. Kochsalzlösung kann diese Totenstarre der Retina wieder aufgehoben werden⁴⁾

CAHN⁵⁾ fand bei der Untersuchung von Netzhäuten des Rindes, Pferdes und Schweines etwa

86	—90	Proz. Wasser,
4	—6	„ lösliche Eiweißstoffe,
1,3	—1,7	„ unlösliche Proteinsubstanzen,
0,05	—0,5	„ Fett,
1	—2,9	„ Lecithine,
0,3	—0,8	„ Cholestearin,
0,8	—1,1	„ Salze.

Die Hauptmasse der trockenen Netzhaut wird demnach von Eiweißstoffen gebildet, welche sich durch verdünnte Kochsalzlösung extrahieren lassen. Das schwach alkalisch reagierende Filtrat enthält vorwiegend durch Wasser fällbare globulinartige Körper. Ferner finden sich in der salzhaltigen Flüssigkeit ein bei etwa 70° koagulierender und ein anderer, schon bei 47° gerinnender Eiweißstoff. Endlich fällt Essigsäure eine Proteinsubstanz, die sich in Mineralsäuren löst und durch Verdünnung mit Wasser aus dieser Lösung wieder gefällt werden kann. Diese Angaben über die löslichen Eiweißstoffe sind also fast dieselben, wie sie über diejenigen des Gehirns vorliegen.

Zeitschr. f. ration. Med., N. F. Bd. 5, 1854, S. 56, sowie E. v. JÄGER, Ueber die Einstellungen des dioptrischen Apparates, Wien 1861.

1) A. CAHN, a. a. O. S. 226.

2) Vergl. W. PAUTZ, a. a. O. Hier findet sich die gesamte ältere Litteratur zusammengestellt.

3) A. CHODIN, Ueber die chemische Reaktion der Netzhaut und des Sehnerven, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 76, 1877, III, S. 121. Vergl. auch A. CAHN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 214.

4) Vergl. W. C. AYRES, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 2, 1879, S. 445.

5) A. CAHN, a. a. O. S. 215 u. ff.

CAHN vermochte übrigens diese Uebereinstimmung auch durch einen Vergleich der Koagulationspunkte von Gehirn-, Ischiadicus- und Netzhautauszügen noch zu bestätigen.

Die in kochsalzhaltigem warmem Wasser unlöslichen Proteïnsubstanzen gehen aus den mit kochendem Alkohol ausgezogenen Netzhäuten beim Erhitzen mit Wasser in zugeschmolzenen Glasröhren in Lösung. Sie bestehen aus unbekannten, bei dieser Operation offenbar in Albumosen zerfallenden Stoffen, ferner wahrscheinlich aus Kollagen und einem typischen Mucin, woraus sich schließen läßt, daß das Stützgewebe der Retina im wesentlichen aus gewöhnlichem Bindegewebe besteht.

Das aus der Retina extrahierte Fett stammt vermutlich hauptsächlich aus ihren feinen markhaltigen Nervenfasern, denn die graue Substanz des Gehirns ist fast fettfrei, so daß dies wohl auch vom Sehepithel angenommen werden kann,

Der hohe Lecithingehalt der Retina ist etwa derselbe, wie in der grauen Hirnrinde. Die letztere enthält dagegen wesentlich mehr Cholestearin als die Retina. Auch die als Zersetzungsprodukte des Protagons bekannten Cerebrine sind aus der Netzhaut durch Extrahieren mit heißem Alkohol zu gewinnen, doch in erheblich geringerer Menge als aus dem Gehirn.

Die anorganischen Salze der Netzhaut sind vorwiegend in Wasser löslich. Auffallend ist die große Menge von Natriumphosphat, während das Kalium zurücktritt.

Außer den genannten Stoffen enthält die Retina vieler Tiere einen roten Farbstoff, welcher nach der Herausnahme des Auges durch die Einwirkung des Lichtes schnell zum Verschwinden gebracht wird. Die Rotfärbung der Netzhaut und ihr Abblassen nach der Herausnahme des Auges ist zwar zuerst von BOLL¹⁾ beobachtet worden, aber derselbe ließ es unentschieden, ob diese Farbenwandlung von einem Pigment herrühre. BOLL war vielmehr geneigt, in der Retina eine rote Strukturfarbe anzunehmen, deren Veränderung lediglich durch das Absterben der Netzhaut bedingt werde. Erst KÜHNE²⁾ gelang es, den Nachweis zu führen, daß die Rotfärbung der Retina auf der Gegenwart eines lichtveränderlichen Pigments beruhe, indem er dasselbe, welches von ihm als „Sehpurpur“ oder Rhodopsin bezeichnet wird, neben anderen Stoffen durch eine wäßrige Lösung von gallensauren Salzen aus der frischen Netzhaut extrahierte. Sowohl die Präparation der Netzhäute, als auch die Herstellung und Filtration des Auszuges muß in der Dunkelkammer bei Natriumlicht geschehen. Denn die sehpurpurhaltige Flüssigkeit wird ebenso durch Tageslicht gebleicht, wie die roten Netzhäute selbst, während gelbes Licht nur sehr langsam darauf einwirkt. Läßt man ferner auf das atropini-

1) F. BOLL, Monatshefte d. Berliner Akad., Nov. 1876.

2) Vergl. W. KÜHNE, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1877, S. 194, ferner W. KÜHNE und dessen Schüler A. EWALD, W. C. AYRES, K. MAYS in den „Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg“, Bd. 1, 1878 und Bd. 2, 1879. Ferner W. KÜHNE in Hermann's Handbuch der Physiologie, Bd. 3, I, 1879, S. 261 u. ff. Hier findet sich die weitere Litteratur. Ueber die Reinigung und Konservierung des Sehpurpurs vergl. die neuere Abhandlung von W. KÜHNE, Zur Darstellung des Sehpurpurs, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1895, S. 21.

sierte Auge eines längere Zeit in der Dunkelkammer gehaltenen Kaninchens während einiger Minuten das Tageslicht durch ein unterbrochenes Fenster einwirken und fixiert dann auf der Retina den noch vorhandenen roten Farbstoff durch eine 4-proz. Alaunlösung, so erhält man auf der toten Netzhaut längere Zeit haltbare rote Bilder (Optogramme), welche der Form des Fensterkreuzes entsprechen, während die umliegenden Partien der Retina gebleicht sind.

Die hiernach nahe liegende Annahme, daß im Sehpurpur eine Substanz gefunden sei, durch deren photochemische Zersetzung ein Reiz im Sehepithel ausgelöst werde, der von der zugehörigen Opticusfaser zum psychooptischen Centrum des Großhirns geleitet, dort als Lichteindruck empfunden werde, hat sich indessen nicht bestätigt. KÜHNÉ hat nämlich gezeigt, daß der Sehpurpur nur in den äußeren Teilen der Netzhautstäbchen zu finden ist, während die Zapfen davon frei bleiben, so daß gerade die nur aus Zapfen bestehende Macula lutea, die Stelle des deutlichsten Sehens, gar keinen Sehpurpur enthält. Ferner findet sich der in den Stäbchen haftende Sehpurpur nicht einmal bei allen Tieren. Denn manche Vögel, namentlich die Hühner und Tauben, ferner gewisse Reptilien, z. B. das Chamäleon, lassen den Farbstoff gänzlich vermissen. Gewissen Nachttieren, wie einigen Fledermäusen, fehlt der Sehpurpur. Andere, wie die Eulen, besitzen ihn. Dasselbe gilt für die Tiefseefische, so daß auch die Annahme, das Vorkommen dieses Pigmentes stehe mit den Lebensgewohnheiten der verschiedenen Tiere im Zusammenhang, hinfällig wird. KÜHNÉ nimmt daher an, daß in jeder Netzhaut mehrere Sehstoffe existieren, von denen einer der Sehpurpur sei. Weil nun dieser Körper gerade farbig ist, so können wir an ihm die photochemischen Vorgänge wahrnehmen, während uns die Veränderung der anderen farblosen Sehstoffe bei der Einwirkung des Lichtes entgehen ¹⁾).

Der durch die Belichtung eines lebenden Auges zersetzte Sehpurpur wird nach einiger Zeit wieder regeneriert, wenn man das betreffende Tier im Dunkeln hält. Doch ist zur vollständigen Wiederherstellung des Sehpurpurs die Verbindung der Stäbchen-Zapfenschicht mit der dahinter liegenden, an der Choroidea haftenden Pigmentepithelschicht erforderlich, von wo aus offenbar die zur Regeneration des Rhodopsins erforderlichen Stoffe in das Sehepithel einwandern, was sich durch teilweise operative Ablösung der Pigment-schicht hat feststellen lassen. Vor dem Wiederauftreten des Sehpurpurs findet sich in der Netzhaut ein gelber Farbstoff, das sogen. „Xanthopsin“ oder „Sehgelb“. Durch Vergiftung mit Pilocarpin wird die Regeneration des Rhodopsins erheblich beschleunigt ²⁾).

Ueber die chemische Natur des Sehpurpurs lassen sich nicht einmal Vermutungen hegen. Der Farbstoff ist nicht diffusibel und dementsprechend aussalzbar durch Ammonium- und Magnesiumsulfat.

1) Vergl. auch A. KÖNIG, Ueber den menschlichen Sehpurpur und seine Bedeutung für das Sehen, Sitzungsber. d. Berliner Akad., Bd. 30, 1894, S. 577.

2) Vergl. W. C. AYRES u. W. KÜHNÉ, Ueber Regeneration des Sehpurpurs beim Säugetiere, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 2, 1879. H. DRESEB, Zur Chemie der Netzhautstäbchen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 30.

Es wird zerstört durch die Einwirkung von Alkohol, Aether, Chloroform, freien Säuren und Alkalilösungen, ferner durch einfaches Erwärmen, und zwar momentan bei 76° C. Dagegen ist er gegen Ammoniak und Alkalikarbonate beständig, ebenso gegen die Pankreasverdauung und Fäulnis. Reduktionsmittel verändern ihn nicht. Desgleichen zeigt der Sehpurpur gegen die meisten Oxydationsmittel, wie Ozon, Wasserstoffsuperoxyd und Eisenchlorid, eine auffallende Widerstandsfähigkeit, doch vermag ihn Osmiumsäure sowie Kaliumpermanganat zu zerstören¹⁾. Charakteristische Absorptionsstreifen kommen dem Rhodopsin nicht zu. Es zeigt nur eine Verdunkelung des Gesichtsfeldes zwischen D und G, besonders bei E, so daß auch hierdurch keine Andeutung über die chemische Stellung dieses Pigmentes unter den tierischen Farbstoffen gegeben ist.

Uebrigens giebt es, worauf zuerst KÜHNE hingewiesen hat, zwei verschiedene Arten von Sehpurpur, die eine bei Säugern, Vögeln und Amphibien, die andere, mehr violett erscheinende, bei Fischen vorkommend. Der erstere Farbstoff besitzt sein stärkstes Absorptionsvermögen im Grünen, der letztere dagegen im Gelbgrünen²⁾.

Als spezielle Bestandteile der den Sehpurpur enthaltenden und mit Neurokeratinscheiden versehenen Stäbchenaußenglieder der Retina werden Protagon und Verbindungen von Lecithinen mit Vitellin, sog. Lecithalbumine, aufgeführt³⁾. Dieses Gemenge, welches sich gegen Lösungsmittel, sowie namentlich gegen Wasser und gegen Osmiumsäure sehr ähnlich, aber doch nicht völlig wie das Nervenmark (Myelin) verhält, wird von KÜHNE als „Myeloïd bezeichnet.

Die hinter der Stäbchen-Zapfenschicht liegende und an die Choroïdea grenzende Zone hexagonaler Epithelzellen enthält neben Myeloïd und einem, wenigstens bei vielen Tieren vorkommenden gelben Lipochrom, das sogenannte Lipochrin⁴⁾, ein schwarzes Pigment in Form stäbchenförmiger Körnchen, das sogenannte „Fuscin“⁵⁾. Dieser Farbstoff scheint mit dem dunkeln Pigment der Choroïdea identisch zu sein. Er gehört offenbar in die Kategorie jener Farbstoffe, welche als Melanine bezeichnet werden, und die in der Haut der Neger, in den Haaren, sowie unter pathologischen Verhältnissen im Blut und besonders in den melanotischen Geschwülsten vorkommen, um von da aus in den Harn überzugehen.

Die Abstammung des Fuscins aus dem Blutfarbstoff scheint sicher gestellt zu sein, besonders seitdem bekannt ist, daß sich bei der embryonalen Entwicklung des Auges die erste Entstehung des braunschwarzen Pigments an das Auftreten der Blutgefäße knüpft⁶⁾. Ferner

1) H. DRESE, a. a. O. S. 26.

2) Vergl. auch E. KOETTGEN und G. ABELSDORF, Die Arten des Sehpurpurs in der Wirbeltierreihe, Sitzungsber. d. Berliner Akad., 1895, S. 921.

3) H. DRESE, a. a. O. S. 35—38.

4) Vergl. W. KÜHNE in Hermann's Handbuch der Physiologie, Bd. 3, I, 1879, S. 244 u. 309.

5) B. ROSOW, Arch. f. Ophthalmol., Bd. 9, 1863, III, S. 63. W. KÜHNE, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 2, 1879, S. 112. K. MAYS, ebendas., S. 324. W. KÜHNE, Hermann's Handbuch d. Physiol., Bd. 3, I, 1879, S. 247.

6) Vergl. H. SCHERL, Arch. f. Ophthalmol., Bd. 39, 1893, II, S. 130.

spricht hierfür der Stickstoff¹⁾ und der Eisengehalt²⁾ des Fuscins, welches nach der Angabe von KÜHNE entweder durch tryptische Verdauung, oder durch Behandlung der Pigmentepithelschicht mit einer Lösung von gallensauren Alkalien mit nachfolgendem Centrifugieren, wobei sich das Pigment gut absetzt, rein gewonnen werden kann. Das Fuscin löst sich in starken Laugen und konzentrierter Schwefelsäure. Aus den vorhandenen, sehr differierenden Analysen berechnet sich seine Zusammensetzung im Mittel auf 57,5 Proz. C, 5,2 Proz. H, 11,6 Proz. N und 0,25 Proz. Fe.

Während bei den Säugern die Zapfen des Sehepithels ganz farblos sind, enthält bei den Vögeln und Reptilien jedes Zapfeninnenglied einen farbigen Oeltropfen, und zwar so, daß auf jeder Netzhaut ein Teil der Fettkügelchen grün, ein anderer gelb und ein weiterer Anteil rot gefärbt ist³⁾. Diese Färbungen ändern sich auch durch starke Belichtung der Augen eines lebenden Tieres nicht.

Wie sich vermuten ließ, gehören die in Rede stehenden Farbstoffe zu den Lipochromen. Sie sind besonders von KÜHNE und AYRES⁴⁾ untersucht und Chromophane genannt worden.

Die Pigmente lassen sich aus den mit kaltem Alkohol entwässerten Netzhäuten mittels Aether extrahieren, wobei gleichzeitig die Fette in Lösung gehen. Nach dem Abdunsten des Aethers und der hierauf folgenden Verseifung der letzteren mittels alkoholischer Kalilauge kann man nach dem früher mitgeteilten Prinzip (vergl. S. 90) durch Ausziehen mittels Petroleumäther den grünen Farbstoff (Chlorophan), hierauf mittels Aether das gelbe Lipochrom (Xanthophan), und endlich mittels Benzol das rote Pigment (Rhodophan) isolieren.

Das Chlorophan läßt zwei Absorptionsbänder erkennen, das Xanthophan und das Rhodophan dagegen nur je eins, welche, wie diejenigen aller Lipochrome, im blauen Teil des Spektrums liegen, aber wenig charakteristisch sind. Auch das Verhalten der Chromophane gegen rauchende Salpetersäure und konzentrierte Schwefelsäure entspricht demjenigen der Fettfarbstoffe im allgemeinen⁵⁾. Auffallend ist die verhältnismäßig große Widerstandsfähigkeit der Chromophane gegen das Tageslicht, welches diese Pigmente erst nach mehrtägiger Einwirkung zu zerstören vermag.

Ob die gefärbten Oelkugeln in den Zapfeninnengliedern der Vogelretina zu der Farbenempfindung in Beziehung stehen, ist schon deshalb zweifelhaft, weil eine entsprechende Einrichtung anderen Tieren fehlt.

1) J. SCHERER, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 15, 1841, S. 63.
B. ROSOW, a. a. O. N. SIEBER, *Ueber die Pigmente der Choroidea und der Haare*, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 20, 1886, S. 362.

2) Vergl. besonders K. MAYS, *Ueber den Eisengehalt des Fuscins*, *Arch. f. Ophthalmol.*, Bd. 39, 1893, III, S. 89.

3) A. HANNOVER, *Arch. f. Anat. u. Physiol.*, 1840, S. 320.

4) W. KÜHNE u. W. C. AYRES, *Ueber lichtbeständige Farben der Netzhaut*, *Untersuch. aus d. Physiol. Institut zu Heidelberg*, Bd. 1, 1878, S. 341, sowie W. KÜHNE in *Hermann's Handb. d. Physiol.*, Bd. 3, I, 1879, S. 291.

5) Vergl. St. CAPRANICA, *Physiologisch-chemische Untersuchungen über die farbigen Substanzen der Retina*, *Du Bois Arch.*, 1877, S. 283.

Das Sekret der Thränendrüse dient zur Befeuchtung der Hornhaut als Schutzmittel gegen das Vertrocknen derselben. Unter normalen Verhältnissen wird es in minimaler Menge abgesondert und von den Thränenkanälchen aufgesogen, um in die Nasenhöhle abzufließen. Der Wassergehalt der Thränen wird auf 98,12 Proz. angegeben¹⁾. Außerdem enthalten dieselben Eiweiß von globulinartigem Charakter sowie Kochsalz und etwas Natronkarbonat, in folgedessen die Thränen schwach alkalisch reagieren.

1) Vergl. besonders H. MAGAARD, Ueber das Sekret und die Sekretion der menschlichen Thränendrüse, Virchow's Arch., Bd. 89, 1882, S. 258.

Zehnter Abschnitt.

Die Haut, ihre Anhänge und Sekrete.

Die äußersten Schichten der Haut werden von der Epidermis gebildet, unter welcher sich das mit mehr oder weniger reichen Einlagerungen von Fettzellen versehene bindegewebige Corium oder die Lederhaut ausbreitet. Letztere wird von elastischen Fasern, glatten Muskelbündeln, Nerven, Gefäßen, Talg- und Schweißdrüsen durchsetzt.

Die Epidermis besteht aus mehreren Schichten von Epithelzellen, welche in den tiefen Lagen (Stratum Malpighii) protoplasmatischer Natur sind, während die äußeren Schichten (Stratum corneum) mehr und mehr nach der Peripherie zu verhornen, so daß schließlich die obersten Lagen tote Keratinplättchen vorstellen, welche allmählich abgestoßen werden, um durch die Neubildung der unteren Lagen ersetzt zu werden.

Diese verschieden weit vorgeschrittene Verhornung der Epidermiszellen giebt sich besonders auch durch ihre erheblich differierende Widerstandsfähigkeit gegen diejenigen chemischen Reagentien zu erkennen, welche zwar echte Eiweißstoffe, nicht aber die Keratine zu lösen vermögen, wie dies namentlich vom Magen- und Pankreassaft bekannt ist (vergl. S. 59)¹⁾. Ebenso lösen verdünnte Laugen echte Eiweißstoffe schon in der Kälte, während die keratinösen Gebilde erst beim Erwärmen unter gleichzeitiger Zersetzung davon aufgenommen werden, was in Verbindung mit der künstlichen Verdauung zur Reindarstellung der Keratine benutzt werden kann²⁾.

1) Sehr junge Horngebilde gehen allerdings durch sehr kräftigen Magensaft und bei langer Einwirkung desselben allmählich in Lösung, namentlich nach vorausgegangener Behandlung mit Laugen oder heißem Wasser. Vergl. L. MOROCHOWETZ bei W. KÜHNE, *Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg*, Bd. 1, 1877, S. 220. W. KRUENBERG, Ueber die chemische Beschaffenheit der sog. Hornfäden von *Mustelus* und über die chemische Zusammensetzung der keratinösen Hüllen um die Eier von *Scyllium stellare*, *Mitteil. d. Zool. Station zu Neapel*, Bd. 6, 1885, Heft 2, S. 295. W. KÜHNE u. R. H. CHITTENDEN, Ueber das Neurokeratin, *Zeitschr. f. Biol., N. F.* Bd. 8, 1890, S. 303. R. NEUMEISTER, *ebendas.*, Bd. 13, 1895, S. 415.

2) Vergl. hierüber besonders W. KÜHNE u. R. H. CHITTENDEN, *Zeitschr. f. Biol., N. F.* Bd. 8, 1890, S. 302—304.

Ganz vorwiegend aus Keratin bestehen ferner auch die aus der Haut hervorgehenden Haare und Nägel, sowie die Hufe, Hörner, Geweihe, Federn, Stacheln, Borsten, Schuppen der verschiedenen Tiere und das Schildpatt. Diese Horngebilde, nach dem oben besprochenen Prinzip gereinigt, zeigen in ihrer elementaren Zusammensetzung, abgesehen von dem hohen und wechselnden Schwefelgehalt¹⁾, kaum Differenzen von den echten Eiweißstoffen.

In der Asche aller dieser Hautanhänge, mit Einschluß der Haare, finden sich reichliche Mengen von Kieselsäure, was offenbar zur Festigkeit derselben beiträgt. Ganz besonders kiesel-säurereich sind die Fahnen der Vogelfedern. Sie enthalten davon im Mittel 1,27 Proz.²⁾, während die Asche zu ein Drittel aus Kiesel-erde besteht.

Außer der Kieselsäure kann man in der Asche dieser Gebilde neben viel Calcium- und Natriumphosphat auch stets einen Eisen-gehalt konstatieren. Und zwar ist derselbe allgemein um so be-deutender, je dunkler die betreffenden Hautanhänge erscheinen. Schon hieraus läßt sich vermuten, daß dieser Eisengehalt der Asche aus gewissen Farbstoffen der Horngebilde stammt.

Thatsächlich ist auch ein schwarzes Pigment aus den Haaren erhalten worden, welches offenbar zur Kategorie der oben erwähnten Melanine gehört (vergl. S. 489). Ob dieser schwarze Farb-stoff aber mit dem dunklen Pigment im Rete Malpighii der Neger-haut³⁾, in den Naevi sowie in der Haut vieler Tiere identisch ist, bleibt dahingestellt.

Der schwarze Haarfarbstoff geht beim Kochen der Haare mit verdünnter Kalilauge in Lösung. SIEBER⁴⁾ hat es versucht, aus der durch Essigsäure wieder gefällten Lösung das betreffende Melanin durch Aufnehmen in Ammoniak rein darzustellen, worauf zur völligen Befreiung des Farbstoffes von Eiweißkörpern ein längeres Kochen derselben mit starker Salzsäure erfolgte. Daß aber hierbei etwa vor-handenes Eisen aus dem Melanin abgespalten werden kann, liegt sehr nahe. Die Angabe, daß der Haarfarbstoff eisenfrei sei, verdient des-halb vorläufig keine Beachtung. Im übrigen fand SIEBER darin im Mittel etwa 56 Proz. C, 7,5 Proz. H, 8,5 Proz. N und 4 Proz. S.

Bemerkenswert ist der Befund, daß beim Menschen nach an-dauernder Einnahme von Jodkalium dieses, zum kleinen Teil wenigstens, in den Haaren zur Ausscheidung kommt⁵⁾. Ähnlich verhalten sich auch andere heterogene Substanzen.

1) Vergl. S. 60, sowie P. MOHR, Ueber den Schwefelgehalt ver-schiedener Keratinsubstanzen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 403.

2) E. F. v. GORUP-BESANZ, Ueber den Kieselerdegehalt der Vogel-federn, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 61, 1847, S. 46, sowie W. HENNE-BERG, ebendas., S. 261.

3) Vergl. hierüber die Untersuchungen von FLOYD, Journ. of the chemical society, London 1877, I, S. 329.

4) N. SIEBER, Ueber die Pigmente der Choroidea und der Haare, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 20, 1886, S. 362.

5) Vergl. E. DRECHSEL, Ueber das Vorkommen von Jod im mensch-lichen Organismus, Centralbl. f. Physiol., Bd. 9, 1896, No. 24, S. 704. Bei Kaninchen dagegen fand ich in den Haaren keine Spur von Jod

Die Farben der bunten Vogelfedern hat KRUENBERG¹⁾ zu erforschen versucht. Zum Teil sind dieselben physikalischer Natur und auf Interferenzerscheinungen zurückzuführen (Strukturfarben). Indessen lassen sich auch gewisse Pigmente von sehr differierenden chemischen und optischen Eigenschaften aus den Federn, namentlich durch verdünnte Sodälösung extrahieren.

Ein roter Farbstoff von übereinstimmendem Verhalten wird bei vielen exotischen, aber auch bei einheimischen Vögeln (*Trogon masura*, *Parvaria cucullata*, *Pyrrhula rubra*, *Picus major*, *Pyrrhula vulgaris*) gefunden und als „Zooerythrin“ bezeichnet. Auch die Färbung der Goldfischhaut²⁾ soll durch dieses „Zooerythrin“ veranlaßt sein.

Ein etwas abweichendes Verhalten zeigen zwei andere rote Pigmente, nämlich das aus den Federn von *Cicinnurus regius* stammende „Zoorubin“ und das „Pseudozoorubin“, welches letzteres sich aus dem roten Gefieder der Paradiesvögel ausziehen läßt.

Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform ist das lichtempfindliche gelbe „Picofulvin“ aus den Federn des Grünspechts (*Picus viridis*). Es besitzt Absorptionsbänder im blauen Teil des Spectrums nach dem Violett zu.

Sehr merkwürdig ist das Vorkommen eines scharlachroten Pigmentes in den Federn des Turakos und einiger anderer Musophagiden³⁾, welches nicht weniger als 7,01 Proz. Kupfer, und zwar fest gebunden, enthält. Dieser „Turacin“ genannte Farbstoff soll außerdem 53,6 Proz. C, 4,6 Proz. H, 6,96 Proz. N und 27,74 Proz. O besitzen. Sein Absorptionsspectrum ist demjenigen des Hämoglobins sehr ähnlich. Das zur Bildung des Turacins nötige Kupfer scheinen die Vögel in den von ihnen reichlich verzehrten Bananen zu finden, welche angeblich stets Kupfer enthalten.

Neben dem roten Turacin besitzen die Musophagiden auch ein grünes, schwachrot fluoreszierendes Pigment, das „Turakoverdin“, welches leicht durch verdünnte Soda extrahiert werden kann. Der Farbstoff ist gleich dem Turacin lichtbeständig und besitzt ein starkes Absorptionsband vor D. Er enthält neben viel Eisen nur wenig Kupfer. Behandelt man Turacin mit konzentrierter Schwefelsäure, so geht es anscheinend in Turakoverdin über. Ferner findet sich in den metallisch schillernden Rücken- und Brustfedern dieser Vögel das braune „Turakobrunin“, welches keine charakteristische Lichtabsorption zeigt.

Diesen Federfarbstoffen reihen sich einige farbige Pigmente an, welche bei einigen Vögeln in der Haut selbst zu finden sind. So

oder Brom, nachdem ich den Tieren während 2 Wochen 0,5 bis 0,75 g Jodkalium resp. Bromnatrium täglich gegeben hatte.

1) W. KRUENBERG, Die Farbstoffe der Federn, Vergl.-physiol. Studien, I. Reihe, 5. Abt., 1881, S. 72, II. Reihe, 1. Abt., 1882, S. 151, 2. Abt., 1882, S. 1 und 3. Abt., 1882, S. 128. Derselbe, Grundzüge einer vergleichenden Physiologie der Farbstoffe und der Farben, Heidelberg 1884.

2) W. KRUENBERG, Die Pigmente der Fischhaut, Vergleich.-physiol. Studien, II. Reihe, 2. Abt., 1882, S. 55 u. 3. Abt., 1882, S. 138.

3) A. H. CHURCH, Chemical News, 1869, S. 265 sowie Philosoph. Transact., 1870, S. 627. Vergl. auch W. KRUENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, I. Reihe, 5. Abt., 1881, S. 77, sowie A. H. CHURCH, Chem. News, Bd. 65, 1892, S. 218, u. A. GAMGEE, Proc. Roy. Soc., Bd. 59, 1896, S. 339.

enthält die Fußhaut der Gabelweihe einen gelben Farbstoff, den KRUKENBERG durch Chloroform extrahierte und „Coriosulfurin“ genannt hat. Dasselbe besitzt mit dem Hauptpigment gewisser Fische, namentlich der Muränen, eine so große Aehnlichkeit, daß KRUKENBERG beide Farbstoffe für identisch hält.

Das „Coriosulfurin“, ferner das aus der Eidechsen- und Schlangenhaut extrahierte „Lacertofulvin“¹⁾ scheinen nach ihrem chemischen und optischen Verhalten zu den Lipochromen zu gehören, so daß sie sich dem bereits erwähnten Tetronerythrin (vergl. S. 89), welches die Lidhaut vieler Vögel rot färbt, anreihen würden. Die übrigen Federfarbstoffe bezeichnet KRUKENBERG auf Grund ihres Verhaltens als „Lipochromoide“, das braune Turakobrunin dagegen als ein „Melanoid“. Beide Kategorien von Pigmenten sollen, gleich den Lipochromen und Melaninen, keine scharfe Sonderung zulassen und in einer genetischen Beziehung stehen²⁾.

Hier mag angefügt werden, daß in der Haut von vielen Reptilien und Amphibien (*Coronella laevis*, *Emys europaea*, Alligator, *Hyla arborea*, *Bombinator igneus*), namentlich am Bauche und Kopfe, neben den erwähnten Lipochromen und Melaninen sich mehr oder weniger hell gefärbte Stellen finden, die aus reichlichen Einlagerungen von Guanin bestehen³⁾. Diese Substanz bildet entweder glänzende irisierende Krystallplättchen, welche den betreffenden Stellen einen schönen Silberglanz verleihen, oder sie ist in der Form amorpher, kreideartiger Massen abgelagert.

Noch viel mehr ist diese Erscheinung der Guaninablagerung in der Haut bei vielen Fischen (Ganoïden, Selachier, Teleostier — Goboïden, Crenilabiaten, Cypriniden, Scomberiden —) ausgebildet, wo dieselbe sich nicht nur in den oberflächlichen Epidermisschichten, speziell in den sog. Schuppentaschen, sondern auch im subkutanen Bindegewebe und anderen bindegewebigen Organen (Peritoneum, Schwimmblase sowie in der Retina⁴⁾ und dem Tapetum) konstatieren läßt⁵⁾.

Daß bei den Wirbellosen nicht das Keratin, sondern andere Substanzen, wie das Chitin, das Tunicin, die Hyalogene und die Skeletine, die Grundlage der äußeren Bedeckung bilden, ist bereits früher bei der Besprechung dieser Stoffe erörtert worden.

1) W. KRUKENBERG, Die Farbstoffe der Reptilienhaut, Vergleich.-physiol. Studien, II. Reihe, 2. Abt., 1882, S. 50—54. Vergl. auch „Die Hautfarbstoffe der Amphibien“, ebendas., S. 43—49.

2) Vergl. W. KRUKENBERG, Grundriß der med.-chem. Analyse, Heidelberg 1884, S. 77 und Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1883, No. 44.

3) Vergl. A. EWALD und W. KRUKENBERG, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 4, 1881, S. 253 und Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 154.

4) W. KÜHNE u. H. SEWALL, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 3, 1880, S. 223.

5) Vergl. BARRESWIL, Ueber das Fischweiß etc., Compt. rend., Bd. 53, 1861, S. 246. C. VOIT, Zeitschr. f. wissensch. Zool., Bd. 15, 1865, S. 515. A. EWALD u. W. KRUKENBERG, Ueber Besonderheiten der Guaninablagerung bei Fischen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 154. A. BETHÉ, Ueber die Silbersubstanz in der Haut von *Alburnus lucidus*, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 472.

Ihre reichhaltige Pigmentierung scheinen diese Deckgebilde meist gelben oder roten Lipochromen und Lipochromoiden zu verdanken. Zu letzteren gehört nach KRUKENBERG¹⁾ das feurige Rot der Edelkoralle. Ferner soll die dunkelblaue Färbung der Krebs- und Hummerpanzer sowie der Hypodermis dieser Tiere durch einen krystallinischen Farbstoff, das sog. „Cyanokrystallin“, bewirkt werden. Schon geringfügige äußere Einflüsse, wie das Sieden mit Wasser, zersetzen dieses Pigment, wobei ein rotes Lipochrom abgespalten wird. Andere hier vorkommende Pigmente, wie das grüne Bonellein, in der Haut von *Bonellia viridis*, scheinen eigentümlicher Art zu sein.

Das Sekret der in der Haut des Menschen und der Säuger vorhandenen Talgdrüsen (Sebum) besteht aus einer schneeweißen, dickflüssigen, nach erfolgter Absonderung erstarrenden Masse, welche als ein Schutzmittel der Haut und ihrer keratinösen Anhänge zu betrachten ist. Außer reichlichen Mengen von darin suspendierten, abgestoßenen Epithelzellen und deren Trümmer, scheint der normale Hauttalg zu enthalten: Eiweißstoffe, und zwar Kasein und Albumin, die gewöhnlichen tierischen Fette, freie Fettsäuren, Cholestearin und Isocholestearin nebst deren Fettsäurerestern, sowie anorganische Salze.

Zu einer gründlichen Untersuchung ausreichende Quantitäten des normalen Hautsekretes vom erwachsenen Menschen sind allerdings nicht zu beschaffen. Indessen unterscheidet sich dasselbe wenigstens qualitativ wohl nicht von der „Vernix caseosa“, welche auf der Haut der Neugeborenen in erheblich größerer Menge abgelagert ist und mehrfach analysiert wurde²⁾. Nach einer Analyse von RUPPEL enthält dieselbe 3,4 Proz. Wasser und 13 Proz. in Aether lösliche Stoffe.

Besonders wichtig für die schützenden Eigenschaften des Sebums scheinen die von LIEBREICH in der menschlichen und tierischen Haut und in den Haaren, in der Vernix caseosa, in den Federn und Schnäbeln der Vögel sowie in den Pferdehufen nachgewiesenen, gegen die Fäulnis und Oxydation sehr resistenten Fettsäurerester der Cholestearine zu sein. Daß sie sich in besonders großer Menge in der Schafwolle angesammelt finden und daraus im großen extrahiert werden („Lanolin“), wurde bereits erwähnt (vergl. S. 95).

Große Mengen von Hauttalg findet man in den Haarbalgeschwülsten (Atheromen), cystenartigen Gebilden, die durch eine Stauung des Sekretes infolge der Verstopfung des Ausführungsganges der Talgdrüsen entstehen. Der Inhalt derartiger Cysten ist wiederholt untersucht worden³⁾, doch ist es offenbar kein normales Sebum, sondern besteht zum Teil wenigstens aus dessen Zersetzungsprodukten, unter denen Leucin, Tyrosin sowie flüchtige Fettsäuren, namentlich Butter-, Valerian- und Kapronsäure, gefunden wurden.

1) Vergl. W. KRUKENBERG. Vergl.-physiol. Studien, II. Reihe, 2. Abt., 1882, S. 70, 3. Abt., 1882, S. 81 u. 703 sowie 4. Abt., 1887, S. 172.

2) Vergl. O. LIEBREICH, Berliner klin. Wochenschr., 1885, No. 47, S. 761, Du Bois Arch., 1890, S. 363 sowie Virchow's Arch., Bd. 121, 1890, S. 383. W. G. RUPPEL, Ueber die Vernix caseosa, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 122.

3) Vergl. C. SCHMIDT, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 5, 1869, S. 522.

Ganz ebenso sind die Talgansammlungen am Präputium (S m e g m a) zu beurteilen, welchen sich wohl auch Harnbestandteile und deren Zersetzungsprodukte beimischen. Zu erwähnen ist, daß in den eigentümlich riechenden Präputialsekreten des Bibers (Castoreum) und des Moschustieres (Moschus), welche zum Teil in besonderen, in die Haut einmündenden Drüsensäcken entstehen, im wesentlichen keine anderen Stoffe als im gewöhnlichen Sebum enthalten sind. Der spezifische Geruch des Moschus soll nach WÖHLER auf der Anwesenheit einer flüchtigen Base beruhen, während derjenige des Castoreums durch kleine Mengen eines phenolartigen Körpers¹⁾ veranlaßt wird.

Das Ohrenschmalz (C e r u m e n)²⁾ zeigt insofern eine Abweichung von dem gewöhnlichen Hauttalg, als es neben den erwähnten Stoffen des letzteren Kaliseifen, und zwar bis zur Hälfte seines Gewichtes, enthält. Außerdem führt das Cerumen ein gelbes, bitter schmeckendes Pigment, welches nicht näher untersucht ist.

Ein Analogon zu den Talgdrüsen der Säuger bildet in jeder Beziehung die bei vielen Vögeln, wenn auch nicht bei allen vorhandene Bürzeldrüse (Glandula uropygii)³⁾, welche besonders bei den Wasservögeln eine Ausbildung erlangt. Dagegen fehlen allen Vögeln eigentliche Hautdrüsen, wie sie bei den Säugern zu finden sind. Das Sekret der Bürzeldrüse ist viel leichter in größeren Mengen zu erhalten als das Sebum der Säugetiere, da eine Gans davon im Mittel etwa $2\frac{1}{3}$ g liefert.

Das im Ausführgang der Drüse befindliche, sauer reagierende Sekret ist dunkelgelb und bei Körpertemperatur von lehmiger Konsistenz während die tiefen Teile der Drüse eine leicht flüssige, heller gefärbte Masse bergen. Die Analyse des Gesamtdrüseninhaltes⁴⁾ ergab bei Gänsen und Enten im Mittel etwa 60 Proz. Wasser, 15 Proz. Eiweiß, 19–24 Proz. in absolutem Aether lösliche Stoffe und 0,7 Proz. Salze.

Die Eiweißstoffe des Bürzeldrüsenkretes sind, abgesehen von den darin suspendierten nukleïnreichen Epithelien, dieselben wie im Hauttalg, nämlich Kaseïn und Albumin. Das ätherische Extrakt enthält Fette mit niederen und höheren Fettsäuren, etwas Lecithin, freie Fettsäuren, Seifen und sehr erhebliche Mengen vom Palmitinsäureester des Cetylalkohols, welcher sonst nur noch im Walrat gefunden wurde. Cholestearine oder deren Fettsäureester konnten dagegen im Bürzeldrüsensekret nicht nachgewiesen werden. Sie scheinen hier durch den Palmitinsäurecetylesther vertreten zu sein. Da trotzdem die Haut und die Federn der Vögel reichliche Quantitäten von Cholestearinfettsäureestern enthalten, glaubt LIEBREICH⁵⁾, daß diese Stoffe auch ohne Drüsen von den Hautepithelien selbst produziert werden.

1) Vergl. F. WÖHLER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 67, 1848, S. 360.

2) Vergl. J. E. PETREQUIN, Ueber Cerumen, Compt. rend., Bd. 68, 1869, S. 940 und Bd. 69, 1869, S. 987.

3) Vergl. R. KOSSMANN, Ueber die Talgdrüsen der Vögel, Zeitschr. f. wissensch. Zool., Bd. 21, 1871, S. 568.

4) Vergl. D. DE JONGE, Ueber das Sekret der Talgdrüsen der Vögel und sein Verhältnis zu den fetthaltigen Hautsekreten der Säugetiere, insbesondere der Milch, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 225.

5) Vergl. O. LIEBREICH, Ueber das Vorkommen des Lanolins im menschlichen Organismus, Virchow's Arch., Bd. 121, 1890, S. 383.

Durch die Sekretion der in der Cutis liegenden Schweißdrüsen wird beim Menschen unter normalen Verhältnissen mindestens ein Drittel des gesamten, zur Ausscheidung kommenden Wassers eliminiert, während sich der Rest desselben auf die Nieren und Lungen verteilt.

Die menschlichen Schweißdrüsen sind besonders an der Stirn, den Achselhöhlen, den Fußsohlen und Handtellern reichlich und groß.

Bei den Tieren ist die Schweißbildung sehr verschieden verbreitet. Während der Affe, das Pferd und das Schaf überall schwitzen, tritt bei der Katze und dem Hunde Schweiß nur an den Zehenballen auf, beim Schweine nur an der Rüsselscheibe, beim Rinde lediglich am Maule. Die Ziegen, Kaninchen, Ratten und Mäuse dagegen schwitzen überhaupt nicht. Bei diesen Tierarten wird offenbar die der Wärmeregulierung dienende Schweißsekretion durch eine entsprechend stärkere Wasserverdunstung an der Lungenoberfläche ersetzt.

Unter normalen Verhältnissen und bei mäßigem Wassergehalt der atmosphärischen Luft ist der Schweiß nicht bemerkbar, da er in demselben Maße verdunstet, als er secerniert wird. Schon deutlich wird die Schweißbildung wahrgenommen bei sehr feuchter Luft, weil dieselbe eine schnelle Verdunstung von Flüssigkeiten verhindert. Unter diesen Umständen scheint indessen der Schweiß nur minimale Mengen von gelösten Stoffen zu enthalten. Wird aber die Schweißsekretion abnorm gesteigert, was sich durch alle Umstände herbeiführen läßt, welche eine Erhöhung der Körpertemperatur bewirken, wie starke Muskelanstrengung, künstliche Erwärmung, namentlich verbunden mit reichlichem Genuß von warmem Wasser, oder durch nervöse Einflüsse (Pilocarpin, direkte Erregung der schweißregenden Fasern im Ischiadicus¹⁾, Dyspnoë, Gemütsbewegungen), so führen die vermehrten Wassermengen auch eine größere Quantität von darin gelösten Stoffen mit sich, und zwar um so mehr, je profuser die Schweißabsonderung sich gestaltet. Hieraus erklären sich die abweichenden quantitativen Befunde, welche über die Zusammensetzung des Schweißes vorliegen.

Größere Mengen Schweiß von Menschen und Tieren sind in heißen Luftbädern von 40–45° R zu gewinnen, wobei die ablaufende Flüssigkeit in untergestellten Zinkwannen gesammelt wird. Unter diesen Umständen hat FAVRE²⁾ von einem erwachsenen Manne im Verlaufe von 1 1/2 Stunden 2500 ccm Schweiß erhalten.

Die zuerst secernierte Flüssigkeit, welche reichlich abgestoßene Epithelien und deren Trümmer enthält, besitzt eine saure Reaktion, die aber wohl nur auf die nicht zu vermeidende Beimengung von freien Fettsäuren, welche aus den Talgdrüsen stammen, zu beziehen ist, denn mit der allmählich profuser werdenden Sekretion wird der Schweiß regelmäßig deutlich alkalisch³⁾. Bei den Pferden besitzt derselbe von vornherein stets eine alkalische Reaktion⁴⁾.

1) Vergl. F. GOLTZ, Pflüger's Arch., Bd. 11, 1875, S. 71. A. KENDALL und B. LUCHSINGER, ebendas., Bd. 13, 1876, S. 212. M. LEWY-DORN, Du Bois Arch., 1895, S. 799.

2) P. A. FAVRE, Compt. rend., Bd. 35, 1852, S. 721.

3) P. A. FAVRE, a. a. O. D. TRÜMPY u. B. LUCHSINGER, Pflüger's Arch., Bd. 18, 1878, S. 494. E. HEUSS, Die Reaktion des Schweißes beim gesunden Menschen, Monatsh. f. prakt. Dermatol., Bd. 14, 1892, No. 9, 10 u. 12. P. ARGUTINSKY, Pflüger's Arch., Bd. 46, 1890, S. 594.

4) F. SMITH, Ueber die Zusammensetzung des Schweißes vom Pferde, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 497.

Nach dem Filtrieren des Schweißes erhält man eine klare, farblose Flüssigkeit von eigentümlichem, etwas stechendem Geruche, welcher von flüchtigen Fettsäuren, namentlich Essigsäure und Buttersäure herrührt, von denen es zweifelhaft ist, ob sie dem Schweiß als solchem angehören, oder ob sie nicht vielmehr als zersetzte Bestandteile des Hauttalges zu betrachten sind.

Aus zahlreichen Analysen¹⁾ kann man den Wassergehalt des menschlichen Schweißes etwa zu 98,8 Proz. angeben, so daß auf die festen Stoffe nur 1,2 Proz. entfallen.

Regelmäßig enthält der Schweiß, neben sehr schwankenden Mengen von Kochsalz und auffallend wenig Phosphaten und Sulfaten²⁾, Harnstoff³⁾, und zwar nach den Bestimmungen von ARGUTINSKY⁴⁾ im Mittel etwa 0,14 Proz. Da ferner auch eine Reihe anderer normaler Harnbestandteile, wie Kreatinin⁵⁾, Harnsäure⁶⁾, aromatische Oxy-säuren, Phenoläther- und Skatoxylätherschwefelsäure⁷⁾, bei ausge-dehnter Schweißabsonderung in dem Sekret nachweisbar werden, muß man dasselbe neben dem Harn als eine Flüssigkeit betrachten, welche sich unter Umständen an der Elimination der Endprodukte des Stoffwechsels beteiligt, wenn auch unter gewöhnlichen Verhältnissen diese Funktion der Schweißdrüsen nicht in Betracht kommt.

Bei profusen Schweißen ist einige Male auch eine deutliche Blau-färbung der Flüssigkeit (Chromhydrosis oder Cyanhydrosis) beobachtet worden⁸⁾, was eine Bildung von Indigo infolge einer oxydativen Spal-tung von Harnindikan vermuten läßt. Doch scheinen diese Angaben einer Bestätigung bedürftig, da es nicht ausgeschlossen ist, daß die sogenannte „Chromhydropse“ auf einer Wirkung von chromogenen Pilzen (vergl. S. 284) beruht⁹⁾.

Eiweiß findet sich in Spuren in jedem normalen Schweiß, doch

1) Vergl. P. A. FAVRE, a. a. O. O. FUNKE, Moleschott's Unter-suchungen zur Naturlehre des Menschen und der Tiere, Bd. 4, 1858, S. 36. W. LEUBE, Ueber den Antagonismus zwischen Harn- und Schweiß-sekretion und dessen therapeutische Bedeutung, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 7, 1870, S. 1. E. CRAMER, Ueber die Beziehung der Kleidung zur Hautthätigkeit, Arch. f. Hyg., Bd. 10, 1890, S. 231. E. HARNACK, Ueber die Zusammensetzung des menschlichen Schweißes und den rela-tiven Salzgehalt der Körperflüssigkeiten, Fortschritte der Medizin, 1893, S. 91.

2) P. A. FAVRE, a. a. O., sowie A. KAST, Ueber aromatische Fäulnis-produkte des menschlichen Schweißes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 505.

3) J. PICARD, De la présence de l'urée dans le sang et de la diffusion dans l'organisme etc., Thèse, Straßburg 1856.

4) P. ARGUTINSKY, Versuche über die Stickstoffausscheidung durch den Schweiß etc., Pflüger's Arch., Bd. 46, 1890, S. 600.

5) Vergl. St. CAPRANICA, Beitrag zur Chemie des Schweißes, Arch. de chol. Ital., Bd. 2, 1882, S. 447. E. CRAMER, a. a. O.

6) C. TICHBORNE, Ueber Harnsäureausscheidung durch den Schweiß, Zentralbl. f. d. med. Wissensch., 1888, S. 106.

7) A. KAST, a. a. O.

8) G. BIZIO, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 39, 1860, S. 33. K. B. LOFMAN, Wiener med. Wochenschr., 1873, S. 291.

9) Vergl. A. KAST, a. a. O. S. 506—507.

dürfte dasselbe neben den gleichzeitig vorkommenden Fetten und Cholestearin zunächst lediglich auf eine Beimengung des Inhaltes der Talgdrüsen zu beziehen sein. Wird dagegen die Schweißsekretion künstlich über die Norm angeregt, so treten zweifellos auch aus den Schweißdrüsen Eiweißstoffe in die Flüssigkeit über¹⁾, deren Menge bei anhaltender Sekretion zu steigen scheint. Namentlich bei Pferden hat man unter diesen Umständen recht erhebliche Eiweißmengen, und zwar Serumalbumin und Globulin, im Schweiß gefunden²⁾.

Viele heterogene Substanzen, wie Chinin, Jodkalium, Arsen und Quecksilbersalze und eine große Reihe anderer Arzneimittel können zum Teil in den Schweiß übergehen³⁾. Dasselbe gilt unter pathologischen Verhältnissen für den Traubenzucker⁴⁾ und für das Aceton⁵⁾ beim Diabetes, sowie von Gallenfarbstoffen beim Icterus. Endlich ist das Auftreten von Blutfarbstoff und dessen Zersetzungsprodukten bei körperlichen und gleichzeitig geistigen Ueberanstrengungen konstatiert worden.

Besonders reich an Harnbestandteilen scheint der Schweiß bei darniederliegender Nierenthätigkeit zu sein, was namentlich bei Nephritis und der Cholera wiederholt beobachtet wurde. Unter diesen Umständen können sich beim Abdunsten des Schweißes förmliche Krusten auf der Haut bilden, in denen Harnstoff ohne weiteres nachweisbar ist.

Durch die Hautdrüsen erfolgt bei allen Tieren auch die Elimination eines Teiles der im Verlauf des Stoffwechsels produzierten und zur Ausscheidung kommenden Kohlensäure. Diese respiratorische Funktion der Haut ist aber bei den verschiedenen Tieren in einem sehr ungleichen Grade ausgebildet. Während die Säugetiere und Vögel die Hautatmung gegenüber der Lungenatmung ganz zurücktreten lassen, so daß erstere bei ihnen geradezu bedeutungslos wird, ist umgekehrt bei den Amphibien der Gaswechsel ganz vorwiegend in der Haut lokalisiert. Dies haben direkte Versuche dargethan, bei welchen die Luft aus zwei gasdicht voneinander getrennten Räumen analysiert wurde, von denen der eine den Kopf eines lebenden Frosches, der andere dagegen den übrigen Körper des Tieres enthielt, wobei dasselbe in dem Loche einer völlig anschließenden Gummimembran steckte und so fixiert wurde. Es ergab sich, daß die Kohlensäureabgabe durch die Lungen, gegenüber derjenigen durch die Haut, ganz unbedeutend war⁶⁾. Ferner ist festgestellt, daß bei Fröschen nicht nur die Kohlensäureabgabe, sondern

1) Vergl. W. LEUBE, Ueber Eiweiß im Schweiß, Virchow's Arch. Bd. 48, 1869, S. 181. Hier findet sich die ältere Litteratur besprochen.

2) A. LECLERC, Ueber Albumin im Schweiß der Pferde, Compt. rend., Bd. 107, 1888, S. 122. F. SMITH, Ueber die Zusammensetzung des Schweißes vom Pferde, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 497.

3) Vergl. BERGERON und LEMATTRE, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1864, S. 656.

4) Vergl. besonders E. KÜLZ, Diabetes, II, Marburg 1875, S. 135.

5) L. DEVOTO, Ueber die Gegenwart von Aceton im Schweiß. Centralbl. f. klin. Med., Bd. 12, 1891, S. 193.

6) Vergl. F. KLUG, Ueber die Hautatmung des Frosches, Du Bois Arch., 1884, S. 183.

auch die Sauerstoffaufnahme nach Exstirpation der Lungen oder Durchschneidung beider Vagi, Eingriffe, welche die Tiere ziemlich lange überleben, kaum eine Aenderung erfahren ¹⁾. Ueberfirnißt man dagegen Frösche, so daß ihre Haut gasdicht wird, so gehen sie schnell zu Grunde ²⁾. Dieselbe Prozedur ist auf der anderen Seite auch am Menschen vorgenommen und 10 Tage lang ohne jeden Schaden vertragen worden, ein schlagender Beweis, daß hier von einer physiologischen Bedeutung der Hautatmung nicht die Rede sein kann ³⁾. Ebenso verhalten sich Kaninchen, wenn man nur durch künstliche Erwärmung dafür sorgt, daß keine Abkühlung der Tiere erfolgen kann. Im anderen Falle sterben die überfirnißten Tiere allerdings, aber nicht infolge der unterdrückten Hautperspiration, sondern weil durch das Lackieren die wärmereregulierenden Apparate der Haut außer Thätigkeit gesetzt werden ⁴⁾. Es kommt nämlich zu einer Lähmung der Vasomotoren, Erweiterung der Hautgefäße und abnorm vermehrter Wärmeabgabe, so daß die Kaninchen ihre Eigentemperatur nicht bewahren können. Dieselbe Erscheinung beobachtet man bei allen kleinen Säugetieren mit dünner zarter Haut, während große Tiere mit derber Haut, z. B. Hunde, gleich dem Menschen, die Prozedur des Lackierens sehr gut vertragen.

Die Menge der in einer Stunde von der menschlichen Haut abgegebenen Kohlensäure ist mit Hilfe des Perspirationsapparates bestimmt worden. Dieser besteht aus einem gasdichten Kasten, in welchem der Körper der Versuchsperson mit Ausnahme des Kopfes sich befindet, der in der Oeffnung einer abschließenden Kautschukplatte steckt. Der Apparat wird durch einen kontinuierlichen kohlenstofffreien Luftstrom so ventiliert, daß die austretende Luft ihre Kohlensäure an titriertes Barytwasser abgibt.

Es hat sich ergeben, daß bei einer Lufttemperatur von 29–33° C die Quantität der in 24 Stunden durch die menschliche Haut abgegebenen Kohlensäure konstant 8,4 g beträgt ⁵⁾. Doch ändert sich dieser Wert zugleich sehr erheblich bei einem geringen Ansteigen der Außentemperatur ⁶⁾. Schon bei 34° C werden 16,8 g Kohlensäure gefunden und weiter bei 38,5° C schon 28,8 g. Aus dieser Abhängigkeit der Kohlensäureelimination von der Temperatur erklären sich die teilweise sehr abweichenden Resultate der älteren Autoren ⁶⁾.

1) L. SPALLANZANI, *Mémoires sur la respiration* (Aus dem Lateinischen übersetzt v. J. SENEBIER), Genf 1803, S. 72. S. FUBINI, u. J. RONCHI, Moleschott's Untersuch. z. Naturlehre, Bd. 12, 1878, S. 100. F. KLUG, a. a. O.

2) L. SPALLANZANI, a. a. O.

3) Vergl. H. SENATOR, *Virchow's Arch.*, Bd. 70, 1877, S. 182.

4) W. LASCHKEWITSCH, *Du Bois Arch.*, 1868, S. 61. R. WINTERNITZ, *Vergleichende Versuche über Abkühlung und Firnissung*, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 33, 1895, S. 286.

5) Vergl. besonders N. P. SCHIERBECK, *Die Kohlensäure- und Wasserausscheidung der Haut bei Temperaturen zwischen 30 und 39° C*, *Du Bois Arch.*, 1893, S. 116.

6) C. A. GERLACH, *Arch. f. Anat. u. Physiol.* (J. Müller's), 1851, S. 433. C. REINHARDT, *Zeitschr. f. Biol.*, Bd. 5, 1869, S. 33. H. AUBERT, *Pflüger's Arch.*, Bd. 6, 1872, S. 539. A. RÖHRIG, *Deutsche Klinik*, 1872, S. 209. S. FUBINI und J. RONCHI, a. a. O.

Endlich muß erwähnt werden, daß einige Tiere auch Giftdrüsen in der Haut besitzen, nämlich die Kröten und Salamander, deren Giftigkeit schon im Altertum bekannt war. Die mit feinen Ausführungsgängen versehenen Drüsen liegen im Unterhautbindegewebe¹⁾ und veranlassen bei den betreffenden Tieren die bekannten warzenartigen Hautfalten.

Das vorwiegend wäßrige und nur wenig Eiweiß und fettartige Stoffe enthaltende Sekret wird, wenigstens von den Kröten, spritzend nach außen entleert, wenn die Tiere von einem Gegner berührt werden und vermag, selbst in minimalen Mengen ins Auge gelangt, eine heftige Entzündung daselbst zu erregen.

In den meist noch ungenügend untersuchten Flüssigkeiten, welche im allgemeinen saure Reaktion besitzen, finden sich bei den verschiedenen Krötenarten eigentümliche Riechstoffe, von denen derjenige der amerikanischen Knoblauchskröte (*Pelobates fuscus*) besonders penetrant ist. Andere Krötenspecies sollen in ihren Sekreten das betäubend riechende und stark giftige Methylkarbylamin $\text{C}\equiv\text{N}-\text{CH}_3$, sowie namentlich Isocyanessigsäure ($\text{C}\equiv\text{N}-\text{CH}_2\cdot\text{COOH}$) enthalten, welch letztere sehr leicht in Methylkarbylamin zerfällt²⁾. Außerdem will FORNARA³⁾ aus der Haut von *Bufo viridis* und *Bufo cinereus* eine alkaloidartige Substanz, das sogenannte „Bufidin“ oder „Phrynin“ isoliert haben, welches den eigentlich wirksamen Bestandteil der Krötengifte bilden soll. Dasselbe besitzt nicht nur äußerlich die Schleimhäute stark reizende Eigenschaften, sondern es bewirkt auch, selbst in sehr kleinen Mengen in den Magen gebracht, die Vergiftungssymptome des Digitalins. Gegen das Bufidin scheinen übrigens der Igel und das Schwein immun zu sein, da sie, im Gegensatz zu anderen Tieren, den Genuß der Kröten nicht verschmähen.

Ein weiteres Alkaloid, das sogenannte „Samandarin“ oder „Salamandrin“, ist aus dem sauren Hautdrüsensekret des Feuersalamanders (*Salamandra maculosa*) von ZALESKI⁴⁾ dargestellt worden. In seiner ätzenden Wirkung auf die Schleimhaut unterscheidet es sich kaum von dem „Bufidin“. Dagegen wirkt es innerlich ganz wie Strychnin⁵⁾, was bereits LAURENTIUS im Jahre 1768 durch Versuche festgestellt hat. Schon 0,002 g Salamandrin vermögen, subkutan beigebracht, einen mittelgroßen Hund unter *Opisthotonus* zu töten⁶⁾. Außer den Drüsen

1) Vergl. P. SCHULTZ, Arch. f. mikrosk. Anat., Bd. 34, 1889, S. 11. C. PHISALIX, Compt. rend. soc. biol., Bd. 42, 1890, S. 225. O. DRASCHE, Der Bau der Giftdrüsen des gefleckten Salamanders, Du Bois Arch. Anat. Abt., 1894, S. 225.

2) G. CALMELS, Ueber das Krötengift, Compt. rend., Bd. 98, 1883, S. 536.

3) D. FORNARA, Journ. de Thérap., Bd. 4, 1877, S. 882 u. 929 (Ref. in Virchow-Hirsch, Jahresber., 1877, I, S. 441). Vergl. auch R. KOBERT, Sitzungsber. d. Dorpater naturforsch. Gesellsch., Bd. 9, 1891, S. 63.

4) N. ZALESKI, Hoppe-Seyler's med.-chem. Untersuchungen, Berlin 1866, Heft 1, S. 85. Hier findet sich die gesamte ältere Litteratur.

5) J. N. LAURENTIUS, Specimen medicum, exhibens synopsis reptilium emendatum cum experimentis circa venena et antidota reptilium austriacorum, Wien 1768, S. 158.

6) Vergl. C. PHISALIX und P. LANGLOIS, Compt. rend., Bd. 109, 1889, S. 405 u. 482, sowie A. DUTARTRE, ebendas., Bd. 108, 1889, S. 683 und Bd. 110, 1890, S. 199.

mit wäßrigem, sauer reagierendem Sekret besitzen die Feuersalamander in der Haut auch solche mit einer schleimigen, alkalisch reagierenden Flüssigkeit, welche gleichfalls Gift enthalten ¹⁾).

Nicht minder zeigt das wasserarme und milchartige Hautsekret des Wassersalamanders (*Triton cristatus*) giftige Eigenschaften. CALMELS ²⁾ will daraus die widerlich riechende Isocyanpropionsäure gewonnen haben. Jedenfalls wirkt das Hautsekret des Wassersalamanders äußerlich stark reizend, während es, innerlich gegeben, allgemein lähmende Wirkungen äußern soll ³⁾).

1) C. PHISALIX, Compt. rend. soc. biol., Bd. 42, 1890, S. 225.

2) G. CALMELS, a. a. O.

3) J. N. LAURENTIUS, a. a. O. S. 147. A. CAPARELLI, Untersuchungen über das Gift von *Triton cristatus*, Arch. de biol. Ital., Bd. 4, 1883, S. 72.

Elfter Abschnitt.

Die Zusammensetzung der drüsigen Organe.

Es sollen hierunter namentlich die noch nicht besprochenen Bestandteile der verschiedenen großen Drüsen aufgezählt werden, soweit sie den betreffenden Organen eigentümlich sind. Meist handelt es sich um Substanzen, über deren spezifische Bedeutung für die Stoffwechselvorgänge höchstens Vermutungen bestehen.

Die Leber.

Wie schon wiederholt angedeutet wurde, erklären sich die Funktionen dieses Organs aus der allgemeinen Aufgabe der Drüsen, die Zusammensetzung des Blutes konstant zu erhalten. In dieser Beziehung kommt vor allem die in der Leber sich vollziehende Harnstoffbildung (bezw. Harnsäurebildung bei den Vögeln) aus Ammoniumkarbonat in Betracht (vergl. S. 315). Weiter aber besitzt die Leber, entsprechend ihrer anatomischen Lage, speziell die Funktion, den Zutritt der vom Darm aus ins Blut tretenden Stoffe zu regulieren, und zwar in der Weise, daß sie dieselben, wie die Zucker, entweder vorläufig aufspeichert (vergl. S. 319—330), oder daß sie, falls es sich, wie bei den aromatischen Fäulnisprodukten, um schädliche Substanzen handelt, dieselben zu esterartigen Verbindungen umformt, welche ohne Schaden für den Organismus die Säftemasse passieren können (vergl. S. 263). Ferner wurde erwähnt, daß in der Leber der Blutfarbstoff, welcher in diesem oder irgend welchen anderen Organen beim Zerfall von Blutkörperchen frei geworden ist, abgelagert und so dem Kreislauf entzogen wird. Das Hämoglobin erfährt dann unter Abspaltung von Eisen in den Leberzellen eine Umwandlung in Bilirubin, welches letzteres durch die Galle in den Darmkanal gelangt (vergl. S. 214—216). Zugleich mit dem Gallenpigment wird aber noch ein anderer Exkretstoff, nämlich das in Wasser ganz unlösliche Cholestearin, durch die Galle eliminiert (vergl. S. 219), zu dessen Transport ein spezifisches Lösungsmittel erforderlich ist, welches sich die Leber in der Form der gallensauren Salze selbst bereitet (vergl. S. 221).

So erlangt diese Drüse eine große Bedeutung nicht nur als blutregulierender Apparat, sondern ist auch neben den Nieren ein wichtiges Ausscheidungsorgan, während sie durch die Beziehungen der gallensauren Salze zur Fettresorption (vergl. S. 221 u. 333) auch für das Zustandekommen dieses Vorganges verantwortlich ist,

Die schützende Funktion der Leber gegenüber schädlichen Stoffen tritt auch in ihrer schon mitgeteilten Eigenschaft hervor, daß sie heterogene Substanzen, wie Schwermetallsalze, welche wir häufig in sehr geringen Mengen zufällig mit der Nahrung einführen, nach erfolgter Resorption in ihren Zellen zurückhält und teilweise wenigstens durch die Galle eliminiert (vergl. S. 225). Spritzt man ferner größere Quantitäten von Schwermetallsalzen ins Blut, so verschwinden diese Gifte auch unter diesen Umständen schnell aus dem Kreislauf. Zunächst in der Leber angehäuft, werden sie allmählich auf dem Wege der Blutbahn gegen das Darmlumen ausgeschieden (vergl. S. 390).

Ebenso ist durch die Versuche einer Reihe von Forschern festgestellt, daß auch manche Alkaloide bis zu einer gewissen Grenze wenigstens in der Leber festgehalten und wahrscheinlich zu unschädlichen Stoffen umgeformt werden. Selbst Strychnin¹⁾ und Atropin²⁾ werden, von der Pfortader aus injiziert, in ganz erheblich größeren Dosen vertragen als bei intravenöser oder subkutaner Einverleibung.

Die verschiedenen Eiweißstoffe der Leber zu isolieren, ist besonders von PLÓSZ³⁾ sowie von HALLIBURTON⁴⁾ versucht worden. Die annähernd übereinstimmenden Befunde ergaben bei verschiedenen Tieren die Gegenwart von globulinartigen Substanzen in den durch Zerreiben der gefrorenen Leber mit eiskalter Kochsalzlösung hergestellten Extrakten. Von diesen Globulinen gerinnt das eine schon bei etwa 45° C. Auf diesen Eiweißkörper, welcher vielleicht mit dem Myogenfibrin (vergl. S. 406) identisch ist, hat auch DEMANT⁵⁾ hingewiesen. Eine andere globulinartige Substanz, welche bei annähernd 70° koaguliert, scheint zu den Vitellinen zu gehören, da sie zwar durch Magnesiumsulfat, nicht aber durch Kochsalz aussalzbar ist. Ferner enthält der salzhaltige Auszug eine bei 56—60° C koagulierende Proteinsubstanz, welche nach ihrem Verhalten gegen die Magenverdauung sowie wegen ihres hohen Phosphorgehaltes zu den Nukleoalbuminen gestellt werden muß. Außerdem soll ein bei 70—72° C gerinnendes Albumin in den Extrakten der Leber vorhanden sein. Endlich enthält diese Drüse auch in Wasser lösliche Glykoproteide, aus welchen sich durch Kochen mit verdünnter Salzsäure eine reduzierende Substanz abspalten läßt⁶⁾. Vielleicht handelt es sich um

1) Vergl. namentlich G. H. ROGER, *Action du foie sur les poisons*, Thèse, Paris 1887 sowie „Ueber die Wirkung der Leber auf das Strychnin“, *Arch. de Physiol.*, 1892, S. 24. Hier finden sich die älteren Beobachtungen und Untersuchungen besprochen.

2) Vergl. E. KOTLIAR, *Zur Frage über die den Organismus vor giftigen Substanzen schützende Rolle der Leber*, *Arch. d. scienc. biol.*, Bd. 2, 1893, S. 586.

3) Vergl. P. PLÓSZ, *Ueber die eiweißartigen Substanzen der Leberzelle*, *Pflüger's Arch.*, Bd. 7, 1873, S. 371.

4) W. D. HALLIBURTON, *Proc. Physiol. Soc.*, 1890, S. 9 sowie besonders „Die Proteinstoffe der Nieren- und Leberzellen“, *Journ. of Physiol.*, Bd. 13, 1892, S. 806.

5) B. DEMANT, *Beitrag zur Chemie der Muskeln*, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 3, 1879, S. 247.

6) E. SALKOWSKI, *Ueber die Abspaltung reduzierender Substanzen aus den Eiweißkörpern der Leber*, *Centralbl. f. d. med. Wissensch.*, 1893, No. 52.

einen mucinartigen Körper, welcher aus dem interstitiellen Bindegewebe stammt. Daß in der Leber regelmäßig Spuren oder auch größere Mengen von Verdauungsenzymen vorkommen, ist schon früher erwähnt worden (vergl. S. 136—137 u. 200).

Die Leber wird nach dem Absterben trübe und verhältnismäßig hart, wenn auch die Totenstarre nicht so ausgeprägt ist wie beim Muskel. Daß diese Veränderung auch in der Lebersubstanz auf einem Gerinnungsvorgang beruht, kann wohl nicht bezweifelt werden. Dennoch ist es nicht gelungen, aus der gefrorenen Leber nach der beim Muskel besprochenen Methode ein bei Körpertemperatur gerinnendes Plasma zu erhalten. Es scheint, daß die Gerinnung erst durch eine Milchsäurebildung in der abgestorbenen Leber zustande kommt, wodurch gelöste Eiweißkörper ausgefällt werden.

Von besonderem Interesse ist die Thatsache, daß in der Lebersubstanz regelmäßig eisenhaltige Nukleine zu finden sind. Da nun nach unseren früheren Ausführungen mit höchster Wahrscheinlichkeit nur derartige Stoffe die Muttersubstanzen des Blutfarbstoffes bilden (vergl. S. 382—386), so scheint die Vorstellung berechtigt, daß die in allen Nahrungsmitteln pflanzlichen und tierischen Ursprungs verbreiteten Eisennukleine nach ihrer Resorption zunächst in der Leber deponiert werden, um je nach Bedürfnis in jene Organe zu wandern, wo eine Neubildung von Blutkörperchen stattfindet.

Zur Isolierung dieser eisenhaltigen Substanzen hat ZALESKI¹⁾, um eine Obturation und Kontraktion der Gefäße zu vermeiden, die Leber lebender Tiere, durch Ausspülung von der Pfortader, der Leberarterie und dem Ductus choledochus aus, vollständig von Blut und Galle befreit, dann fein zerrieben, in Leinwand eingeschlagen und unter Wasser sorgfältig geknetet, um auf diese Weise die zelligen Gebilde vom Bindegewebe und den Gefäßen zu trennen, welche letztere in der Leinwand zurückblieben. Die so gewonnenen Leberzellen wurden mit Wasser und dann mit Kochsalzlösung gehörig ausgelaugt, bis sich nichts mehr löste, und dann einer ausgedehnten Magenverdauung unterworfen. Der hierbei gebliebene dunkel gefärbte Rückstand wurde zur Entfernung der Farbstoffe, Fette und Cholestearine mit schwefelsäurehaltigem Alkohol und dann mit Aether extrahiert. Er stellt dann ein lichtgelb gefärbtes Pulver dar, welchem durch schwach ammoniakalisches Wasser die eisenhaltige Substanz schon in der Kälte entzogen wird, worauf diese beim Uebersättigen mit absolutem Alkohol wieder ausfällt und abfiltriert werden kann. Auf dem Filter bleibt dann ein Nukleïn, welches in seiner Asche erhebliche Eisenmengen enthält. Dennoch gab dasselbe selbst nach mehrtägiger Behandlung mit salzsäurehaltigem Alkohol keine Spur Eisen an die Flüssigkeit ab. Speziell durch diese Reaktion unterscheiden sich aber die Eisennukleine scharf von den Eisenalbuminaten²⁾, welche einfache Eisensalze der Eiweißstoffe vorstellen (vergl. S. 37) und ihrer chemi-

1) ST. ZALESKI, Eisengehalt der Leber, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 456 u. ff. Ueber einige Abänderungen dieser Methode vergl. G. BUNGE, Ueber den Eisengehalt der Leber, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 78—79. Ferner: C. WOLTERING, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 202.

2) Vergl. G. BUNGE, Ueber die Assimilation des Eisens, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 50.

schen Natur entsprechend durchaus zu den anorganischen Eisenverbindungen zu stellen sind. Außerdem aber läßt sich auch dem in Rede stehenden Eisennukleïn der Leber das Metall nicht durch Schwefelammonium entziehen. Der Eisennachweis in demselben ist überhaupt nur nach der vollständigen Zerstörung des Nukleïnmoleküls möglich. Hiernach ist in diesem Eisennukleïn das Metall noch fester gebunden als in dem Hämatogen der Vogeleier (vergl. S. 52 u. 382), welches zwar auch gegen salzsauren Alkohol durchaus resistent ist, dagegen bei längerer Einwirkung von Schwefelammonium an dieses allmählich sein Eisen abgiebt. Das nach der eben beschriebenen Methode dargestellte Eisennukleïn bezeichnet ZALESKI als „Hepatin“, wiewohl seine einheitliche Natur noch fraglich ist.

Außer diesem Hepatin enthält aber die Leber noch ein anderes eisenhaltiges Nukleïn, in dem das Metall nicht so fest gebunden ist und welches sich zu den Eisenreagentien ganz wie das Hämatogen der Vogeleier verhält. Dies schließt ZALESKI aus der Beobachtung, daß der bei der Magenverdauung bleibende Rückstand der Lebernukleïne zwar unter allen Umständen keine Spur Eisen durch die Einwirkung von salzsäurehaltigem Alkohol verliert, dagegen, in Schwefelammonium verbracht, eine allmählich auftretende Grünfärbung und dann Schwärzung durch abgeschiedenes Schwefeleisen erfährt, falls man die Leberzellen vor der Verdauung nicht gehörig mit Kochsalzlösung auslaugt. Durch diese Behandlung mit Salzlösung wird also offenbar ein Nukleoalbumin entfernt, welches bei der Magenverdauung ein Eisennukleïn mit weniger fest gebundenem Metall liefert, als dies beim Hepatin der Fall ist.

Es ist ferner lange bekannt, daß sich auch direkt in der Lebersubstanz aller Tiere, wenigstens sehr häufig, mit den gebräuchlichen Reagentien auf Eisen dieses Metall deutlich nachweisen läßt. Denn man beobachtet sowohl beim Einlegen der Leber in Schwefelammonium eine früher oder später erfolgende gleichmäßige Schwärzung des Organs¹⁾, oder auch eine diffuse Blau- bzw. Rotfärbung, wenn man die Lebersubstanz mit Salzsäure und hierauf mit Ferrocyankalium resp. Kaliumrhodanid betupft²⁾.

Auch über die Natur dieser Eisenverbindung der Leber haben besonders die Untersuchungen von ZALESKI³⁾ Licht verbreitet. Nach diesem Forscher läßt sich aus der verhältnismäßig langsam eintretenden Schwärzung durch Schwefelammonium sowie aus dem Umstande, daß die Farbenreaktionen mit Ferrocyankalium und Kaliumrhodanid

1) J. VOGEL, Pathologische Anatomie, 1845, S. 163.

2) F. GROHE, Zur Geschichte der Melanämie, Virchow's Arch., Bd. 20, 1861, S. 306. Vergl. auch M. PERLS, Nachweis von Eisenoxyd in gewissen Pigmenten, Virchow's Arch., Bd. 39, 1867, S. 42 sowie Journ. f. prakt. Chem., Bd. 105, 1868, S. 281. H. QUINCKE, Ueber Siderosis, Eisenablagerung in einzelnen Organen des Tierkörpers, Festschr. zum Andenken AL. v. HALLER's, Bern 1877, S. 41 sowie Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 20, 1877, S. 1 u. Bd. 33, 1883, S. 38. Derselbe, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 15, 1882, S. 1 u. Bd. 19, 1885, S. 34. St. ZALESKI, Eisengehalt der Leber, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 479—483 sowie „Die Vereinfachung von makro- und mikrochemischen Eisenreaktionen“, ebendas., Bd. 14, 1890, S. 274.

3) St. ZALESKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 498—499.

erst nach der Behandlung des Organs mit verhältnismäßig starker Salzsäure zustande kommen, eine Bindung des Eisens an Mineralsäuren, wie etwa an Phosphorsäure, ausschließen. Vielmehr ist die Annahme berechtigt, daß die in der mitgeteilten Weise nachweisbaren Metallmengen als Eisenalbuminate in den Geweben vorhanden sind. Die Gegenwart derartiger Verbindungen wird auch durch den weiteren Befund von ZALESKI bestätigt, wonach bei weitem die meisten der darauf untersuchten Lebern nach dem Zerreiben und mehrtägigem Digerieren mit salzsäurehaltigem Alkohol Eisen an die Flüssigkeit abgeben. Da, wie oben ausgeführt wurde, eisenhaltige Nukleine gegen das genannte Reagens resistent sind, muß mit Rücksicht auf die übrigen Befunde die Gegenwart von Eisenalbuminaten in den betreffenden Lebern als erwiesen gelten.

Zur Darstellung dieser Eisenalbuminate braucht man nach SCHMIEDEBERG ¹⁾ nur die fein zerhackten Organe mit dem 3—4fachen Volumen Wasser anzurühren und aufzukochen. In der durch Filtrieren erhaltenen klaren alkalischen Brühe entsteht nach dem Erkalten auf Zusatz von wenig Weinsäure ein flockiger, brauner Niederschlag, der sich rasch absetzt und nach dem Auswaschen und Trocknen etwa 6 Proz. Eisen enthält. Das in wenig Alkali lösliche Pulver soll nach SCHMIEDEBERG mit einem Eisenalbuminat (Ferratin) identisch sein, welches man durch Erhitzen von Alkalialbuminat und Eisenoxyd gewinnen kann ²⁾. Thatsächlich teilen die Eisenalbuminate der Leber mit diesem Präparate die Eigenschaft, durch Schwefelammonium nur sehr allmählich geschwärzt zu werden. Nach den Bestimmungen von VAY ³⁾ enthalten im allgemeinen die frischen Lebern der Tiere etwa 0,15—0,3 Proz. Eisenalbuminat, welchem etwa 0,01—0,018 Proz. Eisen entsprechen dürfen.

Die Annahme, daß diese Eisenalbuminate unmittelbar aus der Nahrung stammen und gleich den Eisennukleinen in der Leber aufgespeichert werden, um zur späteren Hämoglobinbildung zu dienen ist wegen des Fehlens derartiger Substanzen in unseren gewöhnlichen Speisen (abgesehen von der Lebersubstanz) und aus anderen, schon früher angeführten Gründen (vergl. S. 387—390) höchst unwahrscheinlich. Nach unserer Anschauung sind die salzartigen Eiweißverbindungen des Eisens vielmehr als im Verlaufe des Stoffwechsels entstandene und zur Ausscheidung in den Darm bestimmte Exkretstoffe zu betrachten. Sie sind dementsprechend auch überall dort zu finden, wo nachweislich Blutkörperchen zu Grunde gehen ⁴⁾, nämlich außer in der Leber auch in der Milz und im Knochenmark. Ist dieser

1) O. SCHMIEDEBERG, Ueber das Ferratin und seine diätetische und therapeutische Anwendung, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 33, 1893, S. 101.

2) O. SCHMIEDEBERG, a. a. O., sowie P. MARFORI, Ueber die künstliche Darstellung einer resorbierbaren Eisenalbuminverbindung, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 29, 1891, S. 212.

3) F. VAY, Ueber den Ferratin- und Eisengehalt der Leber, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 397.

4) Vergl. hierüber besonders H. QUINCKE, Zur Pathologie des Blutes, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 25, 1879, S. 567 u. Bd. 27, 1880, S. 193. Ferner „Zur Physiologie und Pathologie des Blutes“, ebendas., Bd. 33, 1883, S. 22.

Vorgang des Blutkörperchenzerfalls unter pathologischen Verhältnissen gesteigert, so werden nicht nur die gewöhnlichen Eisenreaktionen in den betreffenden Lebern stärker als unter gewöhnlichen Verhältnissen ausfallen, sondern auch die Mengen des Gesamteisens in den betreffenden Lebern abnorm gesteigert sein. Dieser Befund, welcher als „Siderosis“ der Leber bezeichnet wird, scheint besonders bei der perniziösen Anämie¹⁾, bei der akuten Gastroenteritis der Kinder²⁾, sowie namentlich nach Vergiftung mit Arsenwasserstoff³⁾ bei gleichzeitiger Hämoglobinämie, Polycholie und Ikterus beobachtet zu sein.

Die Menge des Gesamteisens in der Leber ist nicht nur bei den verschiedenen Tieren, sondern auch individuell sehr schwankend gefunden worden. So fand ZALESKY⁴⁾ in der Lebertrockensubstanz beim Igel 1,18 Proz. Eisen, während dasselbe Organ des Hundes nur 0,03 Proz. davon enthielt. Der Mittelgehalt an Eisen, wenn von einem solchen bei den großen Schwankungen überhaupt die Rede sein kann, beträgt für alle Lebern im trockenen Zustande etwa 0,22 Proz.⁵⁾. Daß der Eisengehalt der Leber bei neugeborenen Tieren erheblich größer ist als bei erwachsenen, wurde schon früher ausgeführt (vergl. S. 385).

Zur Gruppe der Protagone gehört anscheinend das namentlich in der Leber, aber auch in anderen Organen, wie in der Milz und im Gehirn (vergl. S. 474), sowie im Blute konstant vorkommende Jekorin. Dasselbe ist von DRECHSEL⁶⁾ aus der Leber durch Behandlung des

1) Vergl. H. QUINCKE, Ueber Siderosis, Eisenablagerung in einzelnen Organen des Tierkörpers, Festschr. zum Andenken ALEX. v. HALLER's, Bern 1877. Derselbe: „Ueber perniziöse Anämie“, Samml. klin. Vortr. von Volkmann, 1876, No. 100 sowie Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 20, 1877, S. 1. H. STAHEL, Der Eisengehalt in Leber und Milz nach verschiedenen Krankheiten, Virchow's Arch., Bd. 85, 1881, S. 26. J. GRAANBOOM, Zur quantitativen chemischen Zusammensetzung einiger menschlicher Organe bei verschiedenen pathologischen Zuständen, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 15, 1882, S. 299. F. W. MOTT, Lancet, 1889, S. 520 u. 1890, S. 287. Vergl. hiergegen auch die Angaben von J. VAN BEMMELN, Eisengehalt der Leber in einem Falle von Leukämie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 497, sowie St. ZALESKI, ebendas., Bd. 10, 1886, S. 502, und F. VAY, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 400.

2) G. PETERS, Beobachtung über Eisenablagerung in den Organen bei verschiedenen Krankheiten (Siderosis), Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 32, 1882, S. 182 sowie Inaug.-Diss. Kiel 1881.

3) O. MINKOWSKI und B. NAUNYN, Ueber den Ikterus durch Polycholie und die Vorgänge in der Leber bei demselben, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 1.

4) St. ZALESKI, a. a. O. S. 495. Vergl. auch G. BUNGE, Ueber den Eisengehalt der Leber, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 80.

5) Für die menschliche Leber finden sich diesem Wert sehr nahe kommende Angaben bei F. VAY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 399 u. 401. Vergl. auch die Tabelle über die Befunde anderer Autoren bei J. VAN BEMMELN, ebendas., Bd. 7, 1883, S. 498.

6) Vergl. E. DRECHSEL, Ueber einen neuen schwefel- und phosphorhaltigen Bestandteil der Leber, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 33, 1886, S. 425 sowie Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 88. Vergl. auch D. BALDI, Einige Bemerkungen über die Verbreitung des Jekorins

Organs mit kaltem verdünnten Weingeist extrahiert worden. Nach dem Verdunsten des Lösungsmittels bei 40–50° C wird der Rückstand mit absolutem Alkohol wiederholt ausgelaugt, wobei das Jekorin ungelöst zurückbleibt. In wasserhaltigem Aether dagegen läßt es sich leicht aufnehmen, um durch Zugabe von viel absolutem Alkohol wieder gefällt zu werden. Durch mehrmaliges Lösen in Aether und Fällen mit Alkohol erhält man schließlich das Jekorin rein.

Nach dem Trocknen im Vacuum über Schwefelsäure bildet es eine lichtgelbe, erdige, amorphe Substanz, welche stark hygroskopisch ist, so daß sie an der Luft zu einer schleimigen Masse zerfließt. Beim Zusatz von mehr Wasser quillt dieselbe auf und bildet schließlich eine trübe Lösung, nach deren Abdampfen auf dem Wasserbade das Jekorin ganz unlöslich wird, auch in Aether.

Beim Kochen einer wäßrigen Jekorinlösung mit Natronlauge und Kupfersulfat tritt eine kräftige Reduktion des letzteren ein, was für die Abspaltung eines zuckerartigen Stoffes spricht.

Erwärmt man dagegen das Jekorin lediglich mit Alkalilauge, so wird es unter Abspaltung von Fettsäuren, unter denen sich namentlich Stearinsäure befindet, verseift. Die gebildeten fettsauren Alkalien erstarren daher beim Abkühlen der Flüssigkeit zu einer Seifengallerte.

Beim einstündigen Kochen mit gesättigtem Barytwasser¹⁾ entstehen aus dem Jekorin neben Barytseifen die Zersetzungsprodukte der Lecithine, nämlich Neurin und Glycerinphosphorsäure, und außerdem Traubenzucker.

Für eine enge Beziehung des Jekorins zu den Protagonen spricht auch seine elementare Zusammensetzung, namentlich die Gegenwart von Phosphor und Schwefel in seinem Molekül. Die Elementaranalyse ergab 51,4 Proz. C, 8,2 Proz. H, 2,86 Proz. N, 1,4 Proz. S, 3,5 Proz. P, 30 Proz. O und 2,72 Proz. Na, so daß man das Jekorin als die Natronverbindung einer den Protagonen nahe stehenden Säure betrachten kann.

Von den anorganischen Substanzen der Leber sind besonders die Verhältnisse des Kalkgehalts untersucht worden. F. KRÜGER²⁾ bestimmte denselben für das trockene Organ von ausgewachsenen Rindern auf etwa 0,071 Proz. Bei Kälbern finden sich dagegen erheblich größere Kalkmengen, welche das Doppelte des genannten Wertes erreichen können. Dieser Befund scheint darauf hinzudeuten, daß die Leber die zur Knochenbildung der jungen Tiere erforderlichen Mineralbestandteile aufzuspeichern vermag.

Der relative Wassergehalt der Leber scheint bei den verschiedenen Tieren und auch innerhalb derselben Species stark zu differieren, was zum Teil wenigstens wohl mit dem wechselnden

im tierischen Organismus, Du Bois Arch., 1887, Suppl. S. 100, sowie A. JACOBSEN, Ueber die in Aether löslichen, reduzierenden Substanzen des Blutes und der Leber, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 263 u. ff.

1) P. MANASSE, Ueber zuckerabspaltende phosphorhaltige Körper in Leber und Nebenniere, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 478–485.

2) F. KRÜGER, Ueber den Calciumgehalt der Leberzellen des Rindes in seinen verschiedenen Entwicklungsstadien, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 392.

Glykogengehalt dieses Organs zusammenhängt. Beim Menschen berechnet sich der Trockenrückstand der Leber etwa auf 24 Proz.¹⁾, beim Pferd, Iltis, Eichhörnchen, der Kreuzotter, sowie beim menschlichen Embryo auf ca. 22 Proz., während derselbe beim Hund 17—14, beim Hasen 14 und endlich beim Igel nur 10—7 Proz. beträgt²⁾.

Unter pathologischen Verhältnissen hat man in der Leber gefunden: Cerebrin (in einem Leberkarzinom)³⁾, Chondroitinschwefelsäure (bei amyloider Entartung)⁴⁾, Leucin und Tyrosin sowie viel Fleischmilchsäure und einen peptonartigen Körper bei akuter Leberatrophie⁵⁾, Cystin bei Cystinurie⁶⁾. Ueber die pathologische Zunahme des Fettgehaltes der Leber, welcher unter physiologischen Verhältnissen 2—3 Proz. des frischen Organs ausmacht, wurde bereits an einer früheren Stelle berichtet (vergl. S. 361).

Cystin scheint bei manchen Säugetieren auch unter normalen Umständen einen Bestandteil der Leber zu bilden. DRECHSEL fand diese Substanz sowohl in der Leber eines Pferdes⁷⁾, als auch in derjenigen eines Meersäugetiers, des Delphins⁸⁾.

Die Milz, Lymphdrüsen und Thymus.

Die Funktionen der Milz sind nicht spezifischer Natur. Dies ergibt sich besonders aus der schon lange bekannten Thatsache, daß die Exstirpation dieser Drüse von Menschen und Tieren gut vertragen wird. Anatomisch ist ja auch die Milz nur als eine in das Blutgefäßsystem eigenschaltete große Lymphdrüse zu betrachten. Dementsprechend hypertrophieren diese letzteren nicht selten vikariierend nach der künstlichen Entfernung des in Rede stehenden Organes⁹⁾. In vielen Fällen wurde indessen auch diese Erscheinung vermißt¹⁰⁾.

Die Hauptaufgabe der Milz scheint, gleich derjenigen der Lymphdrüsen, die Bildung weißer Blutkörperchen zu sein¹¹⁾. Dies folgt

1) Vergl. E. v. BIBRA, Chemische Fragmente über die Leber und die Galle, Braunschweig 1849.

2) Vergl. St. ZALESKY, Studien über die Leber, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 495. Ueber die Methode der Bestimmung des Wassergehaltes der Leber sowie über die Resultate älterer Autoren in Bezug auf den Wassergehalt menschlicher Lebern vergl. J. VAN BEMMELEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 498 u. 500.

3) Vergl. G. GREGG, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 333.

4) R. ODDI, Bruch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 33, 1894, S. 376.

5) u. 6) Vergl. hierüber die Ausführungen im Abschnitt XV.

7) E. DRECHSEL, Beiträge zur Kenntnis des Stoffwechsels, Du Bois Arch., 1891, S. 243.

8) E. DRECHSEL, Beiträge zur Chemie einiger Seetiere, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 87.

9) A. F. J. C. MAYER, Med.-chir. Zeitschr., Bd. 3, 1815, S. 189.

10) A. SCHWAGER-BARDELEBEN, Observationes microscopicae de glandularum ductu excretorio carentium structura, Inaug.-Diss. Berol. 1841. Vergl. auch die neueren Untersuchungen von G. TIZZONI, Ueber Milzexstirpation etc., Arch. Ital. de biol., Bd. 6, 1884, S. 103, sowie A. DASTRE, Compt. rend. soc. biol., Bd. 45, 1893, S. 584.

11) Vergl. R. VIRCHOW, Zur pathologischen Physiologie des Blutes, dessen Arch., Bd. 5, 1853, S. 43 ff.

auch aus dem Befunde, daß in der Milzvene ganz erheblich größere Mengen dieser Gebilde angetroffen werden als in der Milzarterie. Die Mengen der weißen Blutkörperchen in beiden Gefäßen verhalten sich zu einander wie 1 : 10—12. Ob auch rote Blutkörperchen in der Milz gebildet werden, was namentlich von BIZZOZERO und neuerdings auch von LAUDENBACH¹⁾ behauptet wird, ist noch keineswegs ganz sicher erwiesen.

Dagegen kann es nicht zweifelhaft sein, daß in der Milz, ebenso wie in der Leber und im Knochenmark, reichlich rote Blutkörperchen zu Grunde gehen. Denn man findet in der Milzpulpa verschiedene Fragmente dieser Gebilde sowie eisenhaltige Zerfallsprodukte des Hämoglobins, welche sich wie die Eisenalbuminate der Leber verhalten²⁾.

Außerdem besitzt die Milz enge Beziehungen zur Harnsäurebildung, was sich durch Tierversuche sowie durch pathologische Beobachtungen feststellen läßt. Diese Funktion erklärt sich einfach aus dem Reichtum der Milz an Leukocyten und daher auch an Kernnukleinen, aus deren Zerfallsprodukten, den Nukleinbasen, wie später erörtert werden soll, die Harnsäure, wenigstens bei den Säugern, ausschließlich hervorzugehen scheint³⁾.

Die Kapsel und das komplizierte Trabekelsystem der Milz sind kollagener Natur, werden aber reichlich von elastischen Fasern, sowie bei vielen Tieren von glatten Muskelzügen durchsetzt.

Die Milzpulpa völlig blutfrei zu erhalten, ist bisher durch Auspülungen nicht gelungen. Ueber die Eiweißstoffe der Drüse, welche höchst wahrscheinlich mit denen der Lymphdrüsen übereinstimmen⁴⁾, liegen daher keine sicheren Angaben vor. Im übrigen enthält die Milz die gewöhnlichen Bestandteile zellreicher Organe. Besonders die Zersetzungsprodukte der Kernnukleine, wie Adenin, Xanthin, Hypoxanthin und Guanin sind sämtlich aus der Milz in reichlicher Menge darstellbar. Auch auffallend viel Harnsäure läßt sich aus der Milzpulpa mit Leichtigkeit gewinnen⁵⁾. Ferner finden sich darin eisenhaltige Nukleine, Cholestearine, Inosit⁶⁾ und viel Lecithine, welche letztere leicht unter Abspaltung von Glycerinphosphorsäure und freien Fettsäuren zerfallen. Die in ganz frischem Zustande alkalisch reagierende Milzpulpa wird daher schon nach kurzem Stehen durch das Auftreten dieser Produkte sowie von Fleischmilchsäure⁷⁾ sauer. Die Angabe,

1) J. LAUDENBACH, Ueber die Beteiligung der Milz bei der Blutbildung, *Centralbl. f. Physiol.*, Bd. 9, 1895, No. 1, S. 1.

2) Vergl. hierüber namentlich H. NASSE, Die eisenreichen Ablagerungen im tierischen Körper, *Gedenkschr. d. med. Fakultät zu Marburg an WILHELM ROSE*, 1889.

3) Vergl. die betreffenden Ausführungen im Abschnitt XV.

4) Vergl. F. GOURLAY, Ueber die Eiweißstoffe der Schilddrüse und der Milz, *Journ. of Physiol.*, Bd. 16, 1894, S. 23.

5) J. SCHERER, *Verhandl. d. Physik.-med. Gesellsch. zu Würzburg*, Bd. 2, 1852, S. 299. A. CLOËTTA, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 99, 1856, S. 303.

6) A. CLOËTTA, a. a. O. C. BOEDEKER und L. COOPER LANE, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 117, 1861, S. 120.

7) Vergl. A. HIRSCHLER, Zur Kenntnis der Milchsäure im tierischen Organismus, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 11, 1887, S. 41.

daß sich in der Milz gesunder Individuen Pepton nachweisen lasse¹⁾, ist unbegründet.

Als spezifische Bestandteile der Milz können hauptsächlich nur die durch den Zerfall von roten Blutzellen entstehenden und, wie es scheint, besonders reichlich vorhandenen Eisenalbuminate aufgeführt werden. Dieselben dienen nach unserer Auffassung nicht zur Neubildung von Blutfarbstoff, sondern werden wie in der Leber allmählich vom Blutstrom aufgenommen und gegen das Darmlumen eliminiert. Außerdem sind in der Milz Cerebroside²⁾ und ferner auch Jekorin³⁾ gefunden worden.

Der Wassergehalt der Milz ist sehr schwankend und soll beim Menschen zu 70—77 Proz. betragen⁴⁾.

Aus der elastisch-bindegewebigen Gerüstsubstanz der sorgfältig von Blutgefäßen und Fett befreiten Lymphdrüsen gewinnt man durch Auspressen einen trüben Saft, welcher sich durch Centrifugieren in eine weiße Bodenschicht und ein darüber stehendes farbloses Serum scheiden läßt. Wird letzteres abgegossen, so zeigt sich mikroskopisch, daß der Bodensatz lediglich aus wohl erhaltenen Leukocyten besteht⁵⁾.

Durch Zusatz von Wasser werden letztere mit Leichtigkeit gelöst, und man kann dann aus dem filtrierten Wasserextrakt durch Ausfällen mit Magnesiumsulfat zwei Globuline gewinnen, von denen das eine bei etwa 73—75° C, das andere dagegen bei 48° C koaguliert. Zieht man hierauf den noch ungelösten Rest der Leukocyten mit 10 Proz. Kochsalzlösung aus, so geht weiter ein Nukleoalbumin in Lösung, welches durch Zusatz von viel Wasser gefällt wird, dagegen in verdünnten Säuren und in Alkalien löslich ist⁶⁾.

Im alkoholischen Auszug der Lymphocyten finden sich Protagon, Lecithine, Cholestearin, Inosit und Monokaliumphosphat⁷⁾.

Das erste Wasserextrakt der Leukocyten enthält ferner eine durch Magnesiumsulfat nicht aussalzbare, zu den Nukleoalbuminen gehörende Substanz, welche den Hauptbestandteil des Lymphocytenkerns vorstellt und von LILIENFELD⁸⁾ als „Nukleohiston“ beschrieben worden ist.

1) Vergl. R. v. JAKSCH, Ueber den Nachweis und das Vorkommen von Pepton in den Organen und dem Blute von Leukämischen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 254.

2) Vergl. HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuchungen, Heft 4, Berlin 1871, S. 495.

3) D. BALDI, Du Bois Arch., 1887, Suppl. S. 100.

4) H. OIDTMANN, Die anorganischen Bestandteile der Leber und Milz und der meisten anderen tierischen Drüsen, Preisschrift, Würzburg 1858.

5) Vergl. L. LILIENFELD, Zur Chemie der Leukocyten, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 474. Vergl. auch A. KOSSEL, Ueber die Lymphzellen, Deutsch. med. Wochenschr., Bd. 20, 1894, S. 146 u. 310.

6) Ueber die Eiweißstoffe der Lymphocyten vergl. W. D. HALLIBURTON, Reports of the British Association, 1887, S. 145 und 1888, S. 333. Ferner: L. LILIENFELD, Verhandl. d. physiol. Gesellsch. zu Berlin 1891—1892, No. 11 u. 16 sowie a. a. O. S. 474 u. 475.

7) L. LILIENFELD, a. a. O. S. 476 u. 477 sowie Bd. 20, 1895, S. 164.

8) L. LILIENFELD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 478—484 sowie „Ueber Blutgerinnung“, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 103 u. ff.

Dasselbe läßt sich direkt aus dem zentrifugierten und filtrierten Wasserextrakt der Lymphocyten mittels verdünnter Essigsäure fällen, in schwacher Sodalösung wieder aufnehmen und durch Wiederholung dieses Verfahrens weiter reinigen. Nach dem Auswaschen mit essigsäurehaltigem Wasser, Alkohol-Aether und dem Trocknen wird das Nukleohiston als ein schneeweißes Pulver erhalten, welches in verdünnter Essigsäure und Salzsäure ganz unlöslich ist, dagegen sich in starken Säuren, in schwach alkalischen Flüssigkeiten, sowie in Wasser auflöst.

Das Nukleohiston oder wenigstens diesem sehr nahe stehende Substanzen scheinen in allen Zellkernen vorhanden zu sein, wie LILIENFELD an den Leukocyten der Thymusdrüse, an den Milzzellen, den Hodenzellen, den Spermatozoën, sowie dem Dünndarmepithel nachzuweisen vermochte.

Behandelt man das Nukleohiston mit Alkalien, namentlich mit Baryt, mit verdünnter Salzsäure oder siedendem Wasser, so zerfällt dasselbe in seine Komponenten, nämlich einerseits in ein Kernnukleïn, welches LILIENFELD als „Leukonukleïn“ bezeichnet, und andererseits in eine albumosenartige Substanz, welche zuerst KOSSEL¹⁾ aus den Kernen der roten Blutkörperchen von Vögeln durch verdünnte Salzsäure extrahiert und „Histon“ genannt hat.

Das Leukonukleïn besitzt stark sauren Charakter und enthält 4,99 Proz. Phosphor (vergl. S. 51). Bei der Behandlung mit alkalischem Alkohol wird es, wie alle Kernnukleïne, zersetzt, und es entsteht einerseits Eiweiß und andererseits eine eigentümliche, 9,94 Proz. Phosphor enthaltende Nukleinsäure (vergl. S. 53), welche KOSSEL²⁾ als „Thymusnukleinsäure“³⁾ (früher als „Adenylsäure“) bezeichnet. Dieselbe liefert bei ihrer weiteren Zersetzung durch siedendes Wasser oder Mineralsäuren neben einem sauren, phosphorhaltigen Atomkomplex an Nukleïnbasen ganz vorwiegend Adenin, auch aber erhebliche Mengen von Guanin. Das saure Spaltungsprodukt der Adenylsäure geht beim Kochen mit Wasser in eine „Thyminsäure“⁴⁾ genannte Substanz über, welche beim Erhitzen mit starker Schwefelsäure das gut krystallisierende „Thymin“ ($C_8H_{10}N_2O_2$) liefert. Behandelt man dagegen die Thymusnukleinsäure direkt längere Zeit mit verdünnten, siedenden Mineralsäuren oder mit gespannten Wasserdämpfen, so entsteht außer Adenin und Thymin noch eine weitere, gut krystallisierende Base, das sogenannte „Cytosin“, ferner Ammoniak, Ameisensäure, Phosphorsäure und Laevulinsäure, woraus sich vermuten läßt, daß in der Adenylsäure unter anderem eine Kohlehydratgruppe enthalten ist. In anderen Fällen wurde durch vorsichtige Zersetzung

1) A. KOSSEL, Ueber einen peptonartigen Bestandteil des Zellkernes. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 511. Vergl. auch L. LILIENFELD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 482—484.

2) A. KOSSEL und A. NEUMANN, Ueber Nukleinsäure und Thyminsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 77.

3) Die Substanz wurde zuerst aus der Thymusdrüse dargestellt.

4) Vergl. A. KOSSEL und A. NEUMANN, Ueber das Thymin, ein Spaltungsprodukt der Nukleinsäure, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, No. 17, S. 2754 sowie „Darstellung und Spaltungsprodukte der Adenylsäure“, ebendas., Bd. 27, 1894, No. 14, S. 2215.

der Thymusnukleinsäure mittels heissen Wassers neben Thyminsäure nur Adenin, Guanin und Cytosin gewonnen ¹⁾).

Aus dem Verhalten der Thymusnukleinsäure ergibt sich, daß besonders die Lymphdrüsen ein passendes Ausgangsmaterial zur Darstellung des Adenins abgeben ²⁾).

Im Gegensatz zum Leukonukleïn besitzt das albumosenartige Histon ausgesprochen basische Eigenschaften, verbindet sich mit Säuren und zeigt die auffallende Eigenschaft, aus seiner salzsauren Lösung durch Ammoniak gefällt zu werden, um sich im Ueberschuß des Fällungsmittels nicht wieder aufzulösen.

Das Nukleohiston als Ganzes ist wahrscheinlich als saures Salz aufzufassen, da es noch Kalk oder Natron zu binden vermag.

Außer den genannten Stoffen enthalten endlich die Leukocyten, sowohl der Lymphdrüsen als auch des Blutes, regelmäßig etwas Glykogen ³⁾).

Nach LILIENFELD ⁴⁾ gestaltet sich die quantitative prozentische Zusammensetzung der Lymphocyten folgendermaßen:

Eiweißstoffe	1,76	Cholestearin	4,40
Leukonukleïn	68,78	Glykogen	0,80
Histon	8,67	Nukleïnbasen (als Silber-	
Lecithin	7,51	verbindungen gewogen)	15,17
Fette	4,02		

Auch die Thymus ist nur eine Lymphdrüse, deren Bedeutung wahrscheinlich in einer während des Embryonallebens in vermehrtem Maße erforderlichen Bildung von Leukocyten zu suchen ist. Nach der Geburt verschwindet das Organ sehr allmählich infolge einer fettigen Degeneration.

Die chemischen Bestandteile der Thymus weichen daher auch wohl kaum in irgend einer Beziehung von demjenigen der übrigen Lymphdrüsen ab. Auch dieses Organ bildet ein sehr geeignetes Material zur Darstellung des Adenins ⁵⁾).

Wie aus allen Lymphdrüsen, so kann man auch aus der Thymus Fleischmilchsäure isolieren, wenn die Organe einige Zeit an der Luft gestanden haben ⁶⁾).

1) A. KOSSEL und A. NEUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 74.

2) Vergl. F. KRONECKER, Ueber die Verbreitung des Adenins im tierischen Organismus, Virchow's Arch., Bd. 107, 1887, S. 207.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuchungen, Heft 4, Berlin 1871, S. 497. GEORG SALOMON, Untersuchungen betreffend das Vorkommen von Glykogen im Eiter und Blut, Deutsch. med. Wochenschr., 1877, No. 8 u. 35 sowie Centralbl. f. Physiol., Bd. 6, 1892, No. 17, S. 512. H. HUPPERT, Ueber das Vorkommen von Glykogen im Blute, Centralbl. f. Physiol., Bd. 6, 1892, No. 14, S. 394 sowie Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 144.

4) L. LILIENFELD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 485.

5) Vergl. S. SCHINDLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1889, S. 438.

6) R. MOSCATELLI, Beiträge zur Kenntnis der Milchsäure in der Thymus etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 416.

Die Schilddrüse.

Dieses sehr gefäßreiche Organ unterscheidet sich schon anatomisch von den eben besprochenen lymphatischen Drüsen nicht unerheblich. Denn das eigentliche Drüsengewebe besteht aus kugligen Hohlräumen, welche mit einem Epithel ausgekleidet und mit einer „kolloiden“ Masse erfüllt sind.

Die Funktionen der Schilddrüse sind, wie zuerst KOCHER im Jahre 1883 nachwies, lebenswichtige und eigentümlicher Art, aber in ihrem Wesen noch keineswegs auch nur annähernd aufgeklärt.

Zahlreiche Erfahrungen an Menschen und Tieren¹⁾ haben übereinstimmend ergeben, daß der vollkommene Verlust der Schilddrüse, neben welcher übrigens bei vielen Tieren, namentlich den Pflanzfressern, im Thorax noch kleine, accessorische Nebenschilddrüsen vorkommen, früher oder später schwere Störungen im Gefolge hat, die schließlich zum Tode führen. Bleiben dagegen die Nebenschilddrüsen oder auch nur ein kleiner Teil des Hauptorganes erhalten, so kann jede Erkrankung ausbleiben, da die zurückbleibenden Drüsenteile für die exstirpierten Partien vikariierend einzutreten scheinen und allmählich regeneriert werden²⁾.

Hunde gehen nach der totalen Thyreoidektomie regelmäßig nach wenigen Tagen zu Grunde. Bald nach der Operation treten allgemeine Schwäche, Muskelzittern, Störungen der Wärmeregulation, beschleunigte Atmung und Schlafsucht ein, wozu sich paroxysmenweise auftretende heftige Respirationskrämpfe gesellen. Der Tod erfolgt meist während eines derartigen Anfalls.

Beim Menschen dagegen und auch bei manchen Tieren, namentlich Affen³⁾ Kaninchen⁴⁾ und Katzen⁵⁾, kommt es zum letalen Ausgang erst spät, nachdem eigentümliche pathologische Erscheinungen, welche als Kachexia strumipriva bezeichnet werden, mehr und mehr hervorgetreten sind.

Neben Anämie⁶⁾, den oben erwähnten nervösen Symptomen und einem allgemeinen Verfall der Körperkräfte ist besonders eine Abnahme der Intelligenz auffallend, welche sich bis zum Blödsinn steigern kann. Hierzu gesellen sich Veränderungen der Stimme, abnorme Trockenheit der Haut, Ausfall der Haare und eigentümliche

1) Vergl. besonders M. SCHIFF, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 25. E. GLEY, Arch. de Physiol., 1892 und 1893 in mehreren Abhandlungen. Die Arbeiten von G. MOUSSU, N. ROGOWITSCH u. H. CHRISTIANI in den Compt. rend. soc. biol., 1892 u. 1893. J. L. SMITH, Journ. of Physiol., Bd. 16, 1895, S. 378. Vergl. ferner: N. DE DOMINICIS, Wiener med. Wochenschr., 1895, S. 1620. Die übrige Litteratur findet sich bei E. ROOS, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 40.

2) Vergl. E. GLEY, Arch. de Physiol., 1892, S. 135. S. BRESKOWSKI, Ueber die kompensatorische Hypertrophie der Schilddrüse, Ziegler's Beiträge zur path. Anat., Bd. 12, 1893, S. 122.

3) V. HORSLEY, Brit. med. Journ., 1885, I.

4) E. GLEY, Arch. de Physiol., 1892, S. 664.

5) J. L. SMITH, Journ. of Physiol., Bd. 16, 1895, S. 378.

6) Eingehende Blutanalysen bei Cachexia thyreopriva von Hunden haben neuerdings L. HÁSKOVEC und E. FORMÁNEK ausgeführt. Vergl. Bulletin international (Sitzungsber. d. Böhm. Akad.), Prag 1895.

„Myxödem“ genannte Schwellungen des gesamten und speziell des subkutanen Bindegewebes. In demselben findet man auffallend viel Mucin¹⁾, indessen ist diese Steigerung des Mucingehaltes keineswegs als etwas für die Krankheit Spezifisches zu betrachten und muß nach der Anschauung von HALLIBURTON²⁾ lediglich dem Umstande zugeschrieben werden, daß überhaupt junges Bindegewebe gegenüber dem ausgebildeten an Mucin verhältnismäßig reich ist.

Ganz dieselben pathologischen Erscheinungen wie nach künstlicher Entfernung der Schilddrüse, namentlich auch das Myxödem, hat man schon lange nach der spontanen Degeneration der Glandula thyreoidea des Menschen infolge von Degeneration oder bindegewebigen Wucherungen beobachtet.

Sehr merkwürdig ist es nun, daß die genannten Erscheinungen der Kachexia strumipriva zweifellos zurückgehen, wenn man den betreffenden Individuen Schilddrüsenextrakte subkutan injiziert, oder noch besser, ihnen die Schilddrüsen von irgend welchen Tieren frisch oder getrocknet mit der Nahrung giebt. Nicht nur die myxödematösen Schwellungen, sondern auch die Hautaffektionen, sowie die allgemeine körperliche und geistige Schwäche der Kranken sollen mit überraschender Schnelligkeit verschwinden und normalen Verhältnissen Platz machen³⁾. Dagegen erfolgen regelmäßig nach dem Aussetzen der Therapie Recidive, welche aber durch erneute Darreichung von Schilddrüsenpräparaten beseitigt werden können.

Auch Hunde mit völlig ausgerotteten Schilddrüsen sollen sich längere Zeit erhalten lassen, wenn man ihnen Schilddrüsensubstanz zu fressen giebt; ja selbst die Krampfanfälle scheinen bei diesen Tieren durch subkutane Injektion von Schilddrüsenextrakt schnell sistiert zu werden⁴⁾.

Indessen ist bei der Anwendung von Schilddrüsenpräparaten zu den angedeuteten therapeutischen Zwecken Vorsicht geboten, da zahlreiche Versuche ergeben haben, daß die subkutane Einverleibung von Schilddrüsenextrakt sowie die andauernde Verfütterung von frischen Schilddrüsen nicht nur bei Hunden, denen dieses Organ extirpiert war, sondern auch bei gesunden Tieren allmählich schwere Störungen bewirken. Während ein mehr und mehr sich steigender

1) V. HORSLEY u. W. D. HALLIBURTON, Brit. med. Journ., 1885, I, S. 211. HALLIBURTON, Bericht über chemische Untersuchungen der Gewebe und Organe in Fällen von Myxödem bei Menschen und Tieren, Clinic. soc. transact., Bd. 21, 1888, S. 14 (Ref. in Maly's Jahresber., Bd. 18, 1889, S. 324). Vergl. auch W. D. HALLIBURTON, Journ. of Path. u. Bakteriolog., 1892, S. 2.

2) Lehrbuch der chemischen Physiologie, Heidelberg 1893, S. 529.

3) Vergl. H. MACKENZIE, Brit. med. Journ., Oktober 1892. A. v. EISELSBERG, Wiener klin. Wochenschr., Bd. 5, 1892, S. 81. TH. KOCHER, Korrespondenzbl. f. Schweizer Aerzte, 1. Aug., 1893. O. LEICHTENSTERN, Deutsch. med. Wochenschr., 1893, No. 49—51 sowie 1894, No. 50. A. KENT, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1893, No. 3, S. 18. S. J. MELTZER, Ueber Myxödem, Centralbl. f. Physiol., Bd. 8, 1894, No. 22, S. 698. C. A. EWALD, Ueber einen durch die Schilddrüsen-therapie geheilten Fall von Myxödem etc., Berliner klin. Wochenschr., Januar 1895, No. 2 u. 3.

4) Vergl. auch G. VASSALE, Neurol. Centralbl., April 1891.

Eiweißzerfall zu konstatieren ist¹⁾, werden schließlich daneben auch Läsionen des Nervensystems und selbst ausgeprägte diabetische Symptome nachweisbar, wobei das Körpergewicht im Verlaufe von 1—2 Monaten, trotz reichlichster Nahrungsaufnahme sowie normaler Verdauung und Resorption, bis auf die Hälfte des ursprünglichen Gewichtes sinken kann²⁾).

Dementsprechend macht sich auch beim Menschen nach regelmäßiger Einnahme von frischen oder getrockneten Schilddrüsen früher oder später eine krankhaft vermehrte Stickstoffausscheidung im Harn bemerkbar³⁾, eine Folge des gesteigerten Zerfalls von Körpereiweiß, welcher sich durch keine Ernährungsweise aufhalten läßt. Dieser Zustand kann schließlich zur Glykosurie führen, die auch nach dem Aussetzen des Mittels noch einige Zeit anhält⁴⁾. Selbst Albuminurie hat man bei vorher gesunden Menschen nach längere Zeit fortgesetztem Genuß von Schilddrüsen beobachtet⁵⁾.

Diese Befunde sind um so mehr hervorzuheben, als die Schilddrüsen-therapie in neuester Zeit nicht nur bei Myxödem⁶⁾, sondern auch gegen die Hypertrophie der Schilddrüse sowie gegen andere Erkrankungen, welche mit Veränderungen in der Schilddrüse in Zusammenhang gebracht werden, wie Morbus Basedowii und Cretinismus, zur Anwendung kommt. Ja selbst bei Krankheiten ganz anderer Art wird die Heilkraft der Thyreoidea wenigstens behauptet⁷⁾.

Uebrigens scheinen die verschiedenen Individuen auf die Schilddrüsen-einnahme sehr verschieden zu reagieren, da einzelne Personen das Mittel ziemlich lange Zeit nehmen können, ohne daß erhebliche Störungen bemerkbar werden.

Nach den Erfahrungen über die deletäre Wirkung der Schilddrüsenexstirpation lag die Annahme nahe, daß in diesem Organ ein besonders für das Nervensystem schädliches Stoffwechselprodukt abgelagert und daselbst schnell entgiftet werde. Indessen muß diese Anschauung nach den Resultaten der Schilddrüsen-therapie wohl fallen gelassen werden. Hiernach ist es fast sicher, daß die Glandula thyreoidea eine spezifische Substanz bildet, deren Fehlen in der Säftemasse in irgend einer Weise früher oder später zu vielfachen, allmählich das Leben unmöglich machenden Störungen führt, während andererseits auch ein Uebermaß dieses Stoffes auf den Organismus

1) E. ROOS, Ueber die Einwirkung der Schilddrüse auf den Stoffwechsel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 19. Vergl. ferner B. SCHÖNDORFF, Pflüger's Arch., Bd. 63, 1896, S. 423.

2) K. GEORGIEWSKY, Zur Frage über die Wirkung der Schilddrüse auf den Tierkörper, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1895, No. 27.

3) F. VERMEHREN, Deutsch. med. Wochenschr., 1893, No. 43.

4) C. A. EWALD, a. a. O. A. DENNIG, Ueber das Verhalten des Stoffwechsels bei der Schilddrüsen-therapie, Münchener med. Wochenschr., 1895, No. 17 u. 20. L. BLEIBTREU und H. WENDELSTADT, Deutsch. med. Wochenschr., 1895, No. 22, S. 348.

5) Vergl. A. DENNIG, a. a. O.

6) G. MURRAY, Brit. med. Journ., Oktober 1891.

7) Die betreffende Litteratur findet sich zusammengestellt bei E. ROOS, Ueber die Wirkung des Thyrojoins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 18.

schädigende Wirkungen äußert, wie die Befunde nach andauernder Einnahme von Schilddrüsen gelehrt haben.

An Versuchen, die wirksame Substanz aus der Schilddrüse zu isolieren, hat es natürlich nicht gefehlt, was um so aussichtsvoller schien, als der fragliche Körper sehr widerstandsfähig ist. Denn man kann die Drüse nicht nur mit Wasser, sondern auch mit 10-proz. Schwefelsäure, wie es scheint, beliebig lange kochen, ohne daß der wirksame Bestandteil verloren geht¹⁾.

Die zahlreichen in jüngster Zeit hierüber publizierten Untersuchungen haben indessen zu nichts weniger als übereinstimmenden Resultaten geführt. Ja es giebt wohl kein Gebiet der physiologischen Chemie, auf welchem die Ansichten so differieren, als über das wirksame Prinzip der Schilddrüse.

So sieht dasselbe S. FRÄNKEL²⁾ in einer alkohollöslichen, krystallisierenden Base, welche er aus dem Gewebe extrahierte und als „Thyreointoxin“ bezeichnet. Mehrere Basen dagegen, die nur zum Teil mit dem von FRÄNKEL beschriebenen Körper identisch sein könnten, hat DRECHSEL³⁾ als die spezifisch wirksamen Verbindungen der Schilddrüse dargestellt. NOTKIN⁴⁾ wieder spricht dieselbe Eigenschaft einer (angeblich mukoïdartigen) Proteinsubstanz zu, welche er aus dem Organ isolierte und als Thyreoprotein therapeutisch empfiehlt, während endlich BAUMANN und ROOS⁵⁾ ein eigentümliches jod- und phosphorhaltiges Produkt, welches durch andauerndes Kochen der Drüse mit 10-proz. Schwefelsäure offenbar aus einer anderen Substanz abgespalten und als unlöslicher Rückstand erhalten wird, das sog. „Thyroidin“, für den eigentlich wirksamen Körper erklären. Diese Substanz ist amorph, gehört aber nicht zu den Proteinstoffen, da sie keine Biuretreaktion giebt. In Wasser und Säuren fast unlöslich, wird sie von Alkohol nur schwer, sehr leicht dagegen von verdünnten Alkalien aufgenommen, um aus diesen Lösungen durch Uebersättigung mit Säuren wieder gefällt zu werden.

Alle die genannten Präparate scheinen für den Organismus nicht

1) Vergl. E. ROOS, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 32, sowie E. BAUMANN, ebendas., S. 320.

2) S. FRÄNKEL, Thyreointoxin, der physiologisch wirksame Bestandteil der Thyreoidea, Wiener med. Blätter, 1895, No. 48.

3) E. DRECHSEL, Die wirksame Substanz der Schilddrüse, Physiol. Centralbl., Bd. 9, 1895, No. 24, S. 705.

4) IEN. NOTKIN, Beitrag zur Schilddrüsenphysiologie, Wiener med. Wochenschr., 1895, No. 45, S. 824 und Virchow's Arch., Bd. 144, 1896, Suppl., S. 224. Derselbe, Verfahren zur Herstellung von Thyreoprotein, D. R. P., 1895, Kl. 30, No. 87906. Ähnliche Angaben über den wirksamen Stoff der Schilddrüse macht auch R. HUTCHINSON (Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1896, No. 13). Nach ihm ist lediglich die „Kolloidsubstanz“ der Drüse wirksam.

5) E. BAUMANN, Ueber das normale Vorkommen von Jod im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 319. E. BAUMANN und E. ROOS, ebendas., S. 481. E. BAUMANN, Ueber den Jodgehalt der Schilddrüsen von Menschen und Tieren, ebendas., Bd. 22, 1897, S. 1. E. ROOS, ebendas., S. 16 sowie „Ueber Schilddrüsen-therapie und Jodothyryn (Thyroidin)“, Freiburg i. B. und Leipzig 1897.

indifferent zu sein, sondern sämtlich mehr oder weniger die Eigenschaft zu besitzen, den Eiweißumsatz zu steigern sowie bei längerem Gebrauch auch gewisse nervöse Störungen hervorzurufen. Dagegen sind in betreff der therapeutischen Wirksamkeit der verschiedenen Produkte die Akten noch keineswegs geschlossen und die Angaben der betreffenden Autoren hierüber ebenso voneinander abweichend, wie über die Natur der wirksamen Substanz. Jedenfalls macht es auf den Unbefangenen den Eindruck, daß kein einziges der empfohlenen Präparate die Schilddrüse als solche in ihrer Wirkung zu ersetzen vermag. Nach mehrfachen Mitteilungen soll allerdings das von BAUMANN und ROOS dargestellte Thyrojodin den an ihn gestellten Anforderungen entsprechen, indessen liegen hierüber auch negative Befunde vor ¹⁾.

Eine besondere Bedeutung glaubte BAUMANN dem Jodgehalt des „Thyrojodins“ beilegen zu müssen, indem er die Erfahrung hiermit in Verbindung brachte, daß die Hypertrophien der Schilddrüse nicht nur einer energischen Jodbehandlung, sondern auch, wie neuere Untersuchungen gezeigt haben (vergl. S. 518), der Schilddrüsentherapie häufig zu weichen scheinen.

BAUMANN stellte sich vor, daß im ersteren Falle, durch die Einführung von Jod oder Jodiden in den Organismus, die Bildung der spezifischen organischen Jodverbindung (des Thyrojodins) ermöglicht oder begünstigt würde, welche die Schilddrüse produzieren müßte, um normal funktionieren zu können, während im zweiten Falle, durch die Schilddrüsentherapie, dieselbe Jodverbindung bereits fertig gebildet der Säftemasse und somit auch der Schilddrüse dargeboten würde.

So verlockend diese Theorie auf den ersten Blick erscheint, so wenig entsprechen derselben die tatsächlichen Verhältnisse.

Ganz abgesehen von der Frage, ob das Thyrojodin wirklich das wirksame Prinzip der Schilddrüse vorstellt, kann es doch keinem Zweifel unterliegen, daß der Jodgehalt dieses Organs und auch derjenige des Thyrojodins physiologisch bedeutungslos ist, und daß ebenso die therapeutischen Erfolge der Schilddrüsentherapie und die gleiche Wirkung des Jods oder der Jodide nicht etwa auf einem zur Konstitution der Schilddrüse gehörenden Jodgehalt beruhen.

Mag das Jod bzw. das Jodkalium in seiner Wirkung auf die hypertrophierte Schilddrüse als resorbierendes oder als ein den Stoffwechsel anregendes Mittel aufgefaßt werden, die spezifische Wirkung der Schilddrüsentherapie auf die Kropfkrankheit ist nach wie vor völlig unbekannt. Dies ergibt sich ohne weiteres aus folgenden Ueberlegungen:

Gehörte eine Jodverbindung tatsächlich zu den normalen Bestandteilen der Schilddrüse, so müßte sich dieses Element der Thyreoidea nicht nur bei allen Menschen, sondern — aus allgemein physiologischen Gründen — mindestens auch bei den Säugetieren ausnahmslos und wenigstens annähernd in relativ gleichen Mengen nachweisen lassen.

1) Vergl. R. GOTTLIEB, Ueber die Wirkung von Schilddrüsenpräparaten an thyreodektomierten Hunden, Deutsch. med. Wochenschr., Bd. 22, 1896, No. 15, S. 235.

Da ferner nach BAUMANN die in Frage stehende Jodverbindung das spezifisch wirksame und für den Stoffwechsel wichtige Prinzip der Schilddrüse vorstellen soll, so müßten alle Individuen, deren Schilddrüse kein Jod enthält, die ausgesprochenen Symptome der strumipriven Kachexie zeigen.

Dies ist nun aber durchaus nicht der Fall. Wie BAUMANN¹⁾ selbst mitteilt, findet sich gar nicht selten sowohl bei Erwachsenen als auch namentlich bei Kindern kein Jod in der Schilddrüse. Andere Individuen enthalten nur Spuren davon oder unwägbare Mengen, einzelne dagegen nicht weniger als 3,8—4,6 mg in 1 g der getrockneten Drüse. Ich selbst hatte Gelegenheit in Gemeinschaft mit Dr. MATTHES eine Reihe menschlicher Schilddrüsen auf ihren Jodgehalt zu prüfen und kann die Angaben BAUMANN's bestätigen. Bisweilen ergab die Untersuchung der Thyreoidea erstaunliche Mengen von Jod, in anderen wieder unwägbare Spuren, bisweilen aber auch von letzteren nicht einmal eine Andeutung. Trotzdem waren die Individuen mit den jodfreien und jodarmen Schilddrüsen, ebenso wie die mit den jodreichen, an den verschiedensten Krankheiten gestorben und hatten im Leben niemals die Symptome der strumipriven Kachexie erkennen lassen.

Noch unhaltbarer wird die BAUMANN'sche Theorie, wenn wir den Jodgehalt der Schilddrüsen von verschiedenen Säugetieren in Betracht ziehen. Während sich bei den Hammeln ausnahmslos Jod finden soll, aber in den schwankenden Mengen von 5,3—0,9 mg in 1 g der trockenen Drüse, enthält das gleiche Organ von Hunden in bei weitem den meisten Fällen kein Jod oder höchstens Spuren davon²⁾. Ein ähnliches Verhalten zeigen die Schweine, während sich bei den Rindern und Pferden entweder ganz geringe Jodmengen nachweisen lassen oder auch diese fehlen³⁾.

Aus dieser durchaus nicht allgemeinen, sondern vielmehr sehr wechselnden Ablagerung des Jods in den Schilddrüsen nicht nur bei den verschiedenen Tieren, sondern selbst bei den einzelnen Individuen, ergibt sich mit Sicherheit, daß dieses Element keinen für den tierischen Stoffwechsel wichtigen Faktor bilden kann.

Vielmehr scheint die Auffassung gerechtfertigt, den häufigen Jodgehalt in der Thyreoidea darauf zurückzuführen, daß diese Drüse die Funktion besitzt, falls ihr mit dem Blute Jodsalze zugeführt werden, diese als schädliche Stoffe durch Ueberführung in eine unlösliche organische Verbindung momentan aus dem Kreislauf und allmählich wohl auch aus dem Organismus zu eliminieren, ähnlich wie dies von der Leber mit Bezug auf die Salze der Schwermetalle längst bekannt ist. Daß diese Jodbindung im Atomkomplex des „Thyrojodins“ geschieht, soll ohne weiteres zugestanden werden.

Für unsere Anschauung spricht weiter die Thatsache, daß sich bei Individuen, welche kurze Zeit vor dem Tode mit Jodkalium behandelt oder denen Jodoformverbände auf Wunden appliziert waren, ganz erheblich größere Jodmengen in den Schilddrüsen nachweisen lassen, als dies in der Norm jemals der Fall ist. Unter solchen Umständen können dann auch die Schilddrüsen von Hunden, welche sonst jodfrei

1) E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 3—12.

2) BAUMANN, a. a. O. S. 14.

3) Vergl. auch G. TÖPFER, Wiener klin. Wochenschr., 1896, S. 141.

sind, große Jodmengen bergen¹⁾). Indessen besitzen selbst bei künstlicher Jodzufuhr keineswegs alle Tiere die Fähigkeit der Jodablagerung in der Schilddrüse. Als ich mehreren Kaninchen 14 Tage lang täglich je 1 g Jodkalium verabreicht hatte, vermochte ich in den vereinigten Schilddrüsen der getöteten Tiere auch nicht eine Spur Jod zu entdecken. Eine ähnliche Beobachtung berichtet auch W. ROSENTHAL²⁾ bei einem Hund.

Unter normalen Verhältnissen gelangen die Jodide wohl gelegentlich mit der vegetabilischen Nahrung in den Tierkörper, da in manchen Pflanzen, ganz abgesehen von den jodreichen Meeresalgen, kleine Mengen von Jod wiederholt nachgewiesen sind. Diese Annahme bestätigen auch Tierversuche von BAUMANN, bei welchen festgestellt wurde, daß bei reiner Fleischnahrung der Jodgehalt der Schilddrüsen immer sehr gering ist.

Die Deutung der Jodablagerung in der Schilddrüse als infolge einer eliminierenden Funktion dieses Organs bedingt, wird endlich auch durch Untersuchungen von W. ROSENTHAL³⁾ ganz wesentlich unterstützt.

Derselbe fand bei Verfütterung von Bromkalium an Hunde, daß hiernach auch das Brom, und zwar in noch höherem Maße als das Jod nicht nur in der Schilddrüse, sondern in etwa gleicher Menge auch in der Milz und den Lymphdrüsen, ganz besonders aber in der Leber, dem spezifisch Fremdkörper fixierenden Organ (vergl. S. 505), gebunden und abgelagert ist.

Wollte man die BAUMANN'sche Theorie gelten lassen, so müßte man konsequenter Weise, wie in der Schilddrüse, so auch in der Milz, den Lymphdrüsen und ganz besonders in der Leber für den tierischen Stoffwechsel wichtige Bromverbindungen annehmen, was wohl absurd erscheint.

Weiter wäre inbetreff der Schilddrüse zu erwähnen, daß schon früher BUBNOW⁴⁾ versucht hat, die Proteinstoffe der Thyreoidea näher zu charakterisieren.

Er fand, daß im neutralen, wäßrigen Auszug der frischen Drüse sowohl durch Einleiten von Kohlensäure als auch durch Zugabe von wenig Essigsäure eine starke Fällung entsteht, die sich im Ueberschuß der Essigsäure vollkommen löst. Beim Aufkochen des neutralen Extraktes erfährt dasselbe eine erhebliche Trübung durch die Koagulation nicht näher bestimmter Eiweißstoffe, nach deren Entfernung im Filtrat verdünnte Essigsäure, wie in der ursprünglichen Lösung, einen starken Niederschlag hervorruft, welcher in reinem Wasser unlöslich ist. Diese Substanz soll nach den Untersuchungen von GOURLAY⁵⁾ zu den Nukleoalbuminen gehören.

1) E. BAUMANN, a. a. O. S. 16.

2) WERNER ROSENTHAL, Versuche über die Verteilung des Broms im Tierkörper nach Eingabe von Bromverbindungen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 230.

3) WERNER ROSENTHAL, a. a. O.

4) N. BUBNOW, Beitrag zur Untersuchung der chemischen Bestandteile der Schilddrüse des Menschen und des Rindes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 1.

5) F. GOURLAY, Ueber die Eiweißstoffe der Schilddrüse und der Milz, Journ. of Physiol., Bd. 16, 1894, S. 23.

Außerdem sind fast nur die gewöhnlichen primären Zellbestandteile, bezw. ihre Zersetzungsprodukte, wie Hypoxanthin und Xanthin, aus der Schilddrüse gewonnen worden, ferner Fleischmilchsäure und Kreatinin¹⁾.

In der pathologisch veränderten Schilddrüse bei „Struma cystica“ findet man, wenn es sich um kleinere Blasenbildung handelt, die Räume erfüllt mit gallertig durchsichtigen Massen, die wenig oder gar kein Eiweiß, dafür aber eine Mukoidsubstanz²⁾ enthalten.

In den großen Cysten dagegen läßt sich allgemein ein bedeutender Gehalt an gelösten Eiweißstoffen konstatieren, deren Menge HOPPE-SEYLER³⁾ auf 7,2–8 Proz. bestimmte. Im übrigen enthalten diese Flüssigkeiten reichliche Mengen von Cholestearinkristallen. Ihr Gehalt an Extraktivstoffen und Salzen ist höchst unbedeutend. Kommt es gelegentlich zur Bildung von Blutextravasaten in derartige Cysten, so besitzt der flüssige Inhalt eine braune Farbe, ist außer durch Cholestearin auch durch geschrumpfte Blutkörperchen getrübt, führt aber kein unverändertes Hämoglobin, sondern vielmehr das als Methämoglobin bezeichnete Umwandlungsprodukt des Blutfarbstoffes. Daneben kommt ferner auch häufig Bilirubin in geringer Menge vor (vergl. S. 217).

Die Nebennieren.

Womöglich noch dunkler als die physiologischen Funktionen der Schilddrüse sind diejenigen der Nebennieren, welche anatomisch ziemlich komplizierte Verhältnisse darbieten. Eine kompakte Masse epithelartiger Zellen umgibt als „Rindensubstanz“ das als „Mark“ bezeichnete Innere der Drüse. Letzteres besteht aus einem bindegewebigen Gerüst, in welchem zahlreiche, durch große Zellen verbundene Nervenfasern verlaufen und in dessen Maschenräumen zu Gruppen angeordnete Epithelzellen liegen. Hiernach dürfte das Organ in gewisser Beziehung morphologisch einem Ganglion vergleichbar sein. Tatsächlich steht auch hiermit der Befund im Einklang, daß Reizung der Nebennieren die Darmperistaltik hemmt⁴⁾.

Die Exstirpation beider Nebennieren bei Tieren ist zuerst von BROWN-SÉQUARD⁵⁾ und auch in neuerer Zeit von anderen Autoren

1) Vergl. hierüber N. BUBNOW, a. a. O. S. 32–35, sowie R. MASCATELLI, ebendas., Bd. 12, 1888, S. 416.

2) Vergl. L. LIEBERMANN, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., 1874, S. 436.

3) Vergl. F. HOPPE-SEYLER, Ueber die Extravasate in Kropfcysten, Virchow's Arch., Bd. 27, 1863, S. 392.

4) C. JACOB, Beiträge zur physiologischen und pharmakologischen Kenntnis der Darmbewegungen, mit besonderer Berücksichtigung der Beziehung der Nebennieren zu denselben, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 29, 1891, S. 171.

5) E. BROWN-SÉQUARD, Nouvelles recherches sur l'importance des fonctions des capsules surrénales, Compt. rend., Bd. 45, 1857, II, S. 1036. Vergl. auch G. TIZZONI, Arch. Ital. de biol., Bd. 10, 1888, S. 372. E. ABELOUS u. P. LANGLOIS, Compt. rend. soc. biol., Bd. 44, 1892, S. 165 u. 388. Vergl. hiergegen die Angaben von J. PAL, Wiener klin. Wochenschrift, 1894, S. 899.

mit antiseptischen Vorsichtsmaßregeln ausgeführt worden. Die Tiere gehen hiernach auffallend schnell unter allgemeinen Lähmungserscheinungen zu Grunde, so daß man alle Ursache hat, die Nebennieren als lebenswichtige Organe anzusprechen. Durch Injektion des wäßrigen Drüsenextraktes dieser Gebilde soll sich das Leben der operierten Tiere verlängern lassen¹⁾.

In der menschlichen Pathologie wird eine Erkrankung der Nebennieren bei Morbus Addisonii (THOMAS ADDISON 1855) wohl regelmäßig beobachtet, jener tödlich verlaufenden Krankheit, welche mit einer tiefen Bronzefärbung der Haut einhergeht. Auch Tiere, welchen man nur eine Nebenniere exstirpiert, wobei dieselben am Leben bleiben, sollen sich allmählich über die ganze Haut hin schwarz färben²⁾. Deshalb hat man die Regulation der Hautpigmentierung als eine der Funktionen dieser Organe betrachtet.

Vielleicht ist hiermit die Thatsache in Verbindung zu bringen, daß sich in den Nebennieren, und zwar in der Interzellularflüssigkeit der Marksubstanz, ein eigentümliches Chromogen vorfindet³⁾. Dasselbe liefert beim Stehen des wäßrigen Auszuges an der Luft allmählich einen wasserlöslichen, karminroten Farbstoff. Derselbe entsteht dagegen augenblicklich beim Zusatz von oxydierenden Agentien, wie Chlor-, Brom- oder Jodwasser. Extrahiert man die Marksubstanz der Nebennieren mit sehr verdünnter Salzsäure, so bildet sich ein violetter Niederschlag beim Uebersättigen der Flüssigkeit mit Ammoniak, was auf eine basische Natur des Pigmentes hindeutet. In Alkohol, Aether und Chloroform ist der Farbstoff unlöslich. Ein Spektrum zeigen seine wäßrigen Lösungen nicht.

Ferner finden sich in den Nebennieren neben nicht näher bestimmten Eiweißstoffen und Kollagen große Mengen von intensiv gelb gefärbten Fetten. Von Salzen soll besonders Chlorkalium reichlich vorhanden sein⁴⁾. Außerdem hat MANASSE⁵⁾ aus dem alkoholischen Extrakt eine jekorinartige Substanz gewonnen, welche beim Kochen mit Barytwasser in Fettsäuren, Neurin, Glycerinphosphorsäure und Traubenzucker zerfällt, aber dennoch in ihren Eigenschaften vom Lektorin in mancher Beziehung abweicht, namentlich nicht direkt alkalische Kupferlösung reduziert. Endlich sind in der Nebennieren-substanz nachgewiesen: Lecithine, Inosit⁶⁾ und merkwürdigerweise Brenzkatechin⁷⁾.

1) E. BROWN-SÉQUARD, Compt. rend. soc. biol., Bd. 44, 1892, S. 410.

2) Vergl. besonders F. u. S. MARINO-ZUCCO, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 24, 1894, S. 698.

3) S. CLOËZ und A. VULPIAN, Compt. rend., Bd. 45, 1857, II, S. 340. W. KRUKENBERG, Die farbigen Derviate der Nebennierenchromogene, Virchow's Arch., Bd. 101, 1885, S. 542. Hier findet sich die übrige Litteratur.

4) S. CLOËZ und A. VULPIAN, a. a. O.

5) P. MANASSE, Ueber zuckerabspaltende, phosphorhaltige Körper in Leber und Nebenniere, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 485 u. ff.

6) E. KÜLZ, Sitzungsber. d. Marburger Ges. zu Bef. d. ges. Naturwissensch., 1876, No. 4.

7) W. KRUKENBERG, a. a. O. H. BRUNNER, Chem. Centralbl., 1892, I, S. 758. M. MÜHLMANN, Zur Physiologie der Nebenniere, Deutsch. med. Wochenschr., Bd. 22, 1896, No. 26, S. 409.

Die älteren Behauptungen, daß Gallensäuren sowie Harnbestandteile, namentlich Hippursäure und Benzoësäure in den Nebennieren zu finden seien, sind durch neuere Untersuchungen endgiltig widerlegt worden¹⁾. Diese Stoffe gelangen nämlich, wenn sie daselbst gefunden werden, erst nach dem Tode durch Imbibition aus der benachbarten Gallenblase und Niere in das Gewebe der Nebennieren.

Spritzt man gesunden Tieren wäßrige Extrakte der Nebennierensubstanz ins Blut, so sollen dieselben unter eigentümlichen Vergiftungserscheinungen sterben. Nach MARINO-ZUCO²⁾ ist die Ursache dieser Vergiftung das in der Flüssigkeit vorhandene glycerinphosphorsaure Neurin, welches sich aber vielleicht erst bei der Darstellung der Extrakte durch eine Zersetzung von Lecithinen bezw. von nicht giftigem Cholin bilden dürfte.

Die Nieren.

Die ausgespülte Nierensubstanz, welche beim Menschen 82—83 Proz. Wasser enthält, soll im frischen Zustande alkalisch reagieren, um bald infolge von Milchsäurebildung saure Reaktion anzunehmen³⁾.

Ueber die Bestandteile der Nieren ist etwas Besonderes nicht zu bemerken, da sie von den Bestandteilen der übrigen zellreichen Organe kaum abweichen. Allenfalls wäre das verhältnismäßig reichliche Vorkommen des Inosits⁴⁾ im Nierengewebe zu erwähnen, welchem in der Niere der Rochen und Haifische der Scyllit entspricht⁵⁾.

Von Proteinstoffen hat man aus der Niere isoliert⁶⁾: ein bei 52° C koagulierendes Globulin und ein bei 63° C gerinnendes Nukleoalbumin. Serumalbumin soll das völlig von Lymphe befreite Nierengewebe nicht enthalten. Dagegen finden sich in demselben Spuren von Mucin, offenbar aus dem interstitiellen Bindegewebe stammend.

Speicheldrüsen und Pankreas.

In den Speicheldrüsen finden sich verschiedene Eiweißstoffe, besonders auch ein Nukleoalbumin⁷⁾, Ptyalinogen und die gewöhn-

1) E. STADELMANN und K. BEIER, Ueber das Vorkommen von Gallensäuren, Hippursäure und Benzoësäure in den Nebennieren, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 380.

2) F. MARINO-ZUCO, Chemische Untersuchungen über die Nebennieren, Arch. Ital. de biol., Bd. 10, 1888, S. 325. G. GUARNIERI u. F. MARINO-ZUCO, Experimentelle Untersuchungen über die giftige Wirkung des Wasserausgusses der Nebennieren, ebendas., S. 334. Vergl. auch die neueren Publikationen von N. CYBULSKI, Ref. im Centralbl. f. Physiol., Bd. 9, 1895, S. 172 sowie Pflüger's Arch., Bd. 64, 1896, S. 97, und von L. GLUZINSKI, Wiener klin. Wochenschr., 1895, S. 251.

3) W. D. HALLIBURTON, Die Proteinstoffe der Nieren- und Leberzellen, Journ. of Physiol., Bd. 13, 1893, S. 806.

4) Vergl. A. CLOETTA, Ueber das Vorkommen von Inosit etc., Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 99, 1856, S. 298.

5) F. TH. FRIEDRICH u. G. STÄDELER, Mitteil. d. Züricher naturforsch. Ges., Juli 1855.

6) Vergl. besonders die neueren Arbeiten von E. LÖNNBERG, Beiträge zur Kenntnis der Eiweißkörper der Nieren etc., Skandin. Arch., Bd. 3, 1892, S. 1, sowie HALLIBURTON, a. a. O.

7) Vergl. O. HAMMARSTEN, Ueber das Mucin der Submaxillardrüse, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 174 u. ff.

lichen Mineralsalze. Ferner enthalten die schleimführenden Gl. sublingualis und submaxillaris auch Mucin. Bringt man diese Drüsen durch wiederholte Reizung zur Sekretion, so verlieren sie allmählich ihr gesamtes Mucin, welches erst in der folgenden Ruheperiode neu gebildet wird (vergl. S. 158).

Das Pankreas enthält viel Eiweißstoffe, Nukleoalbumine und die 3 Zymogene des Trypsins, Ptyalins und Steapsins. Ferner sind in den Extrakten dieses Organs Leucin, Tyrosin, sämtliche Nukleinbasen, sowie freie Fettsäuren gefunden worden. Doch scheint es fraglich, inwieweit die letzteren Stoffe in dem Organ präformiert sind. Vielmehr liegt die Annahme nahe, daß dieselben erst durch die verdauende Wirkung der Pankreasenzyme aus den genuinen Eiweißstoffen, Nukleoalbuminen¹⁾ und Fetten entstanden sind. Endlich hat man auch in der Drüse Inosit und Fleischmilchsäure nachgewiesen.

Wenn man die zerkleinerte und vorher rein präparierte Pankreasdrüse vom Rind in Wasser kocht, so erhält man leicht ein ganz klares, blaßgelb gefärbtes Filtrat, in dem ein vorsichtiger Zusatz von verdünnter Salz- oder Essigsäure einen reichlichen, feinflockigen Niederschlag bewirkt. Durch wiederholtes Auflösen in Wasser mit Hilfe von möglichst wenig Alkali und Wiederausfällen mit einer Säure kann dieser Niederschlag gereinigt werden. Er besteht aus einem hoch zusammengesetzten Proteide, welches sich aus Eiweiß, einem Kernnuklein und einem Kohlehydrat zusammensetzt und daher als ein Nukleoglykoproteid zu bezeichnen ist²⁾. Beim Kochen mit Salzsäure liefert die Substanz unter anderem viel Nukleinbasen, besonders Guanin, sowie eine Pentaglykose³⁾. Löst man dagegen die Verbindung in verdünnter Salzsäure und giebt Pepsin hinzu, so scheidet sich allmählich ein sehr phosphorreiches Nuklein ab.

Das Nukleoglykoproteid der Pankreasdrüse enthält etwa 43 Proz. C, 5 Proz. H, 17 Proz. N, 0,7 Proz. S und 4,5 Proz. P. Außerdem ist es stark eisenhaltig. Uebrigens kommt es in der Drüse nicht präformiert vor, sondern entsteht vielmehr erst beim Sieden des Organs mit Wasser durch Zersetzung eines anderen, noch weit mehr komplizierten Nukleoglykoproteides. Dieses letztere spaltet sich beim Kochen in koagulierendes Eiweiß und in das beschriebene einfachere Nukleoglykoproteid, welches als Alkaliverbindung in dem Filtrat gelöst bleibt, um daraus durch Zusatz von Säure gefällt zu werden.

Die Milchdrüsen.

Die Zellen dieser Drüsen enthalten neben den gewöhnlichen Komponenten des Protoplasmas vorwiegend ein Nukleoglykoproteid⁴⁾, welches wahrscheinlich mit der spezifischen Funktion des Organs in

1) Vergl. besonders M. NENCKI, Zur Kenntnis der pankreatischen Verdauungsprodukte des Eiweißes, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, S. 562—563.

2) Vergl. O. HAMMARSTEN, Zur Kenntnis der Nukleoproteide, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 20—33.

3) Vergl. hierüber auch E. SALKOWSKI, Ueber die Pentosurie etc., Berliner klin. Wochenschr., 1895, No. 17, Sep. S. 8—11.

4) O. HAMMARSTEN, a. a. O. S. 19 u. 32. Vergl. ferner die älteren Untersuchungen von P. BERT, Gaz. hebdom., 1879, No. 2.

Beziehung steht, indem daraus einerseits das Kasein und andererseits der Milchzucker sich bilden kann.

Die fragliche Substanz geht beim Digerieren der gehörig ausgewaschenen Milchdrüse mit sehr verdünntem Alkali neben echten Eiweißstoffen in Lösung und bildet dann eine zähe, fadenziehende Flüssigkeit, aus welcher das Nukleoglykoproteid durch verdünnte Essigsäure wieder gefällt wird. Es liefert beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren neben Eiweiß und Phosphorsäure eine reduzierende Substanz. Bei der Magenverdauung entsteht daraus ein Paranuklein.

Ganz ähnlich, wie dies bei der Pankreasdrüse geschildert wurde, scheint auch das Nukleoglykoproteid der Milchdrüse beim Kochen des frischen Organs mit Wasser unter Abspaltung von koagulierendem Eiweiß in ein weniger hoch zusammengesetztes Nukleoglykoproteid zu zerfallen, welches in das siedende Wasser übergeht, um daraus durch Zusatz von wenig Säure gefällt zu werden.

Erwärmt man die zerkleinerte und in physiologischer Kochsalzlösung zerriebene frische Milchdrüse einige Zeit bei Körpertemperatur, so bildet sich durch einen anscheinend vom Drüsenprotoplasma eingeleiteten Spaltungsprozeß Milchzucker. Doch scheint vorher ein anderes mit Glykogen nicht identisches kolloides Kohlehydrat zu entstehen ¹⁾.

Pathologisch finden sich bisweilen in der Milchdrüse vorwiegend mit Fett erfüllte Balggeschwülste. Diese „Buttercysten“ genannten Gebilde enthalten außerdem meist auch die übrigen Milchbestandteile, nämlich etwas Kasein, Albumin und Milchzucker ²⁾.

Bei gewissen niederen Tieren finden sich drüsige Organe, welche bekannte Farbstoffe liefern und daher hier erwähnt werden sollen.

So besitzen viele Cephalopoden einen als Exkretionsorgan zu betrachtenden birnförmigen Sack (Tintenbeutel), dessen stiel förmiger Ausführgang neben dem After nach außen mündet. Das Organ birgt eine intensiv braunschwarz gefärbte Flüssigkeit, welche willkürlich entleert werden kann und dann den Tieren zu einem Schutzmittel wird, indem sie dieselben in eine dunkle Wolke einhüllt.

Der betreffende Farbstoff, die sogenannte Sepia, ist stickstoff- und schwefelhaltig und scheint zu den Melaninen zu gehören ³⁾. Das Pigment bildet etwa 80 Proz. von dem völlig eingetrockneten Sekret. Außerdem enthält die gefärbte Flüssigkeit der Tintenfische noch eine schleimartige Substanz und beträchtliche Mengen von Mineralsalzen.

1) Vergl. H. THIERFELDER, Zur Physiologie der Milchbildung, Pflüger's Arch., Bd. 32, 1883, S. 619. Nach H. LANDWEHR dürfte dasselbe mit dem tierischen Gummi identisch sein (vergl. Pflüger's Arch., Bd. 40, 1887, S. 21 u. ff.).

2) Vergl. A. SMITA, Chemische Untersuchung des Inhaltes einer Buttercyste, Wiener klin. Wochenschr., 1890, No. 29.

3) Vergl. P. GIRON, Chemische Untersuchungen über das Sekretionsprodukt des Tintenbeutels der Cephalopoden, Compt. rend., Bd. 93, 1881, S. 96, sowie besonders M. NENCKI und N. SIEBER, Weitere Beiträge zur Kenntnis der tierischen Melanine, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 24, 1888, S. 17.

In ähnlicher Weise besitzen einige Schnecken, nämlich gewisse Murex- und Purpura-Arten, in der Decke der Atemhöhle zwischen Kiemen und Mastdarm die sogenannten Purpurdrüsen, weißlichgelbe Drüsenmassen, aus welchen sich farblose Flüssigkeiten entleeren. Diese enthalten Chromogene, die in wäßriger Lösung durch die Einwirkung des Sonnenlichtes sehr schnell in prachtvoll rotviolette oder auch violettblaue Pigmente, den „echten Purpur“, übergeführt werden. Derselbe war besonders im Altertum wegen seiner Beständigkeit sehr geschätzt. Die chemische Stellung dieser Farbstoffe ist vorläufig noch sehr zweifelhaft ¹⁾.

Die Weibchen einiger Arten von Schildläusen, namentlich die in Ost- und Westindien gezüchteten *Coccus cacti coccionelliferi*, scheiden aus gewissen Organen eine purpurrot gefärbte Flüssigkeit ab, welche als „Cochenille“ oder, zu einer Malerfarbe präpariert, als „Karmin“ in den Handel kommt ²⁾. Der betreffende, nach einem ziemlich komplizierten Reinigungsverfahren aus absolutem Alkohol in roten Prismen krystallisierende Farbstoff ist die Karminsäure (Methyldioxynaphtochinon) ³⁾ von der Zusammensetzung $C_{11}H_7O_6 + 2H_2O$, deren Ammoniaksalz besonders prachtvoll gefärbt erscheint und ein dem Blutfarbstoff ähnliches Spektrum besitzt. Durch Kochen mit Salpetersäure erhält man daraus Trinitrooxytoluylsäure (Nitrococcussäure) $C(NO_2)_3.OH.CH_3.COOH$. Außer der Karminsäure findet sich in der Cochenille noch Tyrosin und eine zuckerähnliche Substanz.

1) Vergl. hierüber H. de LACAZE-DUTHIERS, *Mémoire sur le pourpre*, *Annal. d. scienc. nat. Zoologie*, sér. 4, Bd. 12, 1859, S. 5. A. u. G. DE NEGRI, *Ber. d. Deutsch. chem. Ges.*, Bd. 9, 1876, S. 84 und Bd. 10, 1877, S. 1099. E. SCHUNCK, *Ueber den Purpur der Alten*, ebendas., Bd. 12, 1879, S. 1358 sowie Bd. 13, 1880, S. 2087. W. KRUKENBERG, *Vergleich.-physiol. Studien*, II. Reihe, 3. Abteil., 1882, S. 62.

2) Ueber die Bestandteile der Cochenille vergl. WARREN DE LA RUE, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 64, 1848, S. 1. Hier findet sich die ältere Litteratur.

3) W. v. MILLER und G. ROHDE, *Zur Kenntnis des Cochenillefarbstoffes*, *Ber. d. Deutsch. chem. Ges.*, Bd. 26, 1893, S. 2647. E. SCHUNCK und L. MARCHLEWSKI, *Zur Kenntnis der Karminsäure*, ebendas., Bd. 27, 1894, No. 16, S. 2979.

Zwölfter Abschnitt.

Eier und Sperma.

Die Eier des Menschen und der höheren Säugetiere sind wegen ihrer winzigen Kleinheit bisher nicht Gegenstand von Untersuchungen gewesen. Die einzigen Säuger, welche ziemlich große Eier produzieren, sind die in Australien und Neuholland lebenden Kloakentiere (Monotremata). Diese lassen ihre Eier, wie erst im letzten Jahrzehnt entdeckt worden ist, aus dem Uterus in den Hautbeutel gelangen, um sie daselbst auszubrüten. Indessen bilden auch die Eier der monotremen Säugetiere im extrauterinen Zustande einen äußerst seltenen Fund und sind deshalb noch kaum analysiert worden.

Viel leichter lassen sich die verhältnismäßig großen Eier der Reptilien, Amphibien, Fische und besonders der Vögel beschaffen, von denen speziell die Hühnereier in ihrer Zusammensetzung genügend bekannt sind.

Alle Eier der Wirbeltiere sind von einer Schalenhaut umgeben, welche bei den verschiedenen Species in ihrem Verhalten wechselt, meist aber aus Keratin besteht. Einige Eihäute nähern sich in ihren Eigenschaften dem Elastin, ohne indessen jemals, wie es scheint, alle Eigenschaften dieser Albuminoidgruppe ausnahmslos zu besitzen. Mucin ist bisher nur als Hülle der Froscheier gefunden worden ¹⁾.

Aus einem typischen Keratin besteht die Eischalenhaut der Hühner ²⁾ und vermutlich der Vögel überhaupt, sowie der Eier von *Scyllium stellare* ³⁾. Auch bei anderen Selachiern sind die Eischalen keratinöser Natur, so bei *Raja quadrimaculata* ⁴⁾, bei *Myliobatis*

1) P. GIACOSA, Studien über die chemische Zusammensetzung des Eies und seiner Hüllen beim Frosch, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 40. R. N. WOLFENDEN, Journ. of Physiol., Bd. 5, 1884, S. 91.

2) O. HAMMARSTEN und V. LINDWALL, Ueber die Schalenhaut des Hühnereies, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 11, 1881, S. 38. Vergl. auch W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, II, 1. Abteil, 1882, S. 66.

3) W. KRUKENBERG, a. a. O.

4) L. SCHENK, Die Eier von *Raja quadrimaculata*, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 68, 1874, I, S. 363.

aquila¹⁾ und, wie ich hinzufügen kann, bei *Pristis melanostomus*. Dasselbe ist nach meinen Befunden der Fall bei gewissen Sauriern und Hydrosauriern, nämlich bei *Calotes jubatus*, *Ptychozoon homalcephalus* und *Crocodylus biporcatus*. Dagegen weicht die Eischale eines Kloakentieres, nämlich der *Echidna aculeata*²⁾, in ihrem Verhalten insofern von den echten Keratinen ab, als sie vom Magensaft, wenn auch ungemein schwer, so doch verdaut wird.

Dem Elastin steht in ihren Eigenschaften die Schalenhaut von *Tropidonotus natrix*³⁾ sehr nahe, welcher sich nach den Befunden von KRUKENBERG⁴⁾ die Eihaut von *Mustelus laevis* anschließen dürfte.

Viele der angeführten Schalenhäute sind mit qualitativ und quantitativ wechselnden Mengen von Mineralsalzen imprägniert, besonders lassen sich darin Calcium, Magnesium, Kohlensäure, Phosphorsäure, Schwefelsäure, aber auch Spuren von Eisen und Kieselsäure nachweisen⁵⁾.

Bei den Vögeln sowie bei einigen Sauriern und Hydrosauriern wird die organische Grundsubstanz der Eischalen vollkommen von Kalksalzen überkleidet. Die Analysen derselben haben im allgemeinen ergeben⁶⁾, daß die Eischalen neben 3—6 Proz. organischer Substanz über 90 Proz. Calciumkarbonat enthalten. Auch wurde in den meisten Fällen etwas Magnesiumkarbonat und Calciumphosphat gefunden, welche sich auf den Rest in etwa gleichen Mengen verteilen. Doch können die Magnesia und die Phosphorsäure auch fehlen und ist dann meist der kohlensaure Kalk entsprechend vermehrt. Es scheint, daß die Art der Nahrung einen gewissen Einfluß auf die Zusammensetzung der Eischalensalze besitzt.

Bei den Wirbellosen bestehen die Eihüllen wohl vorwiegend aus Chitin oder Skeletinen. Daß aber auch bei ihnen keratinöse Eischalen vorkommen, haben die Befunde von KRUKENBERG und W. ENGEL an *Murex*⁷⁾ wahrscheinlich gemacht.

1) W. KRUKENBERG, Ueber die Verschiedenartigkeit des organischen Substrates der Eischalen von Wirbeltieren, Vergleich.-physiol. Studien, II, 1. Abteil., 1882, S. 62—63.

2) Vergl. R. NEUMEISTER, Ueber die Eischalenhäute von *Echidna aculeata* (*E. hystrix*) und der Wirbeltiere im allgemeinen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, S. 413. Hier findet sich die übrige Litteratur über die Eischalen.

3) A. HILGER, Ueber die chemischen Bestandteile des Reptilieneies. Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 6, 1873, S. 165. W. ENGEL, Beiträge zur Kenntnis der organischen Grundsubstanz der Schalen von Reptilieneiern, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 378.

4) W. KRUKENBERG, Ueber die chemische Beschaffenheit der Eischale von *Mustelus laevis* und *Tropidonotus natrix*, Vergleich.-physiol. Studien, II, 2. Abteil., 1882, S. 91.

5) Vergl. R. NEUMEISTER, a. a. O. S. 418—420.

6) Vergl. W. WICKE und BRUMMERSTÄDT, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 95, 1855, S. 376. W. WICKE, ebendas., Bd. 97, 1856, S. 360, und B. WICKE, ebendas., Bd. 125, 1863, S. 78. R. NEUMEISTER, a. a. O. S. 420.

7) Vergl. W. KRUKENBERG, Fortgesetzte Untersuchungen über die Skeletine, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 4, 1886, S. 246, und W. ENGEL, a. a. O. sowie besonders auch Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1891, S. 345.

Die Pigmente, welche die verschiedenen Färbungen der Vogeleierschalen bedingen, scheinen Derivate des Blutfarbstoffs zu sein¹⁾. So wird die Färbung der blauen bis grünen Schalen durch ein Pigment (Oocyanin) veranlaßt, welches dem Biliverdin mindestens sehr nahe steht, während aus den dunkeln und rötlichen Eierschalen (Oorhodein) nach dem Auflösen derselben in verdünnter Salzsäure ein Farbstoff in die Flüssigkeit übergeht, welcher sich wie Hämatoporphyrin verhält. Außer den genannten Pigmenten unterscheidet man noch das in seiner chemischen Stellung zweifelhafte grüne Oochlorin in den Eischalen der Strauße und der Kasuare, sowie das gelbe Ooxanthin in denjenigen der Krypturiden.

Die chemischen Untersuchungen über die Eisubstanzen beziehen sich ganz vorwiegend auf die Hühnereier, über welche daher zunächst berichtet werden soll.

Das Gewicht eines solchen Eies beträgt etwa 40 g, doch kommen auch Exemplare vor, welche bis zu 70 g wiegen. Hiervon macht die Eischale etwa 12 Proz. aus, so daß sich der Inhalt des Eies etwa auf 88 Proz. vom Gesamtgewichte berechnet²⁾.

Das schwach gelblich gefärbte Eierweiß läßt sich leicht mechanisch von dem gelben Eidotter trennen. Zur Beseitigung der feinen, gleich der Eihaut aus Keratin bestehenden Membranen, welche das Eierweiß fachwerkartig durchsetzen, preßt man dasselbe am einfachsten durch ein Leintuch, worauf man eine deutlich alkalisch reagierende Flüssigkeit erhält, welche sich ziemlich gut filtrieren läßt. Sie enthält etwa 86 Proz. Wasser, etwas über $\frac{1}{2}$ Proz. Salze, darunter viel Chlornatrium und Chlorkalium, etwas Traubenzucker³⁾, sehr wenig Fett, Seifen, Lecithin und Cholestearin, sowie Spuren eines Lutein genannten Lipochroms (vergl. S. 90), wie sich aus den Spektralererscheinungen erweisen läßt. In der Hauptsache aber besteht das Eierweiß aus Proteinstoffen.

Diese sind: das Ovalbumin, eine eigentümliche Albuminsubstanz, welche in einer 1—3-proz. Lösung, unabhängig von einem größeren oder geringeren Salzgehalt der Flüssigkeit, schon bei etwa 56° C koaguliert. In konzentrierteren Ovalbuminlösungen dagegen nimmt man mit einer Vermehrung des Eiweißgehaltes auch ein Ansteigen der Koagulationstemperatur wahr⁴⁾. In verdünntem schwefel-

1) Vergl. H. C. SORBY, Proc. Zool. Soc. London, 1875, S. 351. L. LIEBERMANN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 11, 1878, S. 606, sowie besonders W. KRUENBERG, Die Farbstoffe der Vogeleierschalen, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, Bd. 17, 1883, S. 109.

2) Vergl. J. KÖNIG, Chemie der menschlichen Nahrungs- und Genußmittel, Berlin 1893, II, S. 202.

3) C. BARRESWIL, Ueber den Zucker in dem Albumin der Eier, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 50, 1850, S. 134. C. G. LEHMANN, Lehrb. d. physiol. Chem., Leipzig 1853, Bd. 1, S. 271 und Bd. 2, S. 312. Vergl. auch E. SALKOWSKI, Zur Chemie des Albumens des Hühnereies, Centralbl. f. l. med. Wissensch., 1893, No. 31.

4) G. CORIN u. E. BERAUD, Beitrag zum Studium der Albuminstoffe des Eiereiweißes, Arbeiten a. d. Physiol. Institut zu Lüttich, Bd. 2, 1888, S. 170. Vergl. auch St. BONDZYŃSKI u. L. ZOJA, Ueber die fraktionierte Krystallisation des Eieralbumins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 11.

sauren Ammoniak gelöst, scheidet sich das Ovalbumin in Verbindung mit Ammoniumsulfat bei langsamem Verdunsten des Lösungsmittels in wohlausgebildeten Krystallen ab, welche etwa 0,55 Proz. phosphorsauren Kalk enthalten¹⁾. Da letzterer an und für sich unlöslich ist, scheint er an das Ovalbumin molekular gebunden zu sein. Im Gegensatz zum ungereinigten Serumalbumin wird das salzhaltige Albumin des Eierweißes durch Behandlung mit Aether allmählich koaguliert²⁾.

Ferner enthält das Eierweiß mehrere Globuline, welche höchstens etwa 7 Proz. der Gesamteiweißmenge ausmachen³⁾. Sie können durch Verdünnen der Eierweißlösung mit viel Wasser, ferner durch Dialyse oder durch Sättigung der Flüssigkeit mit Magnesiumsulfat nachgewiesen und isoliert werden. Zum größten Teil werden die Eierweißglobuline auch durch Kohlensäure, wenig Essigsäure oder verdünnte Salzsäure⁴⁾ gefällt. Der eine dieser Eiweißkörper soll bei 57°, der andere bei 67° C koagulieren⁵⁾.

Säuert man eine verdünnte Eierweißlösung gerade schwach mit Essigsäure an und bringt die eben genannten Eiweißstoffe durch Aufkochen zur Koagulation, so giebt das wäßrige Filtrat noch starke Biuretreaktion, und es läßt sich nach dem Konzentrieren des Filtrates durch Aussalzen mit Ammoniumsulfat noch eine weitere Proteinsubstanz gewinnen, welche zu den Proteiden gehört. In reinem Wasser bei jeder Temperatur leicht löslich, verhält sich dieser Körper gegen Salpetersäure und Kochsalz, Ferrocyankalium und Essigsäure sowie gegen alle übrigen Fällungsmittel ganz indifferent. Nur seine vollkommene Aussalzbarekeit durch Ammoniumsulfat unterscheidet ihn äußerlich von den Peptonen. Ich habe dieses Proteid zuerst als solches erkannt und als „Pseudopepton“ beschrieben⁶⁾. Da dasselbe beim Kochen mit verdünnten Säuren eine reduzierende Substanz abspaltet, wird es passender nach einem Vorschlage von MÖRNER⁷⁾ als „Ovomukoid“ bezeichnet.

Während das Eierweiß der Hühner und der meisten anderen Nestflüchter, mit Ausnahme der Kibitze, beim Kochen zu einer kompakten, völlig undurchsichtigen Masse erstarrt, bleibt das Weiße in den Eiern der nackt- und blindgeborenen Vögel (Schwalbe, Krähe,

1) Vergl. F. HOFMEISTER, Ueber Krystallisation des Eialbumins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 165 u. Bd. 16, 1892, S. 187. S. GABRIEL, ebendas., Bd. 15, 1891, S. 456. ST. BONDZYŃSKI u. L. ZOJA, a. a. O. S. 12.

2) F. TIEDEMANN und L. GMELIN, Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 1, S. 12. Vergl. auch B. ARONSTEIN, Pfüger's Arch., Bd. 8 1874, S. 92.

3) H. DILLNER, Ueber Globuline im Hühnereierweiß, Ref. i. d. Jahresberichten über die Fortschritte der Physiologie von Hofmann u. Schwalbe, Bd. 14, 1885, S. 374.

4) Vergl. EMIL SCHÜTZ, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 581 u. 582.

5) G. CORIN und E. BERAUD, a. a. O.

6) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 369—373. E. SALKOWSKI, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1893, No. 31 u. 43.

7) TH. MÖRNER, Ueber eine im Hühnereiweiß vorkommende Mukoidsubstanz, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1893, S. 525.

Hänfling, Fink, Drossel etc.) beim Sieden vollkommen durchsichtig, indem daraus eine deutlich fluorescierende Gallerte entsteht.

Indessen unterscheidet sich dieses durchsichtige Eierweiß der Nesthocker, welches von TARCHANOFF¹⁾ als „Tataeiweiß“ bezeichnet wird, prinzipiell nicht von dem der übrigen Vögel. Seine eigentümliche Gerinnungsweise ist wahrscheinlich nur auf einen besonderen Reichtum an basischen Salzen zurückzuführen, so daß sich beim Kochen gallertig erstarrendes Alkalialbuminat bildet. Legt man Hühnereier 2—3 Tage lang in 10-proz. Kalilauge, so diffundiert etwas Alkali in das Eierweiß hinein, und man erhält dann beim Sieden der Eier künstliches „Tataeiweiß“, welches mit dem natürlichen der Nesthocker die größte Ähnlichkeit besitzt.

Der gelbe, kaum 6 Proz. Wasser²⁾ enthaltende Eidotter der Hühner ist von einer äußerst dünnen Haut umgeben, welche in Magensaft ganz unverdaulich ist. Auch im übrigen verhält sich die Membran wie die Eischalenhaut und wie die feinen, das Eierweiß durchsetzenden Häute. Doch weicht das Dotterhäutchen von diesen keratinösen Gebilden darin ab, daß es durch Pankreassaft allmählich gelöst wird³⁾.

Der Dotter bildet eine schwach alkalisch reagierende, in Wasser nur sehr unvollkommen lösliche Emulsion. Beim Schütteln derselben mit Aether entsteht leicht eine gelbe Lösung, welche reichliche Mengen von Fetten, Lecithinen, Cholestearin und das Pigment aufnimmt, während vorwiegend eiweißartige Stoffe im Rückstande bleiben, welche nach wiederholtem Ausziehen mit Aether vollkommen farblos werden. Sie lösen sich in 10 Proz. Kochsalz, um beim Verdünnen mit Wasser wieder gefällt zu werden.

Die wäßrige, beim Erwärmen koagulierende Lösung der Proteinsubstanzen enthält auch etwas Traubenzucker und anorganische Salze, nämlich Chloride, Magnesia- und Kalksalze sowie etwas Kieselsäure, während anorganische Phosphorsäure und Schwefelsäure fehlen⁴⁾. Die Gesamtheit der Mineralsalze beträgt etwas über 1 Proz. vom Gewicht des frischen Dotters. Namentlich aber findet sich in der wäßrigen Flüssigkeit neben einfachen Eiweißstoffen, besonders Vitellinen, die lockere Verbindung eines Lecithins mit Eiweiß (vergl. S. 43 u. 93). Dieses „Lecithalbumin“ giebt beim Erwärmen mit Alkohol unter Abspaltung von koagulierendem Eiweiß das Lecithin an den heißen Weingeist ab. Mehrfach wurde endlich schon das Hämato-gen des Vogeleidotters erwähnt, aus welchem sich bei der Bebrütung das Hämoglobin des jungen Vogels bildet (vergl. S. 52; 382 u. ff.). Dieses eisenhaltige Nuklein ist gleich dem eben erwähnten Lecithin im

1) J. TARCHANOFF, Ueber die Verschiedenheiten des Eiereiweißes bei befiedert geborenen (Nestflüchtern) und bei nackt geborenen (Nesthockern) Vögeln, Pflüger's Arch., Bd. 31, 1883, S. 368. „Ueber Hühnereier mit durchsichtigem Eiweiß“, ebendas., Bd. 39, 1886, S. 476. „Weitere Beiträge zur Frage von den Verschiedenheiten zwischen dem Eiweiße der Nesthocker und Nestflüchter“, ebendas., S. 486.

2) J. KÖNIG, a. a. O.

3) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1895, inmerk. S. 416.

4) Vergl. L. LIEBERMANN, Embryochemische Untersuchungen, Pflüger's Arch., Bd. 43, 1888, S. 71 u. ff.

Dotter an einen vitellinartigen Eiweißkörper gebunden und infolgedessen wie das Lecithalbumin in dem salzhaltigen Wasser löslich. Giebt man aber verdünnte Salzsäure und Pepsin zu dieser Flüssigkeit, so wird die nukleoalbuminartige Verbindung unter Abspaltung des sich ausscheidenden Hämatogens zerlegt.

Ganz ähnliche Eiweißverbindungen wie der Dotter des Hühnereies scheinen die Eier der Knochenfische zu enthalten. Wenn man z. B. den Rogen des Karpfens, namentlich während der Laichzeit, mit Wasser und Sand zerreibt, so erhält man eine stark opalisierende, eiweißhaltige, in der Hitze gerinnbare Lösung, welche zur Entfernung der Fette im Scheidetrichter einige Male leicht umgeschüttelt werden kann. Die nach mehrstündigem Stehen klar gewordene untere wäßrige Schicht giebt dann nach dem Filtrieren beim Eintropfen in destilliertes Wasser eine wolkige Fällung, die sich beim nachfolgenden Einleiten von Kohlensäure bald zu einem flockigen Niederschlag gestaltet. Derselbe giebt sämtliche Farbenreaktionen der Eiweißkörper und löst sich in verdünnten Alkalien, Säuren und Neutralsalzen. Man hat dieses phosphor- und eisenhaltige Präparat als „Ichthulin“ bezeichnet¹⁾. Indessen ist dasselbe offenbar keine einheitliche Substanz; vielmehr handelt es sich, wie im Dotter des Hühnereies, im wesentlichen um Eiweiß-(Vitellin-)Verbindungen einerseits mit einem eisenhaltigen Nukleïn und andererseits mit einem Lecithin. Denn setzt man das in verdünnter Salzsäure gelöste „Ichthulin“ der Magenverdauung aus, so scheidet sich allmählich ein eisenhaltiges Paranukleïn aus, während zugleich ein lecithinartiger Körper abgespalten wird, dessen Komponenten nach dem Abfiltrieren der sauren Verdauungsflüssigkeit sich durch Alkohol-Aether aus dem Rückstand extrahieren lassen. Kocht man ferner das durch die Magenverdauung aus dem Ichthulin gewonnene Paranukleïn mit verdünnten Mineralsäuren, so erhält man als Zersetzungsprodukte desselben neben Phosphorsäure auch Traubenzucker, so daß man allen Grund hat, das Ichthulin als ein Gemenge von Lecithalbuminen mit einem Nukleoglykoproteïd zu betrachten, wozu letzteres sich aus Eiweiß und einem eisenhaltigen Glykoparanukleïn zusammensetzt.

Ob die als „Dotterplättchen“ (vergl. S. 43) beschriebenen Eiweißkrystalle in den Eiern der Fische und Amphibien aus reinem Vitellin oder aus den eben besprochenen Verbindungen dieses Eiweißkörpers mit Lecithinen oder Nukleïnen bestehen, ist nicht bekannt.

Das gelbe Lipochrom im Dotter der Hühnereier (Luteïn)²⁾ läßt sich leicht nach der früher mitgeteilten Methode (vergl. S. 90) durch Verseifung des Dotters mit alkoholischer Kalilauge, Fällung der gebildeten Seifen mit Calciumchlorid und Extrahieren mit Petroläther gewinnen. Da das von Fetten befreite Pigment sehr lichtempfindlich ist, müssen die gesamten Operationen bei Ausschluß des

1) Vergl. M. GOBLEY, Journ. de Pharm. et de Chim., III. sér., Bd. 17. 1850, S. 401. A. VALENCIENNES u. E. FRÉMY, Compt. rend., Bd. 38, 1854. S. 471. G. WALTER, Zur Kenntniss des Ichthulins und seiner Spaltungsprodukte, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 477.

2) Vergl. F. HOLM u. G. STÄDELER, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 100, 1867. S. 142. J. L. W. THUDICHUM, Ueber das Luteïn und die Spektren gelbgefärbter organischer Substanzen, Centralbl. f. d. med. Wissensch., Bd. 7, 1869, S. 1.

direkten Tageslichtes vorgenommen werden. Nach den Befunden von MALY¹⁾ enthält der Eidotter von *Maja squinado*, einer Seekrabbe, außer dem gelben Lipochrom (Vitellolutein) auch einen roten Fettfarbstoff, der als „Vitellorubin“ bezeichnet wird. Letzterer scheint in geringer Menge neben dem gelben Lipochrom auch im Vogeleidotter vorzukommen, worauf bereits CHEVREUL hingewiesen hat²⁾.

Nach der Befruchtung des Eies beginnen entweder im Uterus oder außerhalb desselben unter dem Einfluß der Bruttemperatur jene mannigfaltigen, von komplizierten morphologischen Veränderungen begleiteten synthetischen Vorgänge und Umsetzungen der verschiedenen Eistoffe, welche schließlich zur Bildung des jungen Tieres führen. Daß während dieser Zeit auch bei den außerhalb des Uterus zur Entwicklung gelangenden Eiern ein reger respiratorischer Gaswechsel auf dem Wege der Diffusion durch die Eischale hindurch stattfindet, ist wiederholt nachgewiesen worden³⁾.

Dieser Gasaustausch ist anfangs nur ein sehr geringer, er steigert sich aber allmählich mit dem Fortschreiten der Bebrütung. Während in dieser Zeit die Vogeleier schon gegen ein geringes Absinken der äußeren Temperatur von der Körperwärme ziemlich empfindlich sind, ist dies bei niederen Tieren, deren Eier an geschützten und möglichst warmen Orten abgesetzt werden und die Fähigkeit der spontanen Entwicklung besitzen, viel weniger der Fall. Hier hat sich feststellen lassen⁴⁾, daß die respiratorische Thätigkeit der Eier mit der äußeren Temperatur parallel geht. Bei 0° hört die Atmung und somit wohl auch die Entwicklung des Embryos vollkommen auf, ohne daß hierdurch die Lebensfähigkeit der Eier Einbuße erleidet. Ebenso wie durch Abkühlung, läßt sich durch eine langsame Eintrocknung der Eier in wasserfreier Luft ihre Respiration vorübergehend vollkommen unterbrechen, welche dann nach der Zufuhr von Feuchtigkeit und Wärme bald wieder erwacht (vergl. S. 142). Dagegen wird durch einen längeren Einschuß der Eier in einem kleinen, entsprechend erwärmten, luftdichten Raum ihre Lebensfähigkeit zerstört, indem offenbar durch Ansammlung von Kohlensäure und Sauerstoffmangel Asphyxie eintritt.

An Vogeleiern hat sich ferner feststellen lassen⁵⁾, daß im Verlaufe der Bebrütung das Gewicht der Trockensubstanz des gesamten Eiinhaltes, trotz der nachweisbaren Aufnahme von Sauerstoff, be-

1) R. MALY, Ueber die Dotterpigmente, Monatshefte f. Chem., Bd. 2, 1881, S. 351. Vergl. auch W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, II. Reihe, 3. Abt., 1882, S. 99.

2) CHEVREUL, Dictionnaire des sciences naturelles, Bd. 35, 1825, S. 444.

3) Vergl. TH. SCHWANN, De necessitate aëris atmosphaerici ad evolutionem pulli in ovo incubito, Inaug.-Diss. Berlin 1834. J. BAUMGÄRTNER, Der Atmungsprozeß im Ei, Freiburg 1861. R. POTT, Pflüger's Arch., Bd. 27, 1882, S. 320 u. Bd. 31, 1883, S. 286. G. HÜFNER, Du Bois Arch., 1892, S. 467. Ueber die Atmung der im Uterus sich entwickelnden Eier vergl. S. 14 u. 15.

4) Vergl. L. LUCIANI und A. PIUTTI, Ueber die respiratorischen Erscheinungen an den Eiern von *Bombyx mori*, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 18, 1888, S. 244.

5) Vergl. L. LIEBERMANN, Embryochemische Untersuchungen, Pflüger's Arch., Bd. 43, 1888, S. 71 u. ff.

deutend abnimmt. Und zwar beteiligen sich an diesem Verlust in erster Linie die Fette, aber auch die Eiweißstoffe. Sie werden zum Teil offenbar zu Wasser und Kohlensäure verbrannt, welche letztere aus dem Ei diffundiert. Die Eischalen bleiben in ihrer Masse während der Entwicklung des jungen Tieres vollkommen unverändert. Hieraus folgt, daß der Eiinhalt die zum Aufbau des Embryos nötigen Mineralstoffe in genügender Menge enthält.

Nur ganz wenige der im bebrüteten Ei sich abspielenden Synthesen haben sich bisher verfolgen lassen. Erwähnt wurde indessen schon die Bildung von Kernnukleinen aus den viel einfacher zusammengesetzten Paranukleinen (vergl. S. 364), die Entstehung von Nukleinen und Lecithinen aus Eiweißstoffen und Phosphaten (vergl. S. 364), sowie der Uebergang des Hämatogens in Blutfarbstoff (vergl. S. 382—383). Die Behauptung¹⁾, daß die Umformung von Proteinstoffen im bebrüteten Ei unter einer intermediären Peptonbildung zustande komme, ist durchaus unbegründet²⁾.

In den sich entwickelnden Eiern der placentaren Säuger schwimmt der Embryo am Nabelstrange in einer unmittelbar vom Amnion gebildeten Blase, die mit dem sog. Frucht- oder Amnionwasser erfüllt ist. Dieses mischt sich beim Menschen infolge der anatomischen Verhältnisse allmählich mit dem Inhalt der Allantoisblase, während beide Flüssigkeiten beim Rinde dauernd getrennt bleiben und daher isoliert untersucht werden können³⁾.

Das Amnionwasser ist ein gewöhnliches, etwa 2 Proz. fette Stoffe enthaltendes Bluttranssudat, in welchem reichlich abgestoßene Zellen, Fetttropfen und Lanugohaare suspendiert sind. Es wird ab und zu vom Fötus verschluckt, was aus seinem Vorhandensein im embryonalen Magen sowie aus der Gegenwart von Lanugohaaren im Meconium hervorgeht. Indessen kommt dem eiweißarmen Fruchtwasser eine Bedeutung für die Ernährung des Fötus wohl kaum zu.

Die Allantoisflüssigkeit enthält Harnstoff, Allantoïn sowie ziemlich viel Mineralsalze und ist somit als der Urin des Fötus zu betrachten, welcher ja vom Beginn seiner Entwicklung an Harn absondert. Neben den Harnbestandteilen ist allerdings auch etwas Eiweiß (bis zu 1,3 Proz.) regelmäßig im Allantoiswasser nachweisbar.

Die Eierstöcke der Säugetiere bestehen aus dem bindegewebigen Stroma, welches in seiner Rindenschicht die GRAAF'schen Follikel birgt. Letztere sind kleine, von einer Zellmembran gebildete Bläschen, deren Binnenraum mit einer Flüssigkeit gefüllt ist, während das kleine Ei auf einem Vorsprung der Follikelwand fixiert wird. An der Oberfläche des Ovariums finden sich ferner als Reste von geborstenen Eifollikeln mehr oder weniger zurückgebildete „Corpora lutea“, welche im frischen Zustande etwas koaguliertes Blut enthalten.

1) Vergl. W. FISCHER, Ueber das Vorkommen von Peptonen in bebrüteten Hühnereiern, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 11.

2) Vergl. R. NEUMEISTER, Zur Physiologie der Eiweißresorption etc. Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 362—373.

3) Vergl. A. DÖDERLEIN, Vergleichende Untersuchungen über Fruchtwasser und fötalen Stoffwechsel, Arch. f. Gynäkol., Bd. 37, 1890, S. 141. R. SCHROEDER, ebendas., Bd. 39, 1890, S. 306. R. LANDE, Analysen der Amnion- und Allantoisflüssigkeiten beim Rinde, Inaug.-Diss. Dorpat 1892. Hier ist die ältere Litteratur zusammengestellt.

und deren Gelbfärbung durch die reichliche Gegenwart von Lutein (vergl. S. 89) bewirkt wird. Die Follikularflüssigkeit ist rein seröser Natur. Sie nimmt beim sog. Hydrops folliculorum Graafii ganz erheblich an Menge zu, ist aber auch unter diesen Umständen nur gewöhnliches Serum.

Während somit das normale Ovarium keinerlei bemerkenswerte chemische Verhältnisse darbietet, sind die unter pathologischen Verhältnissen häufig vorkommenden und bisweilen einen gewaltigen Umfang erreichenden Cysten des Eierstockes durch das Auftreten von Mukoïdsubstanzen ausgezeichnet, welche in den Tumoren offenbar durch eine spezifische Zellthätigkeit entstehen.

Mukoïdsubstanzen sind ausschließlich in zwei Arten von Ovariengeschwülsten enthalten, nämlich in den glandulären sowie in den papillären proliferierenden Kystomen. Namentlich in den ersteren finden sich stets Mukoïde, und zwar in reichlicher Menge, während in den papillären Kystomen die in Rede stehenden Substanzen nicht regelmäßig und auch nur in geringen Quantitäten vorkommen¹⁾.

Die Mukoïde sind in diesen Organen in verschiedenen Formen repräsentiert. Am häufigsten findet sich das zähflüssige, leicht in Wasser lösliche Met- oder Paralbumin, welches bisweilen auch als Pseudomucin bezeichnet wird (vergl. S. 47). Diese Substanz kommt besonders in den großen glandulären sowie in den papillären proliferierenden Kystomen vor. Weniger häufig ist ein in Wasser unlösliches, gallertiges Mukoïd, das sog. „Kolloïd“²⁾. Dieses erfüllt namentlich die kleinen glandulären Kystome, ist aber auch oft in den papillären Cysten neben dem Paralbumin zu finden.

In den großen glandulären Kystomen³⁾ ist das Paralbumin in einem mehr oder weniger stark eiweißhaltigen Serum gelöst, welches daher eine sehr wechselnde physikalische Beschaffenheit zeigt. Meist aber ist dasselbe unverkennbar schleimig und fadenziehend. Die Flüssigkeit ist ferner durch zersetzten Blutfarbstoff gelblich bis dunkelbraun gefärbt und enthält außer reichlichen Zelltrümmern regelmäßig viel Cholestearinkristalle. Nur in seltenen Fällen sind darin auch Fibrinflocken zu finden. Zelldetritus, Blutfarbstoff und Cholestearin mischen sich meist auch dem gallertigen Inhalt der kleinen glandulären Kystome bei.

Die papillären Kystome brauchen, wie schon angedeutet wurde, keine Mukoïdsubstanzen zu enthalten. Sie sind dann lediglich mit mehr oder weniger gefärbtem Serum erfüllt.

Eine gleiche Beschaffenheit zeigen auch die vom Ligamentum latum ausgehenden Parovarialcysten. In ihnen kommen niemals Mukoïde vor. Auch der Eiweißgehalt der darin vorhandenen Flüssig-

1) Vergl. besonders P. OERUM, Chemische Studien über Ovarialkystomflüssigkeiten, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 14, 1884, S. 459. J. PFANNSTIEL, Ueber die Pseudomucine der cystischen Ovariengeschwülste, Arch. f. Gynäkol., Bd. 38, 1890, Heft 3, S. 86.

2) E. EICHWALD, Die Kolloïdentartung der Eierstöcke, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, Bd. 5, 1864, S. 270. Eine besondere Art von Eierstock-Kolloïd hat neuerdings KATHARINA MITJUKOFF (Inaug.-Diss. Bern 1895) als „Paramucin“ beschrieben.

3) Vergl. namentlich O. HAMMARSTEN, Metalbumin und Paralbumin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 194.

keit ist auffallend gering. HALLIBURTON¹⁾ fand darin nur etwa 0,1 Proz. Eiweiß.

Ganz anderer Art als die genannten Gebilde sind die ebenfalls im Ovarium vorkommenden Dermoidcysten, deren gelblich-weißer, butterartiger Inhalt offenbar zum normalen Hauttalg in naher Beziehung steht. Der breiartigen Masse sind meist Haare und Epithelzellen ziemlich gleichmäßig beigemischt. Im übrigen findet man darin die gewöhnlichen Fette, Natronseifen, reichliche Mengen von Cholestearin, etwas Eiweiß sowie anorganische Salze²⁾.

Das Sekret der Hoden wird, auf dem natürlichen Wege entleert, mit dem Sekret der Prostata vermischt und bildet so die Samenflüssigkeit oder das Sperma. Dieses ist im frischen Zustande ein schwach alkalisch reagierendes, klebrig-zähes Liquidum von eigentümlichem Geruch, milchartigem Aussehen und hohem spezifischen Gewicht, in welchem zahlreiche Formenelemente, die in lebhafter Bewegung befindlichen Spermatozoën, suspendiert sind. Man kann letztere von der Flüssigkeit durch Filtrieren trennen, wenn man das mit etwas Wasser verdünnte Sperma mittels Essigsäure deutlich sauer macht³⁾.

Die Spermatozoën enthalten die gewöhnlichen Bestandteile kernreicher Zellen. Man hat darin die gewöhnlichen Eiweißstoffe des Protoplasmas, namentlich auch Nukleïn nachgewiesen. Ferner sind aus diesen Gebilden dargestellt: Nukleinsäuren⁴⁾, die vier bekannten Nukleïnbasen⁵⁾, ein dem Cerebrin sehr ähnliches Cerebrosid⁶⁾, Lecithin, Fette, Cholestearin und anorganische Salze. Alle diese Substanzen sind in den Spermatozoën des Lachses von MIESCHER⁷⁾ auch quantitativ bestimmt worden.

Die in den Spermatozoën des Lachses vorhandene Nukleinsäure scheint an eine Base ($C_{16}H_{28}N_2O_2$?) gebunden zu sein, welche

1) W. D. HALLIBURTON, Journ. of Physiol., Bd. 5, 1884, S. 163.

2) Vergl. SOTNITSCHLEWSKY, Chemische Untersuchung einer Dermoidcyste, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 345, sowie V. LIEBLEIN, ebendas., Bd. 21, 1896, S. 285.

3) F. MIESCHER, Verhandl. d. Naturhist. Ges. zu Basel, Bd. 6, 1874, Heft 1, S. 138.

4) F. MIESCHER, a. a. O. A. KOSSEL, Ueber die Nukleinsäure, Du Bois Arch., 1893, S. 157—164. A. KOSSEL und A. NEUMANN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 26, 1893, No. 17, S. 2753. O. SCHMIEDERBERG, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 37, 1896, S. 100. A. KOSSEL, Ueber die Bildung von Thymin aus Fischsperma, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 188.

5) Y. INOKO, Ueber die Verbreitung der Nukleïnbasen in den tierischen Organen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 541—544.

6) A. KOSSEL und F. FREYTAG, Ueber einige Bestandteile des Nervenmarks und ihre Verbreitung in den Geweben des Tierkörpers, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 456.

7) Vergl. F. MIESCHER, Physiologisch-chemische Untersuchungen über die Lachsmilch, nach den hinterlassenen Aufzeichnungen des Autors bearbeitet und herausgegeben von O. SCHMIEDERBERG, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 37, 1896, Sep. S. 27.

MIESCHER¹⁾ als „Protamin“ bezeichnet und deren Menge etwa den vierten Teil vom Trockengewicht der Spermatozoen ausmacht. Man gewinnt die Base aus den isolierten und mit heißem Alkohol erschöpften Samenfäden durch kurz dauernde Extraktion mit sehr verdünnter Salzsäure, Neutralisieren des Filtrates und Zusatz von Platinchlorid. Es bildet sich dann ein körnig-krystallinischer Niederschlag des Platindoppelsalzes vom Protamin, welches aber meist noch weiter gereinigt werden muß. Die freie Base ist mit alkalischer Reaktion in Wasser löslich, wird dagegen weder von Alkohol noch von Aether aufgenommen. Sie scheint ebensowenig wie ihre einfachen Salze zu krystallisieren. Versetzt man eine Protaminlösung mit Natronlauge, Kupfersulfat und einem Reduktionsmittel (wie etwa salzsaures Hydroxylamin), so entsteht allmählich ein farbloser Niederschlag der Kupferoxydulverbindung des Protamins. Da sich die Nukleinbasen in gleicher Weise verhalten, ist angenommen worden, daß mit diesen Substanzen das Protamin in irgend einer Beziehung steht²⁾. Sehr bemerkenswert ist ferner der Befund von BALKE (a. a. O.), welcher neuerdings von SCHMIEDEBERG und anderen bestätigt wurde, daß dem Protamine die Biuretreaktion zukommt, welche bisher — abgesehen vom Biuret und seinen Homologen — als lediglich den Proteinsubstanzen eigentümlich betrachtet worden ist.

Damit ist dieser eigenartige Körper als ein ganz direkter Abkömmling der Eiweißstoffe charakterisiert (vergl. Anmerk. 1 S. 41) und unterscheidet sich von den Albumosen, abgesehen von der elementaren Zusammensetzung, besonders durch seine stark basischen Eigenschaften, sowie ferner dadurch, daß er weder die Xanthoprotein- noch die MILLON'sche Probe giebt.

Das Protamin aus Lachssperma wird in neuester Zeit von KOSSEL (a. a. O.) als „Salmin“ bezeichnet, zum Unterschied von dem ebenfalls von ihm isolierten Protamin aus dem Samen des Störs, welches er „Sturin“ nennt.

Beide Protamine vereinigen sich in schwach alkalischen Lösungen mit Eiweißkörpern, indem hierbei Verbindungen entstehen, welche sich vorläufig vom Histon (vergl. S. 514) nicht unterscheiden lassen.

Das Sturin liefert bei der Spaltung mit verdünnter Schwefelsäure eine bisher unbekannte, gut krystallisierende Base von der Formel $C_6H_9N_3O_2$ (?), das sog. „Histidin“³⁾. Außerdem entsteht neben anderen basischen Stoffen Arginin.

Aus den isolierten Kernen der Lachsspermatozoen läßt sich durch sehr verdünnte Salzsäure eine Proteinsubstanz ausziehen, die in neutralen Flüssigkeiten auch beim Kochen löslich ist. MIESCHER⁴⁾ stellt diese Substanz, nach meiner Meinung ohne genügenden Grund, zu

1) F. MIESCHER, a. a. O. sowie Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 376. Vergl. auch J. PICCARD, ebendas., S. 1714, sowie besonders: F. MIESCHER und O. SCHMIEDEBERG, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 37, 1896, Sep. S. 6. Ferner: A. KOSSEL, Ueber die basischen Stoffe des Zellkerns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 178.

2) Vergl. P. BALKE, Zur Kenntnis der Xanthinkörper, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 47, 1893, S. 559.

3) Vergl. auch MAX BAUER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 285.

4) F. MIESCHER und O. SCHMIEDEBERG, a. a. O., Sep. S. 52—55.

den Albumosen und spricht sie als Vorstufe des Protamins an. Diese Verhältnisse bedürfen jedenfalls noch weiterer Untersuchungen.

Die Spermaflüssigkeit der Säuger scheint neben nicht näher untersuchten Eiweißstoffen und Salzen vorwiegend ein schleimiges Nukleoalbumin zu enthalten, welches aus seiner Lösung durch sehr wenig Essigsäure fällbar ist, um sich im geringen Ueberschuß derselben leicht wieder zu lösen. Beim Lachs dagegen enthält die Spermaflüssigkeit nur Spuren von Eiweiß und bildet im übrigen nur eine alkalisch reagierende physiologische Kochsalzlösung¹⁾.

Ferner hat POSNER²⁾ in der menschlichen Samenflüssigkeit eine Substanz entdeckt, welche er als eine Albumose bezeichnet. Da sich indessen sämtliche Angaben über das angebliche Vorkommen von Albumosen innerhalb der normalen Säfte oder Organe als irrig erwiesen haben, bedarf diese Angabe von POSNER noch der Bestätigung. Jedenfalls dürfte es sich nicht um einen Körper handeln, welcher mit einer der Verdauungsalbumosen identisch ist. Diese albumosenartige Substanz soll speziell aus dem Sekret der Prostata drüse stammen³⁾.

Denselben Ursprung besitzt eine weitere in der Spermaflüssigkeit der Säuger gelöste Verbindung, welche den eigentümlichen Geruch des Samens veranlaßt und als „Spermin“ beschrieben wird.

Dasselbe ist eine Base, welche nach SCHREINER⁴⁾ die Zusammensetzung $(C_4H_8N)_2$ besitzt. Im Samen ist das Spermin als Phosphat enthalten und bildet in dieser Verbindung die beim Eintrocknen des Samens entstehenden SCHREINER'schen Krystalle, hexagonale Pyramiden⁵⁾, welche eigentümliche, mikroskopische platte Nadeln vorstellen. Das Spermin steht nach den Untersuchungen von LADENBURG und ABEL⁶⁾ mit dem Diäthylendiamin (Piperazin)



in naher Beziehung. Letzteres ist in verschiedener Weise auch synthetisch dargestellt worden⁷⁾. Die Phosphorsäureverbindung des Spermins kommt anscheinend nicht nur im Samen, sondern namentlich unter pathologischen Verhältnissen auch in anderen tierischen Flüssigkeiten vor. Sie findet sich nach SCHREINER auch im leuk-

1) F. MIESCHER und O. SCHMIEDEBERG, a. a. O., Sep. S. 30.

2) C. POSNER, Ueber Propeptonurie, ein Beitrag zur Chemie des Samens, Berliner klin. Wochenschr., 1888, No. 21 sowie Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1890, No. 27.

3) C. POSNER, Weitere Notiz zur Chemie des Samens, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1892, No. 13.

4) PH. SCHREINER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 194, 1878, S. 68.

5) Vergl. TH. COHN, Beitrag zur Kenntnis der Charcot'schen und Böttcher'schen Krystalle, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 54, 1895, S. 515.

6) Vergl. A. LADENBURG und J. ABEL, Ueber das Aethylenimin, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 21, 1888, S. 748 u. 2706. A. LADENBURG, Ueber das Diäthylendiamin (Piperazin), ebendas., Bd. 23, 1890, S. 3740.

7) Vergl. A. W. HOFMANN, Ueber die Eigenschaften des Diäthylendiamins, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 23, 1890, No. 16, S. 3297, sowie W. MAJERT und A. SCHMIDT, ebendas., S. 3718. Dieselben, Ueber das Piperazin, ebendas., S. 3718.

ämischen Blut und bildet im bronchiektatischen Sputum die bekannten „CHARCOT-LEYDEN'schen Krystalle“¹⁾, welche indessen krystallographisch mit den vorerwähnten nicht identisch erscheinen²⁾).

Nur mit Rücksicht auf die moderne Arzneimittel-Litteratur mag erwähnt werden, daß nach Behauptungen von POEHL³⁾ das Spermin in einer nicht näher definierten Beziehung zur Gewebsatmung steht, welche bei subkutaner Einverleibung der Base zu erhöhter Thätigkeit angeregt werden soll. Dementsprechend ist von POEHL und einer Reihe russischer Autoren das aus Hodenextrakt junger Bullen und anderer Tiere dargestellte Spermin als universelles Heilmittel gegen thatsächlich alle bekannten Krankheiten und Schwächezustände in zahlreichen und zum Teil recht geschickt abgefaßten Mitteilungen empfohlen worden. Auf eine Kritik derselben sowie der Publikationen ähnlichen Charakters von BROWN-SÉQUARD⁴⁾ kann hier wohl verzichtet werden⁵⁾).

1) Vergl. besonders E. LEIDEN, Zur Kenntniss des Bronchial-Asthma, Virchow's Arch., Bd. 54, 1872, S. 324. Hier findet sich die ältere Litteratur besprochen.

2) Vergl. TH. COHN, a. a. O.

3) Vergl. A. POEHL, Spermin, ein neues Stimulans, Petersburger med. Wochenschr., 1890, No. 31. „Weitere Mitteilungen über Spermin“, Berliner klin. Wochenschr., 1891, No. 39, 40, 43, ebendas., 1893, No. 36. Ferner: Deutsch. med. Wochenschr., 1892, No. 49 und 1895, No. 6 sowie „Einwirkung des Spermins“ etc., Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 26, 1894, Heft 1 u. 2.

4) Vergl. E. BROWN-SÉQUARD's zahlreiche Abhandlungen im Arch. de Physiol., Jahrg. 1889—1893.

5) Vergl. hierüber unter anderen: P. FÜRBRINGER, Die Störungen der Geschlechtsfunktionen des Mannes, Wien 1895, S. 143 u. 145.

Dreizehnter Abschnitt.

Das Blut und die Lymphe.

Die Ernährung und somit auch die Funktionstüchtigkeit aller Organe wird bei den Wirbeltieren¹⁾ durch zwei verschiedene Flüssigkeiten vermittelt, welche infolge ihres beständigen Kreislaufs durch alle lebenden Gewebe nicht nur den Zellen fortwährend das aus dem Darm resorbierte Nährmaterial zuführen, sondern auch zugleich die Endprodukte des Stoffwechsels aufnehmen, um sie nach den Ausscheidungsapparaten zu befördern.

Diese Säfte sind das Blut und die Lymphe, deren flüssiger Aggregatzustand indessen kein vollkommener ist. Denn beide enthalten morphologische Elemente suspendiert. Von letzteren sind die roten Blutkörperchen nur im Blute vorhanden, während die weißen Blutzellen Bestandteile beider Säfte bilden²⁾. Diese Differenz in der Zusammensetzung des Blutes und der Lymphe wird aus dem Umstande verständlich, daß sämtliche Lymphgefäße des Körpers sich jederseits schließlich zu einem gemeinsamen Stamme vereinigen, welcher seinen Inhalt in den Blutstrom ergießt, während im übrigen die Lymphbahn nicht weiter mit den Blutgefäßen kommuniziert. Rein morphologisch betrachtet, können somit das Blut und die Lymphe als flüssige Gewebe angesehen werden, in welchen die eigentlich ernährende Flüssigkeit oder das sog. Blut- bezw. Lymphplasma

1) Eine Ausnahme hiervon macht nur *Amphioxus*, welcher kein rotes Blut besitzt.

2) Die roten Blutkörperchen sind bald nach der Erfindung des Mikroskops 1658 von JOHANN SWAMMERDAM im Froschblut entdeckt worden, was MARCELLO MALPIGHI 1665 bestätigte. Eine richtige Beschreibung dieser Gebilde gab aber zuerst LEEUWENHOEK im Jahre 1673, welcher diesen Befund auch auf das Blut der übrigen Wirbeltiere und des Menschen ausdehnte. Vergl. ANTONIUS A. LEEUWENHOEK, *Epistolae ad societatem regiam Anglicam etc.*, Lugduni Batav., 1719, S. 220 (die erste Ausgabe desselben Werkes erschien 1685).

Die weißen Blutkörperchen wurden erst viel später, nämlich 1771 von WILLIAM HEWSON entdeckt (vergl. W. HEWSON, „Vom Blute“, Nürnberg 1780 sowie „Works“, London 1846). Ihre Fähigkeit der amöboiden Bewegung beschrieb zuerst WHARTON JONES (*Philos. Transact.*, 1846).

im Gegensatz zu den darin suspendierten morphologischen Elementen — den roten und weißen Blutkörperchen — als Interzellularsubstanz fungiert.

Die roten Blutkörperchen besitzen speziell die Aufgabe, beim Passieren der Lungen aus deren Alveolen Sauerstoff aufzunehmen, um denselben dann weiterhin gegen die Zellen aller Gewebe, welche das Blut durchströmt, diffundieren zu lassen (vergl. S. 15). Als Sauerstoffträger bilden somit die roten Blutzellen eine notwendige Voraussetzung für die oxydierende Eigenschaft der Gewebe. Ihrer ausschließlich respiratorischen Funktion entsprechend, erscheinen sie denn auch als stark differenzierte Zellen. Dies tritt ganz besonders bei den höchst entwickelten Wirbeltieren, den Säugern, deutlich hervor, deren rote Blutkörperchen, im Gegensatz zu denjenigen aller übrigen Vertebraten, auffallenderweise keine Kerne besitzen.

Die weißen, stets kernhaltigen Blutzellen gehören zu den lymphatischen Zellen oder Leukocyten. Sie zeigen die Fähigkeit, durch amöboide Bewegung Fremdkörper und Fetttropfchen zu umfließen und so in sich aufzunehmen (Phagocytose). Ueber die spezifischen Aufgaben der weißen Blutzellen für die Ernährung des Gesamtorganismus ist zur Zeit etwas Sicheres nicht bekannt.

Während die roten Blutkörperchen, wenigstens bei den erwachsenen Tieren, nach zahlreichen mikroskopischen Untersuchungen im Knochenmark sowie in der Milz zu entstehen scheinen, gelten als die Geburtsstätten der weißen Blutkörperchen nicht nur die eben genannte Drüse, sondern überhaupt alle Organe, welche adenoïdes Bindegewebe besitzen (vergl. S. 447, 455 u. 511).

Erstes Kapitel.

Das Blut.

Das Blut bildet eine schaumig-klebrige Flüssigkeit von spezifischem Geruch.

Einige Minuten, nachdem es die lebende Gefäßwand verlassen hat, wird dasselbe plötzlich fest und erstarrt in seiner ganzen Masse unter geringer Wärmeentwicklung und Abnahme der Alkaleszenz zu einer steifen Gallerte. Diese Erscheinung wird als Blutgerinnung bezeichnet. Sie ist der Totenstarre des Protoplasmas (vergl. S. 20), welche sich beim Absterben der Organe geltend macht (vergl. S. 401, 486 u. 506), analog und hat ihre Ursache offenbar in einem chemischen Vorgang, bei welchem durch äußere Einflüsse ein Teil der gelösten Eiweißstoffe des Blutes sich irgendwie verändert und hierbei einen festen, aber sehr voluminösen Eiweißkörper, den „Blutfaserstoff“ oder das „Fibrin“, abscheidet, der die Blutkörperchen in seinen Maschenräumen einschließt, um damit den gallertigen „Blutkuchen“ zu bilden. Aus diesem mehr und mehr — bis etwa zur Hälfte seines ursprünglichen Volumens — zusammenschrumpfenden Gebilde wird allmählich eine eiweißhaltige, schwach gelblich gefärbte Flüssigkeit, das sog. „Blutserum“, ausgepreßt, in welchem unter geeigneten Umständen der „Blutkuchen“ schwimmt¹⁾.

1) Die ersten, noch heute geltenden Beobachtungen über die Blutgerinnung, speziell über die Fibrinbildung, welche er bereits als die

Die Bildung des gallertigen „Blutkuchens“ läßt sich verhindern, wenn man das frisch aus den Adern tretende Blut mit einem rauen Gegenstand, etwa mit zusammengebundenen Holzstäbchen oder Federfahnen schlägt. Unter dieser Bedingung bilden sich nur mehr oder weniger zusammenhängende Fibrinfäden, welche an dem rauen Gegenstand haften, während die Blutkörperchen im wesentlichen in der Blutflüssigkeit suspendiert bleiben.

Der Eintritt der Gerinnung wird beschleunigt, wenn man die Temperatur des frischen Blutes ein wenig über Körpertemperatur erhöht. Denselben Effekt hat die Verdünnung des Blutes mit etwas Wasser und das eben erwähnte Schlagen desselben mit rauen Gegenständen. Ferner ist nach vorausgegangenen Blutverlusten die Gerinnungszeit erheblich abgekürzt¹⁾.

Dagegen erreicht man eine Verzögerung der Blutgerinnung durch starkes Abkühlen²⁾. So bleibt einem Tiere entnommenes Blut mindestens eine Stunde flüssig, wenn man dasselbe in eiskalten, möglichst kleinen Gefäßen auffängt, welche dann sogleich in Eiswasser gestellt werden. Das Blut mancher Tiere gerinnt bei 0° überhaupt nicht und läßt sich bei dieser Temperatur beliebig lange flüssig erhalten. Dies ist namentlich vom Pferdeblut bekannt.

Eine sehr erhebliche Verzögerung des Gerinnungsvorganges wird ferner beobachtet, wenn man das Blut in einem Gefäße auffängt, dessen Wandungen innen mit Vaseline überzogen sind. Ebenso wirken Öle und flüssiges Paraffin, welche eine unmittelbare Berührung des Blutes mit dem Glase nicht zustande kommen lassen, besonders wenn zugleich das Blut mit einer Schicht dieser Flüssigkeiten bedeckt ist. Ist aber in dem gefetteten Gefäße nur eine punktförmige Stelle, an welcher das Blut adhäreren kann, so tritt stets nach kürzerer oder längerer Zeit die Gerinnung der ganzen Blutmenge ein³⁾.

Der Zusatz von konzentrierten Salzlösungen in genügender Menge hebt die Gerinnbarkeit des Blutes vollkommen auf⁴⁾. Man kann dasselbe zu diesem Zweck in dem gleichen Volumen einer gesättigten Natriumsulfat- oder 10-proz. Kochsalzlösung auffangen. Ebenso wirkt ein viertel Volumen einer gesättigten Magnesiumsulfat-⁵⁾ oder Salpeterlösung. Verdünnt man hierauf das salzhaltige Blut genügend mit Wasser, so tritt in den meisten Fällen alsbald die Gerinnung ein, weil dann offenbar die Salzwirkung wieder eliminiert wird. Eine Gerinnung kommt auch nicht zustande, wenn man zu frischem Blut kalkfällende Salze, wie lösliche Oxalate oder Fluornatrium, hinzu-

Ursache dieser Erscheinung erkannte, stammen von W. Hewson 1772 (Works, London 1846).

1) C. H. VIERORDT, Die Gerinnungszeit des Blutes in gesunden und kranken Zuständen, Arch. d. Heilk., Bd. 19, 1878, S. 211. Vergl. auch G. BONNE, Ueber das Fibrinferment und seine Beziehungen zum Organismus, Würzburg 1889, S. 24.

2) W. HEWSON, a. a. O.

3) Vergl. E. FREUND, Ein Beitrag zur Kenntnis der Blutgerinnung, Med. Jahrbücher, 1886, S. 46. J. B. HAYCRAFT u. E. W. CARLIER, Brit. med. Journ., 1888, II, S. 229.

4) W. HEWSON, a. a. O.

5) O. HAMMARSTEN, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 220.

setzt¹⁾. Erst nach folgendem Hinzufügen von überschüssigem Chlorcalcium beginnt die Fibrinausscheidung.

Die Fibrinbildung wird ferner verlangsamt und selbst vollkommen verhindert durch die Gegenwart von viel Kohlensäure im Blute²⁾. Deshalb gerinnt das einem Tiere unmittelbar nach dem Tode entnommene venöse und noch mehr das Erstickungsblut viel langsamer als das arterielle. Wohl aus demselben Grunde findet man das Leichenblut oft viele Stunden nach dem Tode noch flüssig, während es gerinnt, wenn man es aus den angeschnittenen Adern laufen läßt. In abgebundenen Venen, welche an einem kühlen Orte aufbewahrt werden, ist selbst nach Tagen keine Fibrinbildung zu bemerken³⁾.

Weiter kann die Gerinnung — offenbar aber nur unter einer wesentlichen Veränderung der eiweißartigen Bestandteile des Blutes — verhindert werden durch schnelle Vermischung desselben mit etwas Alkalilauge, Ammoniak, Essigsäure oder mit gewissen Schwermetallsalzen⁴⁾.

Merkwürdig ist der Befund, daß nach der intravenösen Injektion der meisten Albumosen und Peptone (ausgenommen sind Protalbumose und Antipepton)⁵⁾ das einem Hunde entnommene Blut seine direkte Gerinnbarkeit eingebüßt hat⁶⁾. Dasselbe gerinnt indessen langsam, nachdem man einen Strom von Kohlensäure hindurchgeleitet hat. Da die injizierten Verdauungsprodukte schon nach wenigen Minuten aus dem Kreislauf verschwinden, müssen sie irgendwelche substantiellen Veränderungen im Blute zurücklassen, denn erst nach etwa 3 Stunden zeigen Blutproben des Tieres wieder normale Eigenschaften. Auffallenderweise wird diese gerinnungshemmende Wirkung des injizierten Peptons, im Gegensatz zum Hund, beim Kaninchen nicht beobachtet. Ferner scheint erwähnenswert, daß beim Auffangen von Hundeblood in eine Albumosenlösung nur eine geringe Verzögerung der Fibrinbildung eintritt, wie dies auch, und zwar noch ausgesprochener, beim Vermischen des Blutes mit dem gleichen Volumen 0,5-proz. Zuckerlösung⁷⁾, Eieralbumin- oder Gummilösung der Fall ist. Endlich erscheint auch nach intravenöser Injektion von Seifenlösungen die Blutgerinnung verlangsamt⁸⁾.

Ebenso wie die Albumosen und Peptone wirken gerinnungsver-

1) Vergl. M. ARTHUS und C. PAGES, Eine neue Theorie der Blutgerinnung, Arch. de Physiol., 1890, S. 739.

2) O. HAMMARSTEN, Pflüger's Arch., Bd. 30, 1883, S. 452. Vergl. auch G. BONNE, a. a. O. S. 43—56.

3) W. HEWSON, 1772 (Works, London 1846, S. 22). Vergl. besonders auch L. FRÉDÉRICQ, Untersuchungen über die Zusammensetzung des Blutplasmas, Gent 1878.

4) G. GAGLIO, Ueber die gerinnungsverhindernde Eigenschaft einiger Salze des Eisens und der schweren Metalle, Annal. di chim. e di farmacol., Bd. 11, 1890, S. 233.

5) Vergl. S. 309.

6) A. SCHMIDT-MÜLHEIM, Du Bois Arch., 1880, S. 50. G. FANO, ebendas., 1881, S. 277. W. KÜHNE u. S. POLLITZER, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg, N. F. Bd. 3, 1885, S. 292. S. POLLITZER, Journ. of Physiol., Bd. 7 1886, S. 283.

7) Vergl. JOHANNES MÜLLER, Handb. d. Physiol., 1844, I, S. 104.

8) J. MUNK, Du Bois Arch., 1890, Suppl. S. 116.

hindernd, und zwar bei allen warmblütigen Tieren, die meisten Toxalbumine, wie das Schlangengift¹⁾, das Blutserum der Muraeniden und das Abrusgift (vergl. S. 283), wenn man diese Stoffe selbst in minimalen Mengen in die Säftemasse bringt. Dieselbe Erscheinung wird nach der Injektion von diastatischen Enzymen²⁾ sowie von Blutegelextrakt³⁾ aus den Mundteilen dieser Anneliden wahrgenommen. Letzterer wirkt übrigens in derselben Weise auch auf das bereits aus dem Körper getretene Blut.

Endlich mag noch erwähnt werden, daß nach der Ausschaltung der Darmgefäße aus dem Kreislauf das übrige Blut sehr bald seine Gerinnbarkeit entweder vollkommen einbüßt oder doch wenigstens in dieser Beziehung eine deutliche Verzögerung beobachten läßt⁴⁾.

Die Erklärungsversuche der Gerinnungserscheinung des Blutes sollen weiter unten erörtert werden.

Die anscheinend homogene, hell- bis dunkelrote Farbe des Blutes haftet lediglich an den roten Blutkörperchen, die einen roten Farbstoff, das Oxyhämoglobin, enthalten. Da dieses Pigment die Blutkörperchen imbibiert und sich daher nicht in Lösung befindet, ist es erklärlich, daß normales Blut selbst in den dünnsten Schichten undurchsichtig erscheint, es bildet eine sog. „Deckfarbe“.

Die roten Blutkörperchen sind indessen sehr unbeständige Gebilde. Schon durch eine künstliche Veränderung des relativen Salzgehaltes der Blutflüssigkeit werden sie wesentlich alteriert. Deshalb sieht man Blut, welches einer Arterie entnommen und an der Luft bis zum Eintritt der Gerinnung geschlagen wurde, beim Zusatz des gleichen Volumens Wasser auffallenderweise bald bedeutend dunkler werden, während es zugleich in dünnen Schichten nunmehr durchsichtig erscheint. Die mikroskopische Beobachtung lehrt, daß die Verdünnung mit Wasser zunächst ein Aufquellen der roten Blutkörperchen zur Folge hat, deren Scheibenform verloren geht. Es bilden sich aus ihnen Kugeln, welche weiterhin den roten Farbstoff in die verdünnte Blutflüssigkeit übertreten lassen, während die Zellleiber als mehr oder weniger farblose Stromata zurückbleiben. Die dunklere Farbe des verdünnten Blutes erklärt sich somit offenbar aus dem Fortfall der Lichtreflexion, welche die konkaven roten Scheiben vorher bewirkten. Da ferner nach dem Wasserzusatz der Blutfarbstoff in der verdünnten Blutflüssigkeit gelöst ist, bildet er dann eine durchscheinende „Lackfarbe“.

Wie durch die Verdünnung mit Wasser, läßt sich solches Dunkler-

1) Vergl. besonders C. J. MARTIN, Ueber einige Wirkungen auf das Blut, welche durch die Injektion des Giftes der australischen schwarzen Schlange hervorgebracht werden, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1895, S. 379. Hier findet sich die ältere Litteratur.

2) G. SALVIOLI, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1885, S. 913.

3) J. B. HAYCRAFT, Ueber die Einwirkung eines Sekretes des Blutegels auf die Gerinnbarkeit des Blutes, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 209. Vergl. auch W. L. DICKINSON, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 566.

4) CHR. BOHR, Ueber die Respiration nach Injektion von Pepton oder Blutegelinfus und über die Bedeutung einzelner Organe für die Gerinnbarkeit des Blutes, Centralbl. f. Physiol., Bd. 2, 1888, No. 11. Vergl. auch J. P. PAWLOW, Du Bois Arch., 1887, S. 452.

und zugleich Lackfarbigwerden des Blutes auch durch eine Reihe anderer Maßnahmen erreichen, welche zum Teil unter völliger Auflösung der roten Blutkörperchen einen Uebertritt des Blutfarbstoffes in die Blutflüssigkeit bewirken. Derartige Mittel sind: ein Zusatz von verdünnten Säuren oder Laugen, gallensauren Salzen, Aether, Alkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Gefrieren und Wiederauftauen, Erwärmen auf etwa 60—64° C, Durchleitung von elektrischen Entladungsschlägen und Entgasung des Blutes im Vakuum.

Heller wird das Blut durch einen mäßigen Zusatz von konzentrierten Salzlösungen, welche die roten Blutkörperchen infolge von Wasserentziehung zum Schrumpfen bringen, wobei die roten Blutzellen eine sog. „Stechapfelform“ annehmen. Der rote Farbstoff tritt zunächst nicht aus den Zellen, wohl aber wird das reflektierte Licht noch mehr konzentriert, woher sich die hellere Farbe des Blutes erklärt.

Um das fibrinfreie Blut ohne Veränderung seiner Farbe zu verdünnen, muß man sich der physiologischen (0,5—0,6-proz.) Kochsalzlösung bedienen, in welcher die Blutkörperchen, gleich anderen Zellen, sich unverändert halten. Auch eine 0,5-proz. Rohrzuckerlösung ist hierzu allenfalls geeignet¹⁾,

Im lebenden Körper erscheint das arterielle, aus den Lungen bzw. Kiemen kommende Blut stets hellrot (scharlachfarben), während das zu den Lungen aus den Geweben zurückströmende venöse Blut viel dunkler (purpurfarben) ist. Diese Farbendifferenz beruht auf dem schon vorher angedeuteten verschiedenen Sauerstoffgehalt der beiden Blutarten. Ein derartiger Farbenunterschied existiert dagegen nicht, falls man das Blut, gleichviel welchen Gefäßbezirken es entstammen mag, an der Luft schlägt. Denn hierbei tritt das Blut genügend mit Sauerstoff in Berührung, sättigt sich damit und erscheint daher stets hellrot.

Durch die Gegenwart des roten Farbstoffes im Blute läßt sich kalorimetrisch die Blutmenge eines Tieres in bequemer Weise feststellen²⁾.

Man entnimmt demselben zunächst eine Blutprobe, etwa 10 bis 30 ccm, welche bis zur Gerinnung geschlagen und dann in demselben Gefäße von bekanntem Gewicht mit dem Gerinnsel gewogen wird. Zweckmäßig dient hierzu ein von HOPPE-SEYLER³⁾ angegebener Apparat, welcher aus einem kleinen Becherglas besteht, durch dessen Kautschukkappe ein ruderförmiges Fischbeinstäbchen gesteckt ist. Hierauf läßt man das Tier verbluten, bringt wie vorher das sorgfältig aufgefangene Blut durch Schlagen zur Gerinnung und vereinigt es mit den Waschwassern, welche man durch wiederholte und vollkommene Extraktion des zerkleinerten Tieres erhält, nachdem man

1) Vergl. JOHANNES MÜLLER, Poggendorff's Annal., Bd. 25, 1832, S. 521 u. ff.

2) Vergl. H. WELCKER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 4, 1854, S. 145. R. HEIDENHAIN, Arch. f. physiol. Heilk., N. F. Bd. 1, 1857, S. 507. R. GSCHIEDLEN, Bemerkungen zu der WELCKER'schen Methode der Blutbestimmung und der Blutmenge einiger Säugetiere, Pflüger's Arch., Bd. 7, 1873, S. 530.

3) Vergl. F. HOPPE-SEYLER u. H. THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 410.

vorher nur die Speisereste und den Kot aus dem Darne sowie die Gallenblase entfernt hat. Die so gewonnene bluthaltige Flüssigkeit wird gemessen. Verdünnt man nunmehr auch die zuerst entnommene Blutprobe so weit mit Wasser, daß sich in derselben kalorimetrisch¹⁾ genau dieselbe Farbenintensität feststellen läßt wie in der Hauptmenge des Blutes, so ist aus dem Verdünnungsgrade, welchen die Probe bis zur Herstellung der Farbengleichheit erfahren mußte, auch das in der Hauptmenge enthaltene Blutquantum leicht zu berechnen.

Mit Hilfe dieser Methode ist gefunden worden, daß die Blutmenge der Wirbeltiere etwa $\frac{1}{12}$ — $\frac{1}{14}$ ihres Körpergewichtes beträgt.

Die Reaktion der Blutflüssigkeit ist infolge ihres Gehaltes an Mononatriumkarbonat und Dinatriumphosphat eine schwach alkalische. Dies ist indessen wegen der gefärbten Blutkörperchen nicht ohne weiteres festzustellen. Um sicher und einfach die alkalische Reaktion zu erkennen, bringt man frisches Blut in einen kleinen Pergamentschlauch und hängt denselben in ein Becherglas mit 0,5-proz. Kochsalzlösung. Im Verlauf etwa eines halben Tages gewinnt dann die Außenflüssigkeit die Eigenschaft, hineingetauchtes rosenrotes Lakmuspapier deutlich zu bläuen²⁾).

Zur quantitativen Bestimmung seiner Alkaleszenz muß das Blut dem betreffenden Tiere direkt aus einer frei präparierten Arterie entnommen werden. In letztere wird eine Kanüle gebunden, welche durch einen Gummischlauch mit aufgesetztem Quetschhahn mit einer Pipette in Verbindung steht, deren Ausweitung in $\frac{1}{10}$ ccm geteilt ist. Von hier aus trägt man schnell je $\frac{1}{10}$ ccm Blut in Uhrgläschen ein, welche der Reihe nach aufgestellt und mit 0,1, 0,2, 0,3 u. s. w. ccm einer titrierten Säure gefüllt sind. Als solche wird zweckmäßig $\frac{1}{10}$ Normal-Weinsäure gewählt, welche zugleich 10 Proz. Natronsulfit enthält, wodurch die Blutkörperchen wenigstens ungelöst bleiben, wenn auch nicht verhindert werden kann, daß alkalisch reagierende Salze aus den schrumpfenden Blutzellen austreten. Doch ist dieser Fehler offenbar konstant. In einer derartigen salzhaltigen Blutmischung, welche nicht gerinnt, soll sich die Reaktion mittels geglätteten und geleihten Lakmuspapiers bei einiger Uebung ziemlich deutlich erkennen lassen. Nach dem Umrühren prüft man in den einzelnen Uhrgläschen, in welchen derselben noch saure und in welchen bereits alkalische Reaktion vorhanden ist. Der Sättigungswert für die Alkaleszenz ist dann in die Mitte zu verlegen.

Bestimmungen nach dieser Methode sind besonders von WINTERNITZ³⁾ im Laboratorium von HOPPE-SEYLER ausgeführt worden. Sie haben ergeben, daß die Alkaleszenz des Kaninchenblutes im Mittel für 100 ccm Blut 0,165 g Natronhydrat entspricht. Es ist

1) Vergl. F. HOPPE-SEYLER, Verbesserte Methode der kalorimetrischen Bestimmung des Blutfarbstoffgehaltes im Blut und in anderen Flüssigkeiten, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 505 sowie Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 413 u. 423.

2) W. KÜHNE, Virchow's Arch., Bd. 33, 1865, S. 95.

3) H. WINTERNITZ, Beiträge zur Alkalimetrie des Blutes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 505. Hier findet sich die ältere Litteratur besprochen. Nach A. LOEWY soll sich das Blut auch im lackfarbenen Zustande titrieren lassen, Du Bois Arch., 1893, S. 555 und Pflüger's Arch., Bd. 58., 1895, S. 462.

ferner gefunden worden, daß die Alkaleszenz des Blutes nach dem Verlassen der Gefäße spontan abnimmt, und zwar in zwei Etappen, nämlich zuerst, sobald das Blut die lebende Gefäßwand verläßt, ehe noch die Gerinnung erfolgt, und dann während des Eintritts der Gerinnung. Dieses Absinken der Alkaleszenz entspricht in jedem der beiden Stadien etwa 0,02 g Natronhydrat auf 100 ccm Blut. Im venösen Blute sind in keiner Beziehung gegenüber dem arteriellen Reaktionsdifferenzen nachweisbar, selbst das Erstickungsblut zeigt dieselbe Alkaleszenz wie das arterielle. Auch der Alkaligehalt des Blutes der verschiedenen Tiere scheint kaum größeren Schwankungen zu unterliegen, als sie auch bei den einzelnen Individuen derselben Species anscheinend bestehen, so daß die gefundenen Differenzen wohl in die Fehlergrenzen der immerhin recht mangelhaften Methode fallen dürften.

Zu demselben Resultat wie WINTERNITZ gelangte neuerdings v. LIMBECK¹⁾, nach welchem sich der Alkaleszenzgrad des Blutes dadurch ermitteln läßt, daß man in 200 ccm siedenden Wassers zunächst 5 ccm $\frac{1}{10}$ Normalsalzsäure und dann genau 10 ccm des betreffenden Blutes einträgt, worauf die klare und braun gefärbte Flüssigkeit mit $\frac{1}{10}$ Normalnatronlauge zurücktitriert wird, wobei man als Indikator der Neutralität den entstehenden Syntoninnerschlag benutzt. Speziell im menschlichen Blut vermochte v. LIMBECK keinerlei Differenzen der Alkaleszenzwerte, namentlich auch zwischen normalen und pathologischen Zuständen zu ermitteln²⁾.

Um so auffallender sind die mehrfach mitgeteilten Befunde, nach denen beim Hund nach Muskulararbeit³⁾ sowie beim Menschen während der verschiedensten Krankheiten, namentlich auch im Fieber, ein Absinken der normalen Blutalkaleszenz nachweisbar sein soll⁴⁾. Derartige Behauptungen können jedoch vorläufig kaum Beachtung beanspruchen, um so weniger, als bekannt ist, daß unsere Zellen schon gegen eine geringfügige Veränderung in der Zusammensetzung der Säftemasse äußerst empfindlich sind, und somit auch ein nachweisbares Absinken der Blutalkaleszenz mit dem Fortbestand des Lebens wohl unvereinbar sein dürfte. Erst beim Eintritt des Todes mag unter Umständen das Blut weniger alkalisch und schließlich selbst sauer werden, wie dies im Coma diabeticum⁵⁾ und im Stadium algidum bei Cholerakranken⁶⁾ thatsächlich festgestellt ist.

1) R. v. LIMBECK, Zur Alkalimetrie des Blutes, Wiener med. Blätter, 1885, S. 295.

2) R. v. LIMBECK und L. STEINDLER, Ueber die Alkaleszenzabnahme des Blutes im Fieber, Centralbl. f. innere Med., Bd. 16, 1895, S. 648.

3) Vergl. W. COHNSTEIN, Ueber die Aenderung der Blutalkaleszenz durch Muskulararbeit, Virchow's Arch., Bd. 130, 1892, S. 332.

4) R. v. JAKSCH, Ueber die Alkaleszenz des Blutes in Krankheiten, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 13, 1887, S. 350. E. PEIPER, Alkalimetrische Untersuchungen des Blutes, Virchow's Arch., Bd. 116, 1889, S. 337. F. KRAUS, Ueber die Alkaleszenz des Blutes bei Krankheiten, Zeitschr. d. Heilk., Bd. 10, 1889, S. 1 u. 106. W. H. RUMPF, Alkalimetrische Untersuchungen des Blutes bei Krankheiten, Inaug.-Diss. Kiel 1891 und Centralbl. f. klin. Med., Bd. 12, 1891, S. 441.

5) O. MNKOWSKI, Mitteil. a. d. med. Klinik zu Königsberg, 1888, S. 174.

6) C. SCHMIDT, Charakteristik der epidemischen Cholera gegenüber verwandten Transsudationsanomalien, Leipzig 1850. C. ROUX, THULLIER

Wie konstant der Organismus des Menschen und der Fleischfresser die alkalische Reaktion des Blutes zu bewahren imstande ist, ergibt sich aus der später noch ausführlich zu besprechenden Tatsache, daß bei diesen selbst nach der Zufuhr von Mineralsäuren per os — bis zu einer gewissen Grenze — die Alkaleszenz der Säfte nicht sinkt, während sich unter denselben Umständen beim Pflanzenfresser die Blutalkaleszenz vermindert, und die Tiere schnell zu Grunde gehen¹⁾). Dieselbe Erscheinung beobachtet man nach allen jenen Vergiftungen, welche mit einem starken Eiweißzerfall und der Ausscheidung von Milchsäure im Harn einhergehen, wie z. B. nach der Intoxikation mit Strychnin, arseniger Säure, Kohlenoxyd und Amylnitrit. Während nach diesen Vergiftungen eine Alkalescenzzunahme des Blutes beim Kaninchen konstant beobachtet wird, scheint sich auch unter diesen Umständen der Organismus des Hundes — und offenbar auch derjenige des Menschen — gegen die Säurevergiftung durch eine vermehrte Ammoniakbildung zu schützen²⁾).

Ebensowenig wie eine Verminderung durch Säuregaben, läßt sich beim Menschen eine Vermehrung der Blutalkaleszenz durch Eingeben von viel Natriumkarbonat erzielen³⁾).

Um die mißliche Alkaleszenzbestimmung des Blutes durch Titration zu vermeiden, ist mehrfach versucht worden, aus der Kohlensäurequantität, welche sich aus einer bestimmten arteriellen Blutmenge im Vakuum auspumpen läßt, auf den relativen Gehalt des Blutes an Natriumkarbonat zu schließen⁴⁾), wobei man annimmt, daß dieses Salz für die Alkaleszenz des Blutes ganz vorwiegend in Betracht kommt. Allerdings geht beim Auspumpen des Blutes sämtliche Kohlensäure desselben in das Vakuum über, weil sich im luftleeren Raum beim Zerfall der roten Blutkörperchen eine Säure entwickelt, welche auch das zunächst entstehende neutrale Natrium-

et NOCARD, Mitteilung der Untersuchungen über die Cholera in Aegypten, Compt. rend. soc. biol., 1883, S. 565. A. CANTANI, Die Reaktion des Blutes der Choleraleichen, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1884, S. 785.

1) Vergl. auch O. LASSAR, Zur Alkaleszenz des Blutes, Pflüger's Arch., Bd. 9, 1874, S. 46. F. WALTER, Untersuchungen über die Wirkung der Säuren auf den tierischen Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 7, 1877, S. 149.

2) Vergl. T. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 447. Hier findet sich die einschlägige Litteratur.

3) Vergl. H. STRAUSS, Ueber das Verhalten der Blutalkaleszenz des Menschen etc., Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 30, 1896, No. 3 u. 4.

4) F. WALTER, Untersuchungen über die Wirkung der Säuren auf den tierischen Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 7, 1877, S. 148. J. GEPPERT, Gase des arteriellen Blutes im Fieber, Zeitschrift f. klin. Med., Bd. 2, 1882, S. 255. H. MEYER, Studien über Alkaleszenz des Blutes, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 17, 1883, S. 304. O. MINKOWSKI, Ueber den Kohlensäuregehalt des arteriellen Blutes im Fieber, ebendas., Bd. 19, 1885, S. 209. C. v. NOORDEN, Magensaftsekretion und Blutalkaleszenz, ebendas., Bd. 22, 1887, S. 325. Vergl. auch G. WITKOWSKY, Ueber die Zusammensetzung der Blutgase des Kaninchens bei der Temperaturerhöhung durch den Wärmestich, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 28, 1891, S. 283.

karbonat vollständig zersetzt¹⁾). Indessen gestattet das ermittelte Kohlensäurequantum doch keinen sicheren Schluß zu ziehen auf die Menge des im Blut vorhandenen Mononatriumkarbonates²⁾). Denn die Kohlensäure des Blutes ist unter allen Umständen nicht nur chemisch im Plasma gebunden, sondern darin auch einfach physikalisch absorbiert. Letzteres Kohlensäurequantum könnte man indessen allenfalls als konstanten Wert gelten lassen. Aber es entwickeln auch die Blutkörperchen im Vakuum Kohlensäure, welche in ihnen in eigentümlicher Weise gebunden ist³⁾). Ob auch diese Kohlensäure namentlich unter pathologischen Verhältnissen als ein konstanter Wert betrachtet werden darf, ist immerhin zweifelhaft.

Mit Rücksicht auf neuere Untersuchungen von GÜRBER⁴⁾ über die Salze des Blutserums könnte man daran denken, die Alkaleszenz des Blutes nicht direkt zu bestimmen, sondern nach dem Defibrinieren die Titration im Außenwasser des dialysierten Serums vorzunehmen. Denn bei der Dialyse scheinen thatsächlich unter geeigneten Umständen alle Salze des Blutes, welche darin wie das Kochsalz im physikalischen Sinne einfach gelöst sind, bis zum vollkommenen osmotischen Ausgleich zu diffundieren.

Indessen fragt es sich, inwieweit die an die Eiweißstoffe gebundenen Basen an dem Alkaleszenzgrad des Blutes beteiligt sind. Außerdem aber scheinen die Eiweißkörper des Blutes nicht nur Basen zu binden, sondern auch mit gewissen Salzen molekulare Verbindungen einzugehen, so daß z. B. selbst der an und für sich ganz unlösliche phosphorsaure Kalk im alkalischen Blut in Lösung gehalten wird.

Das spezifische Gewicht des Blutes läßt sich durch Wägung eines bestimmten Volumens im Kapillaryknometer wegen der schnell eintretenden Gerinnung nicht leicht feststellen. Deshalb sind eine Reihe anderer Methoden zu diesem Zweck in Vorschlag gebracht worden, welche darauf beruhen, daß in indifferenten Flüssigkeiten, welche genau das gleiche spezifische Gewicht wie das Blut besitzen, ein hineinfallender Blutstropfen weder aufsteigt noch untersinkt, sondern in der Schwebe gehalten wird⁵⁾). Nach einem von HAMMERSCHLAG⁶⁾ modifizierten Verfahren läßt man am besten den durch Einstich in den Finger gewonnenen Blutstropfen in eine Chloroform-Benzolmischung fallen, welche ein geringeres spezifisches Gewicht

1) S. SETSCHENOW, Sitzungsber. der Wiener Akad., Bd. 36, 1859, S. 293. PFLÜGER, Ueber die Kohlensäure des Blutes, Bonn 1864, S. 5.

2) Vergl. hierüber auch A. JAQUET, Ueber die Wirkung mäßiger Säurezufuhr auf Kohlensäuremenge, Kohlensäurespannung und Alkaleszenz des Blutes, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 30, 1893, S. 311.

3) ALEX. SCHMIDT, Sitzungsber. d. Sächs. Ges. d. Wissensch., Bd. 19, 1867, S. 30.

4) A. GÜRBER, Die Salze des Blutes, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, N. F. Bd. 28, 1894, No. 7.

5) Vergl. C. S. ROY, Proc. physiol. soc., 1884. L. JONES, Ueber die Schwankungen im spezifischen Gewichte des Blutes beim Gesunden, Journ. of Physiol., Bd. 8, 1888, S. 1. J. B. HAYCRAFT, Eine neue Methode, das spezifische Gewicht des Blutes zu bestimmen, Proc. roy. soc. Edinburgh, Bd. 18, 1891, S. 251.

6) A. HAMMERSCHLAG, Eine neue Methode zur Bestimmung des spezifischen Gewichtes des Blutes, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 20, 1892, S. 444.

als das Blut besitzt. Infolgedessen wird der Tropfen zu Boden sinken. Man setzt nun tropfenweise so lange unter Umschütteln Chloroform zur Mischung, bis der Blutstropfen eben schwimmt. Hierauf wird die Flüssigkeit von dem Blut durch Leinwand abfiltriert und ihre Dichte mit Hilfe eines feinen Aräometers bestimmt, womit zugleich das spezifische Gewicht des betreffenden Blutes ermittelt ist. Durch Abdunstung von Benzol oder Chloroform sollen keine Fehler entstehen.

Nach diesem Verfahren hat sich für das Blut des Mannes ein mittleres spezifisches Gewicht von 1,060 ergeben, doch kommen Schwankungen von 1,057 bis 1,066 vor. Das Blut der Frauen dagegen besitzt wegen der geringeren Zahl der darin enthaltenen roten Blutkörperchen im allgemeinen auch ein geringeres spezifisches Gewicht, welches Werte von 1,053 bis 1,061 aufweist.

Eine Erhöhung der Blutdichte scheint nach starken, mit Schwitzen verbundenen Muskelanstrengungen bemerkbar zu sein, während eine Verminderung des spezifischen Gewichtes nach Aufnahme von großen Flüssigkeitsmengen stattfindet, was indessen sehr schnell wieder ausgeglichen wird, so daß bald die normalen Verhältnisse wieder zu finden sind. Im Hungerzustande bleibt das Blut in seiner Dichte völlig unverändert¹⁾. Es wird also offenbar als lebenswichtig auf Kosten der Muskelsubstanz und anderer Organe (vergl. S. 355) geschont.

Unter pathologischen Verhältnissen hat sich ergeben, daß in allen Krankheiten, welche mit einer relativen Verminderung des Blutfarbstoffes einhergehen, auch das spezifische Gewicht des Blutes entsprechend sinkt²⁾. Dasselbe ist daher vermindert bei Anämien und Chlorose sowie bei der Leukämie³⁾, häufig wohl auch in fieberhaften Zuständen⁴⁾. Außerdem findet man, wie lange bekannt ist⁵⁾, eine auffallend geringe Blutdichte bei der chronischen Nephritis. Eine Steigerung des spezifischen Gewichtes des Blutes scheint häufig, aber

1) Vergl. P. L. PANUM, Ueber die Mengenverhältnisse des Blutes und seiner Bestandteile durch die Inanition, Virchow's Arch., Bd. 39, 1864, S. 290.

2) Vergl. L. DEVOTO, Ueber die Dichte des Blutes unter pathologischen Verhältnissen, Zeitschr. d. Heilk., Bd. 9, 1890, S. 175. R. SCHMALTZ, Das Verhalten des spezifischen Gewichtes des menschlichen Blutes bei Krankheiten, Deutsch. med. Wochenschr., 1891, No. 16 und Arch. f. klin. Med., Bd. 47, 1891, S. 145. E. PEIPER, Das spezifische Gewicht des menschlichen Blutes, Centralbl. f. klin. Med., Bd. 12, 1891, S. 217. O. SIEGL, Ueber die Dichte des Blutes, Wiener klin. Wochenschrift, 1891, No. 33, S. 606. A. HAMMERSCHLAG, Ueber das Verhalten des spezifischen Gewichtes des Blutes in Krankheiten, Centralbl. f. klin. Med., 1891, No. 44. MENICANTI, Ueber das spezifische Gewicht des Blutes und dessen Beziehungen zum Hämoglobingehalte, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 50, 1892, S. 407.

3) Vergl. auch F. MOSLER, Pathologie und Therapie der Leukämie, Berlin 1872, S. 108.

4) Vergl. unter anderen K. KASAHARA, Untersuchungen über das spezifische Gewicht des Blutes etc., Inaug.-Diss. Jena 1895.

5) F. TH. FRERICHS, Die BRIGHT'sche Nierenkrankheit, Braunschweig 1851, S. 66.

durchaus nicht immer, bei der schweren Form des Diabetes konstatiert zu sein.

Der absolute Wassergehalt des Blutes läßt sich kaum ermitteln. Denn das Blut giebt erst bei andauerndem Erwärmen auf 110° sein Wasser vollkommen ab, wobei aber gleichzeitig schon flüchtige Produkte entweichen. Trotzdem soll diese Methode der Wasserbestimmung für vergleichende klinische Versuche brauchbar sein¹⁾, wobei als Norm ein Wassergehalt von etwa 77,28 Proz. angenommen wird. Zu demselben Zweck hat STINTZING²⁾ vorgeschlagen, kleine Blutproben (5—6 Tropfen) in gut verschließbaren Glasschälchen zu wiegen, dieselben 6 Stunden lang bei 65° zu trocknen und dann den Gewichtsverlust festzustellen. Bei dieser Temperatur wird zwar eine absolute Trockenheit nicht erreicht, dagegen findet andererseits noch keine Zersetzung sowie Verflüchtigung von Blutbestandteilen statt, und ferner wird eine sehr unbequeme Fehlerquelle, nämlich die starke Hygroskopizität des bei 110° getrockneten Blutrückstandes, vermieden.

Im allgemeinen dürfte sich aus diesen Bestimmungen des Trockenrückstandes ergeben, daß der Wassergehalt des Blutes bei Krankheiten annähernd mit seinem spezifischen Gewicht und noch mehr mit seinem Eiweißgehalt parallel geht³⁾.

Um die Menge der Eiweißstoffe im Blute zu bestimmen, wird in einer genau zu messenden Blutprobe der Stickstoffgehalt nach der Methode von KJELDAHL ermittelt und der gefundene Wert mit 6,25 multipliziert (vergl. S. 343), wobei der Stickstoffgehalt der anderen im Blute vorhandenen Verbindungen wohl vernachlässigt werden kann. Bei gesunden Menschen findet man nach diesem Verfahren einen mittleren Eiweißgehalt von 22,6 Proz., doch kommen Schwankungen von 21 bis 23 Proz. vor⁴⁾.

Der Eiweißgehalt des Blutes scheint im allgemeinen in einem bestimmten Verhältnis zur Menge des Blutfarbstoffes zu stehen, so daß beide Werte parallel gehen. Eine Verminderung des Bluteiweißes ist besonders konstatiert worden: bei perniziöser Anämie, Chlorose und Leukämie, sowie bei schwerem Typhus und chronischen Nierenkrankungen.

Zur Trennung der morphologischen Blutbestandteile vom Plasma braucht man das Blut nur durch geeignete Mittel an der Gerinnung zu verhindern und sich selbst zu überlassen. Unter diesen Umständen senken sich allmählich die im Plasma suspendierten Blutkörperchen zu Boden.

Sehr einfach läßt sich dieses Absetzen der morphologischen Elemente im Pferdeblut erreichen, welches, wie bereits erwähnt wurde,

1) Vergl. R. v. JAKSCH, Ueber die Zusammensetzung des Blutes gesunder und kranker Menschen, Verhandl. d. XII. Kongr. f. innere Med., 1893, S. 236 sowie Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 23, 1893, S. 187.

2) R. STINTZING, Zur Blutuntersuchung, Verhandl. d. XII. Kongr. f. innere Med., 1893, S. 249. Derselbe und F. GUMPRECHT, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 53, 1894, S. 265.

3) Vergl. auch E. MAXON, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 53, 1894, S. 399.

4) Vergl. R. v. JAKSCH, Ueber die Zusammensetzung des Blutes gesunder und kranker Menschen, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 23, 1893, S. 187.

schnell auf 0° abgekühlt, dauernd ungerinnbar bleibt. Nach spätestens einer Stunde ist das durchsichtig gewordene Plasma frei von roten Blutkörperchen, während ihm Leukocyten nur in unbedeutenden Mengen beigemischt sind. Bringt man hierauf das in seine Bestandteile gesonderte Pferdeblut wieder auf Zimmertemperatur, so beginnt allmählich die Gerinnung, und man bemerkt in dem Gefäße zu unterst die roten Blutkörperchen, während darauf die spezifisch leichteren Leukocyten in einer grauweißlichen Zone gelagert sind. Ueber diesen befindet sich dann das infolge der Fibrinbildung zu einer weißen und undurchsichtigen Gallerte erstarrte Blutplasma, aus welchem allmählich die flüssig gebliebenen Eiweißstoffe des Plasmas als Serum ausgepreßt werden. Auch am menschlichen Blut kann man beim langsamen Gerinnen, wie dies namentlich durch Abkühlen leicht erreichbar ist, eine schichtenweise Ablagerung der verschiedenen Blutbestandteile wahrnehmen. Dies war schon den alten Aerzten bekannt, welche im abgekühlten Aderlaßblut aus dem Umfange der Leukocyten-schicht, der sog. Speckhaut (*Crusta phlogistica seu inflammatoria*), prognostische Schlüsse auf den Verlauf einer Krankheit zu ziehen sich berechtigt glaubten.

Das so durch einfache Abkühlung des Blutes gewonnene, von morphologischen Elementen im wesentlichen freie Plasma ist natürlich wegen seiner Gerinnbarkeit zu einer Untersuchung der in ihm enthaltenen genuinen Eiweißstoffe nicht geeignet.

Um ungerinnbares Plasma zu erhalten, läßt sich dagegen Blut von Hunden benutzen, welches kurze Zeit nach der intravenösen Injektion von Albumosen aus einer Arterie entnommen wird¹⁾. (Vergl. oben S. 545.) Man bringt dann am besten die Blutkörperchen durch starkes Centrifugieren zum Absitzen. Das vollkommen klar gewordene und nur noch mit wenigen Leukocyten vermischte Plasma, welches man durch Ansaugen mit Hilfe einer Pipette oder durch einen Heber von den Blutkörperchen isolieren kann, gerinnt ebensowenig, wie das „Peptonblut“ selbst. Vermischt man es aber mit dem gleichen Volumen Wasser oder leitet ein paar Minuten lang Kohlensäure ein, so erfolgt nach einiger Zeit Gerinnung, so daß man das Gefäß umdrehen kann, ohne daß etwas ausfließt. Die geronnene Masse ist gewöhnliches Fibrin.

Ganz ebenso wie aus „Peptonblut“ läßt sich nicht gerinnendes Plasma auch aus Blut von beliebigen Warmblütern isolieren, denen kurze Zeit vor der Tötung Blutegelextrakt injiziert wurde²⁾.

Bei der Reindarstellung des Plasmas hat man indessen zu bedenken, daß die roten Blutkörperchen sehr leicht zerstörbare Gebilde sind und dann ihr Hämoglobin in das Plasma übertreten lassen. Fällt nur ein Tropfen Wasser selbst in eine große Quantität ungerinnbar gemachten Blutes, so erscheint nach dem Absitzen der morphologischen Elemente das ganze Plasma rot gefärbt. Fängt man ferner das Blut von warmblütigen Tieren in einem kalten Gefäße auf

1) Vergl. G. FANO, Das Verhalten des Peptons gegen Blut und Lymphe, Du Bois Arch., 1881, S. 277.

2) Vergl. J. B. HAYCRAFT, Ueber die Einwirkung eines Sekretes des Blutegels auf die Gerinnbarkeit des Blutes, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 209. W. DICKINSON, Ueber Blutegelextrakt und seine Wirkung auf das Blut, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 566.

so beschlägt die Wandung des Gefäßes durch die Verdunstung aus dem Blute mit Wassertröpfchen, welche zur Auflösung von vielen Blutkörperchen hinreichen. Will man daher schon beim Auffangen des Blutes von Menschen oder warmblütigen Tieren eine Zerstörung von Blutkörperchen durchaus vermeiden, so ist es erforderlich, das Glas, in welches das Blut aufgenommen werden soll, vorher auf die Temperatur des Blutes zu erwärmen. Ferner muß man das Gefäß mit Blut völlig ausfüllen und gut verschließen, da sonst der Teil des Gefäßes über der Flüssigkeit sich schneller abkühlt als das Blut, und dann doch mit einem Wasserniederschlag, der bald in das Blut hinabrinnt, bedeckt wird ¹⁾. Hieraus folgt aber weiter, daß es kaum möglich ist, nach der oben erwähnten Methode, welche auf der Gerinnungsverhinderung durch schnelle und starke Abkühlung des normalen Blutes beruht, ein absolut hämoglobinfreies Plasma zu gewinnen. Hierzu eignet sich viel besser das durch Injektion von Albumosen oder Blutegelextrakt ungerinnbar gemachte Blut, welches ohne Gefahr der Fibrinbildung in körperwarmen und trockenen kleinen Glas-cylindern aufgefangen werden kann. Nachdem dieselben vollkommen gefüllt und verschlossen sind, werden sie auf die Centrifuge gestellt. Nach dem Zubodensinken der Blutkörperchen gewinnt man schließlich durch Abheben mittels einer Pipette ein absolut hämoglobinfreies Plasma, welches nur schwach gelblich gefärbt erscheint und bei seiner durch Einleiten von Kohlensäure bewirkten Gerinnung zu einer schneeweißen, allmählich im Serum schwimmenden Fibrinmasse erstarrt.

Nicht gerinnendes Plasma läßt sich ersichtlich auch durch Auf-fangen des frischen Blutes in Neutralsalzlösungen erhalten. Man verwendet zu diesem Zweck besonders schwefelsaures Natron oder Kochsalz in den oben (vergl. S. 544) angegebenen Verhältnissen, während Magnesiumsulfat weniger zu empfehlen ist, weil es leicht gewisse, zur Fibrinbildung notwendige Eiweißstoffe des Plasmas ausfällt, die sich dann dem Blutkörperchenniederschlag beimischen. Aus diesem Grunde sieht man auch oft die Gerinnung in einem Magnesiumsulfat-plasma beim späteren Verdünnen desselben mit Wasser vollkommen ausbleiben. Meist genügt ein 24-stündiges Stehen des in Salzlösungen aufgefangenen Blutes, um ein mehr oder weniger vollkommenes Absetzen der morphologischen Bestandteile zu erzielen. Durch Centrifugieren läßt sich dieser Prozeß sehr erheblich abkürzen. Das so gewonnene „Salzplasma“ kann hierauf von den Blutkörperchen abgehoben werden. Ein Nachteil desselben ist seine regelmäßig zu beobachtende Rotfärbung durch Blutfarbstoff, welcher aus den schrumpfenden roten Blutkörperchen ausgetreten ist. Dennoch wird diese Methode zur Darstellung der Eiweißstoffe des Plasmas vorwiegend benutzt.

Da man durch Schütteln des frischen Blutes mit Natriumoxalat-pulver (0,06—0,1-proz.) ebenfalls die Blutgerinnung verhindern kann (vergl. S. 544), so dürfte sich auch ein hierauf fußendes Verfahren zur Darstellung von Plasma verwenden lassen ²⁾.

1) Vergl. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 407.

2) Vergl. E. BIERNACKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 182 u. 183.

Kommt es nur darauf an, die Blutkörperchen zu isolieren, so geht man hierzu meist von defibriniertem Blute aus¹⁾. Das durch Schlagen ausgeschiedene Fibrin wird durch ein leinenes Tuch abfiltriert und das Blut mit dem 10fachen Volumen einer Kochsalzlösung verdünnt, welche auf 1 Volumen konzentrierter Chlornatriumlösung 9 Volumina Wasser enthält²⁾. Nach 24 Stunden haben sich die morphologischen Elemente größtenteils als schlammiger Niederschlag abgesetzt, was indessen durch Centrifugieren viel schneller zu erreichen ist. Gießt man hierauf die Flüssigkeit möglichst vollkommen ab und fügt unter Umschütteln von neuem Kochsalzlösung zu dem Bodensatz, so kann man die Blutkörperchen von Serumbestandteilen allmählich rein erhalten.

Will man aus dem defibrinierten Blut zugleich hämoglobinfreies Serum gewinnen, so darf man beim Auffangen des frischen Blutes ein vorausgehendes Erwärmen des Glases auf Körpertemperatur aus den oben geschilderten Gründen nicht außer Acht lassen. Nach der durch Schlagen erfolgten Ausscheidung und dem Abfiltrieren des Fibrins wird direkt centrifugiert und endlich das Serum abgehoben. Die Ausscheidung der Blutkörperchen erfolgt durchaus nicht schneller, sondern sogar langsamer, wenn man das defibrinierte Blut mit Salzlösungen verdünnt³⁾. Außerdem aber ist hierbei zu berücksichtigen, daß für jede Tierspecies und für jedes Salz nur eine ganz bestimmte Konzentration existiert, bei welcher kein Farbstoff aus den Blutkörperchen austritt, während eine Salzlösung, welche eine nur eben geringere Konzentration besitzt, eine Elimination des Hämoglobins verursacht. Für defibriniertes Rinderblut enthält z. B. die passende Kochsalzlösung 0,6—0,58 Proz. Chlornatrium, während vom Kalisalpeter 1,04—1 Proz. und vom wasserfreien Magnesiumsulfat 1,84 bis 1,78 Proz. erforderlich sind⁴⁾.

Bei der Feststellung des quantitativen Verhältnisses der Blutkörperchen gegenüber dem Plasma stößt man auf erhebliche Schwierigkeiten

Zwar gelingt es, aus einer gewogenen Quantität Blut die Gesamtheit der Blutkörperchen durch Senkenlassen auf der Centrifuge und hiermit verbundenes wiederholtes Auswaschen mittels in passender Weise verdünnter Kochsalzlösung zu isolieren und das Gewicht ihrer Trockensubstanz zu bestimmen, aber es fragt sich, ob nicht während dieses Auswaschens gewisse Bestandteile der Blutkörperchen in das verdünnte Serum und Waschwasser übertreten, wenn auch nachweislich vom Hämoglobin hierbei nichts verloren geht.

Aus der auffallenden Thatsache, daß im defibrinierten und viel mehr noch im gleichzeitig verdünnten Blute die Senkung der Blut-

1) Nach E. BIERNACKI gewinnt man allerdings völlig unveränderte Blutkörperchen nur aus unverdünntem und nichtdefibriniertem Blute, wobei die Anwendung der Centrifuge möglichst zu vermeiden ist. Vergl. BIERNACKI, a. a. O. S. 223 u. 224.

2) Vergl. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handbuch, S. 408.

3) E. BIERNACKI, a. a. O. S. 184.

4) H. HAMBURGER, Ueber den Einfluß chemischer Verbindungen auf Blutkörperchen im Zusammenhang mit ihren Molekulargewichten, Du Bois Arch., 1886, S. 476 sowie „Die Permeabilität der roten Blutkörperchen etc.“, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 414.

körperchen viel langsamer verläuft, als im nicht defibrinierten und unverdünnten Blute, schließt BIERNACKI¹⁾ mit Recht, daß dieser Senkungsprozeß als keine rein mechanische Erscheinung, sondern als die Folge einer Ausscheidung von Plasma aus den Blutkörperchen zu betrachten ist. Das Defibrinieren und die Verdünnung des Blutes scheinen zu bewirken, daß die Blutkörperchen ihr Plasma fester zurückhalten als im nativen Blut und daher länger schwimmen, während sie sich erst bei der Plasmaabgabe zu Boden senken. Daß hierbei außer dem Plasma auch andere Proteinstoffe austreten, ist nicht unwahrscheinlich, um so weniger, als die Bestimmungen der Blutkörperchentrockensubstanz höchst schwankende Werte (35 bis 40 Proz.) ergeben haben²⁾.

Hiernach würde im zirkulierenden Blute viel weniger freies Plasma vorhanden sein, als sich bei der Sedimentierung abscheidet. Dennoch ist natürlich nur das letztere einer Bestimmung zugänglich.

Die Ermittlung des Gewichtsverhältnisses der feuchten Blutkörperchen gegenüber dem Plasma kann nach einem Vorschlage von HOPPE-SEYLER³⁾ etwa in der Weise geschehen, daß man frisches Blut (ca. 30–40 ccm) in einem verschließbaren Bechergläschen aufhängt, das Fibrin durch Schlagen mit einem Fischbeinstäbchen zur Ausscheidung bringt und das Ganze wägt. Dann wird das Blut mit dem 10 fachen Volumen einer verdünnten Kochsalzlösung (vgl. S. 556) gemischt und das Fibrin mit Hilfe eines Koliertuches entfernt, worauf man durch wiederholtes Centrifugieren und Auswaschen mit Chlornatriumlösung die abgesetzten Zellen von allen Serumbestandteilen befreit. Nach dem Zusatz von viel Alkohol lassen sich endlich die Blutkörperchen, nur noch durch Kochsalz verunreinigt, auf ein gewogenes Filter bringen, zur Entfernung der Fette, Lecithine und Cholestearine mit warmem Alkohol und Aether auswaschen, trocknen und wägen. Verascht man dieselben hierauf und zieht das Gewicht der Asche mit Ausnahme des (aus dem Blutfarbstoff stammenden) Eisenoxydes vom Gewicht der trockenen Blutkörperchen ab, so erhält man das Gewicht aller Proteinstoffe, welche in den Blutkörperchen eines bekannten Blutquantums enthalten sind.

Weiter wird von einer zweiten Portion desselben Blutes, in welcher zunächst zweckmäßig ebenfalls das Fibrin zur Ausscheidung gebracht wird, das Gesamtgewicht und dann, wie vorher, durch Alkoholfällung, Ausziehen des Niederschlages mit warmem Alkohol und Aether, Trocknen, Wägen und Veraschen die Summe der Proteinstoffe, mit Einschluß des Fibrins, bestimmt. Subtrahiert man von dem erhaltenem Wert den für die Proteinstoffe der Blutkörperchen gefundenen, nachdem man beide Zahlen auf 100 g Blut umgerechnet hat, so kennt man auch das Gewicht der im Plasma enthaltenen Proteinstoffe.

1) E. BIERNACKI, Ueber die Beziehung des Plasmas zu den roten Blutkörperchen etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 209.

2) Vergl. die Litteraturangaben bei BIERNACKI, a. a. O. S. 223.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 418–420.

Endlich wird in einem gewogenen Quantum reinen Plasmas, welches man durch starke Abkühlung einer Blutprobe des nämlichen Tieres gewinnen kann, eine Eiweißbestimmung ausgeführt.

Aus diesen drei Daten läßt sich nunmehr ohne weiteres die Gewichtsmenge des Plasmas in 100 g Blut berechnen, während sich das Gewicht der feuchten Blutkörperchen aus der Differenz zwischen dem Gewicht des Blutes und des Plasmas ergibt.

Das eben besprochene Verfahren ist indessen nur brauchbar bei Blutarten, deren Körperchen sich in dem mit Kochsalzlösung verdünnten Serum verhältnismäßig leicht und vollkommen absetzen. Es eignet sich daher namentlich für die Analyse des Menschen- und Pferdeblutes, sowie für Vogel-, Amphibien- und Fischblut, falls man in den letzteren Fällen zur Verdünnung des Serums und zum Auswaschen der Blutkörperchen statt der Kochsalzlösung Natriumsulfatlösung von entsprechender Konzentration anwendet. Denn in kochsalzhaltigem Wasser quellen die Nukleine, welche in den kernhaltigen roten Blutkörperchen der zuletzt genannten Tiere sich vorfinden. Für die Untersuchung von Rind- und Schweineblut dagegen ist diese Methode weniger zu empfehlen.

Ein weiteres, ebenfalls von HOPPE-SEYLER¹⁾ angegebenes Verfahren zur Bestimmung des Gewichtsverhältnisses zwischen Plasma und Blutkörperchen beruht auf der Ueberlegung, daß man dieses Verhältnis ermitteln kann, wenn sich im Plasma eine ihrem Gewichte nach bestimmbare Substanz ausschließlich findet, welche in den Blutkörperchen nicht vorkommt. Eine solche Substanz ist aber der Faserstoff, wenn man von den Fibrinspuren, welche sich beim Vermischen von Blutkörperchen mit Wasser bilden, absieht.

Wägt man das aus einer gewogenen Quantität Blut beim Schlagen sich bildende Fibrin gehörig im ausgewaschenen und getrockneten Zustande und ebenso in einer gewogenen Quantität Plasma desselben Blutes, so ist durch einfache Rechnung zu finden, wieviel Plasma das Blut enthält. Zieht man dann vom Gewichte des ganzen Blutes das Gewicht des Plasmas ab, so erhält man das Gewicht der feuchten Blutkörperchen. Besonders brauchbar ist dieses Verfahren für Menschen- und Pferdeblut.

Auf ganz demselben Prinzip beruht die Methode von BUNGE²⁾, nach welcher das Natron im Blutplasma bestimmt wird. Dieses fehlt bei vielen Tieren, namentlich beim Pferde und Schwein, wahrscheinlich vollkommen in den Körperchen. Dagegen enthalten die Blutzellen von Hund und vom Rind reichlich Natron. Für letztere Blutarten ist also das Natronverfahren nicht zu verwenden.

Die nach den eben mitgeteilten Methoden vorgenommenen Gewichtsbestimmungen der feuchten Blutkörperchen und des Plasmas haben nicht nur bei den verschiedenen Tieren, sondern auch bei verschiedenen Individuen derselben Species sehr differierende Werte ergeben. Die vorliegenden Analysen sind, unter Vernachlässigung des ausgeschiedenen Fibrins, nur auf das Serum berechnet.

1) Vergl. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, a. a. O. S. 417.

2) G. BUNGE, Zur quantitativen Analyse des Blutes, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876. S. 191.

Hiernach kommen

beim Menschen ¹⁾ im Mittel auf 48 Proz. Blutkörper. 52 Proz. Serum

" Pferd ²⁾	"	"	"	53	"	"	47	"	"
" Schwein ³⁾	"	"	"	43,5	"	"	56,5	"	"
" Rind ³⁾	"	"	"	32	"	"	68	"	"
" Hund ⁴⁾	"	"	"	35,7	"	"	64,3	"	"

Die roten Blutkörperchen.

Sie bilden beim Menschen und den meisten Säugern runde bikonkave Scheiben, welche keine Kerne führen. Einen solchen besitzen dagegen die elliptischen, ebenfalls bikonkaven roten Blutzellen des Kamels, des Lamas, sowie der Vögel, Fische ⁵⁾, Reptilien und Amphibien, von denen namentlich letztere erheblich größer sind als die roten Blutkörperchen des Menschen.

Auch die Anzahl der roten Blutzellen wechselt bei den verschiedenen Tierarten. Besonders reich daran ist das Blut der Fleischfresser, sehr arm dagegen dasjenige der Kaltblüter. Beim Menschen finden sich etwa 4,5 bis 5 Millionen roter Blutkörperchen in 1 cmm Blut ⁶⁾.

In neuerer Zeit hat zuerst P. BERT ⁷⁾ die Wahrnehmung gemacht, daß die Bewohner hoch gelegener Oertlichkeiten bedeutend mehr rote Blutkörperchen in ihrem Blut aufweisen, als dies in der Norm der Fall ist. So fand VIAULT ⁸⁾ bei den Bewohnern der Hochplateaus von Südamerika 6,5 bis gegen 8 Millionen

1) H. ARRONET, Quantitative Analyse des Menschenblutes, Inaug.-Diss. Dorpat 1887. Vergl. dagegen HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 185.

2) G. BUNGE, Zur quantitativen Analyse des Blutes, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 191. Hiervon sehr abweichende Resultate fand beim Pferdeblut HOPPE-SEYLER. Vergl. Virchow's Arch., Bd. 12, 1857, S. 483 sowie Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 185.

3) G. BUNGE, a. a. O.

4) Analyse von HOHLBECK, vergl. HOPPE-SEYLER, Physiol. Chem., Bd. 2, 1881, S. 447.

5) Nur Petromyzon besitzt runde kernhaltige Blutkörperchen.

6) Ueber die Methoden der Blutkörperchenzählung vergl. H. WELCKER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 20, 1863, S. 257. L. MALASSEZ, Compt. rend., 1872 sowie Arch. de Physiol., 1874. W. R. GOWERS, Lancet, 1877. R. THOMA, Die Zählung der weißen Zellen des Blutes, Virchow's Arch., Bd. 87, 1882, S. 201.

7) P. BERT, Ueber den Reichtum an Hämoglobin im Blute der Tiere, welche an hoch gelegenen Orten leben, Compt. rend., Bd. 94, 1882, S. 805.

8) P. VIAULT, Ueber die bedeutende Vermehrung der Zahl der roten Blutkörperchen bei den Bewohnern der Hochplateaus von Südamerika, Compt. rend., Bd. 111, 1891, S. 917 und Bd. 112, 1891, S. 295 sowie Compt. rend. soc. biol., Bd. 44, 1892, S. 569. A. MÜNTZ, Ueber die Bereicherung des Blutes an Hämoglobin, abhängig von den Existenzbedingungen, Compt. rend., Bd. 112, 1891, S. 298. F. EGGER, Ueber Veränderungen des Blutes im Hochgebirge, Verhandl. d. XII. Kongr. f. innere Med., Wiesbaden 1893, S. 262. A. ROLLET, Betrachtungen über die Mauserung des Blutes, Wiener klin. Wochenschr., 1894, No. 31, S. 577, sowie A. MERCIER, Arch. d. Physiol., 1895, No. 4, S. 769.

roter Blutkörperchen im Kubikmillimeter Blut. Begeben sich ferner Menschen aus der Ebene auf hoch gelegene Punkte, so tritt diese Blutveränderung im Laufe von etwa 14 Tagen ein, während sie umgekehrt in derselben Zeit beim Aufenthalt in der Ebene wieder verschwindet. Ganz dieselben Beobachtungen sind auch an verschiedenen Tieren gemacht worden. Da es bekannt ist, daß der Blutfarbstoff den an ihn locker gebundenen Sauerstoff beim Sinken des äußeren Luftdruckes unter eine bestimmte Grenze allmählich in Freiheit setzt, so scheint es zunächst, daß nur durch diese an hoch gelegenen Orten eintretende Vermehrung der roten Blutkörperchen, denen eine entsprechende Steigerung des sauerstoffbindenden Blutfarbstoffes entspricht, die betreffenden Individuen imstande wären, trotz der Verminderung des Luftdruckes, die Sauerstoffmenge des Blutes normal zu erhalten. Indessen kann diese Erscheinung der Blutkörperchenvermehrung nach den Untersuchungen von FRÄNKEL und GEPPERT¹⁾ sowie von HÜFNER²⁾ nicht als eine regulierende, sondern höchstens als eine prophylaktische betrachtet werden. Letzterer hat nämlich festgestellt, daß die Entbindung des Sauerstoffes von dem Blutfarbstoff erst bei einem Luftdruck von 358 mm Hg, also nicht ganz der Hälfte des normalen, beginnt, welchem eine Höhe von 5961 m entspricht. Eine solche Luftdruckerniedrigung ist aber in den vorliegenden Befunden nie erreicht worden.

Uebrigens scheint es sicher, daß unter dem Einfluß des verminderten Luftdruckes nur der Rauminhalt des Blutgefäßsystems sich zusammenzieht, so daß ein Teil des Blutplasmas in die Lymphräume übertritt. Die Zahl der Blutkörperchen wird somit keineswegs absolut, sondern nur relativ vermehrt. Dies hat neuerdings J. WEISS³⁾ unter der Leitung von BUNGE festgestellt. Derselbe verbrachte wiederholt Kaninchen desselben Wurfs 4 Wochen lang zur Hälfte auf hoch gelegene Orte, während die andere Hälfte zur Kontrolle in der Ebene verblieb. Es zeigte sich, daß diejenigen Tiere, welche auf den Bergen gehalten waren, trotz der bei ihnen konstatierten bedeutenden Vermehrung der roten Blutzellen, nicht mehr Hämoglobin im Gesamtorganismus aufwiesen als die Kontrolltiere.

Dagegen ist eine thatsächliche Verminderung der roten Blutkörperchen unter pathologischen Verhältnissen, namentlich nach größeren Blutungen, sowie bei chronischen Anämien nachgewiesen.

Einzeln unter dem Mikroskop betrachtet, erscheinen die roten Blutzellen als durchsichtige, glatte und schwach gelblich-grün gefärbte Gebilde, welche sehr biegsam, weich und elastisch sind. Im unbewegten Blut lagern sie sich gern mit den Oberflächen aneinander und stellen so geldrollenförmige Säulen dar.

1) A. FRÄNKEL u. J. GEPPERT, Ueber die Wirkungen der verdünnten Luft auf den Organismus, Berlin 1883, S. 47.

2) G. HÜFNER, Neue Versuche über die Tension des Sauerstoffes im Blute und in Oxyhämoglobinlösungen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 584 und Bd. 13, 1889, S. 288 sowie Du Bois Arch., 1890, S. 1. Vergl. auch P. REGNARD, Die Ursachen der Bergkrankheit, Compt. rend. soc. biol., 1894, S. 365.

3) J. WEISS, Ueber den angeblichen Einfluß des Höhenklimas auf die Hämoglobinbildung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 526.

Die rote Färbung wird durch den wichtigsten Bestandteil dieser Gebilde, den eisenhaltigen ¹⁾ Blutfarbstoff oder das Hämoglobin, hier in der Form des Oxyhämoglobins vorhanden, bedingt, welches beim Menschen im Mittel etwa 13 Proz. vom Gewicht des Gesamtblutes, 40,4 Proz. vom Gewicht der feuchten Blutkörperchen und 95,5 Proz. vom Gewicht aller organischen Stoffe derselben ausmacht²⁾. Sämtliche übrigen Bestandteile der roten Blutkörperchen werden als „Stroma“ zusammengefaßt und stellen in ihrer Gesamtheit eine Art Protoplasma vor, in welchem der Blutfarbstoff eigentümlich gebunden ist.

Will man das krystallisierende Oxyhämoglobin vom Stroma trennen und rein darstellen, so sind zunächst die Blutzellen im defibrinierten Blut durch wiederholtes Centrifugieren und Auswaschen mit Kochsalzlösung vom Serum vollkommen zu isolieren, wie dies schon oben beschrieben wurde.

Den Blutkörperchenbrei bringt man sodann mit nicht zu viel Wasser in einen Scheidetrichter, giebt etwa ebensoviel Aether hinzu, schüttelt einigemal durch und filtriert die untere dunkelrote wäßrige Lösung nach ihrer Scheidung von der ätherischen Schicht durch ein Papierfilter.

Die klare wäßrige Flüssigkeit wird durch Einstellen in Eiswasser auf 0° abgekühlt und genau mit dem viertel Volumen absoluten Alkohols versetzt, der gleichfalls vorher auf 0° abgekühlt wurde. Läßt man nunmehr die Mischung bei — 2 bis — 10° C wenigstens 24 Stunden stehen, so erfolgt während dieser Zeit bei allen Blutarten die Krystallisation des Oxyhämoglobins.

Indessen tritt eine partielle Krystallbildung bei Meerschweinchen-, Ratten-, Eichhörnchen- oder Hundeblood meist schon nach dem Schütteln der Blutkörperchen mit Wasser und Aether ein, so daß beim nachfolgenden Filtrieren der wäßrigen Blutfarbstofflösung ein nicht geringer Anteil der Oxyhämoglobinkrystalle auf dem Filter zurückbleibt. In diesem Falle löst man dieselben mit nicht zu viel Wasser vorsichtig bei 30–40° C, filtriert schnell, läßt auf 0° erkalten, fügt ein viertel Volumen stark abgekühlten Alkohols hinzu und läßt wie oben bei — 2° C stehen.

Auf jeden Fall sind die erhaltenen Blutfarbstoffkrystalle, gleichviel ob sie sich langsam oder, wie bei den genannten Tierarten, schnell bilden, abzufiltrieren, zwischen Fließpapier abzupressen und

1) Den quantitativ konstanten Eisengehalt des Blutfarbstoffes fand zuerst L. R. LECANU (*Études chimiques sur le sang*, Paris 1827 u. 1831). Vergl. ferner G. J. MULDER, Versuch einer allgemeinen physiologischen Chemie, Braunschweig 1844–1851, Bd. 1, S. 346.

2) Vergl. HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 181 u. 186. Ueber die Quantitätsverhältnisse des Hämoglobins verschiedener Säugetiere vergl. HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuchungen, Berlin 1868, Heft 3, S. 391, und G. JÜDELL, ebendas., S. 386. Besonders wenig Hämoglobin findet sich im Blut der Kaltblüter. Bemerkenswert ist endlich der auffallende Reichtum des Blutes Neugeborener an Hämoglobin. Vergl. hierüber P. L. PANUM, Die Blutmenge neugeborener Hunde etc., Virchow's Arch., Bd. 29, 1864, S. 484. O. LEICHTENSTERN, Untersuchungen über den Hämoglobingehalt des Blutes in gesunden und kranken Zuständen, Leipzig 1878. H. WINTERNITZ, Untersuchungen über das Blut neugeborener Tiere, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 449.

zur völligen Reinigung in der beschriebenen Weise mehrfach um-
zukrystallisieren ¹⁾).

Unsere Kenntnisse über den Blutfarbstoff sind namentlich durch
HOPPE-SEYLER ²⁾ begründet worden, welcher unter anderem die
Krystallisierbarkeit desselben in unzweifelhafter Weise demonstrierte,
wenn auch als eigentlicher Entdecker der Blutkrystalle O. FUNKE ³⁾
genannt werden muß.

Das Oxyhämoglobin muß als die Sauerstoffverbindung eines anderen
Farbstoffs, des dunkel purpurfarbenen Hämoglobins betrachtet
werden. Letzteres ist in den Venen ausschließlich enthalten, während
das hellrote Oxyhämoglobin hauptsächlich dem arteriellen Blut an-
gehört ⁴⁾. Da sich beide Farbstoffe in den umvertheilten Blutkörperchen
gegen gewisse Reagentien anders verhalten als im freien Zustande,
sind das Oxyhämoglobin und das Hämoglobin nach der Ansicht von
HOPPE-SEYLER ⁵⁾ erst Zerfallsprodukte zweier anderer, in den Blut-
körperchen vorhandener Pigmente — des „Arterins“ und des
„Phlebins“, welche bei der Auflösung der Blutzellen in Lecithin und
die erstgenannten Blutfarbstoffe zerfallen.

Das Oxyhämoglobin der verschiedenen Tiere ist
keineswegs identisch. Dies ergibt sich sowohl aus der differierenden
Krystallform, dem wechselnden Krystallwassergehalt und der ver-
schiedensten Löslichkeit, als auch aus der abweichenden elementaren
Zusammensetzung und der ungleichen Resistenz der einzelnen Blut-
farbstoffe gegen zersetzende Reagentien ⁶⁾.

Während das Oxyhämoglobin des Menschenblutes nur mikro-
skopisch wahrnehmbare rhombische Nadeln bildet, erscheinen die Kry-
stalle des Blutfarbstoffs vom Pferde oft als makroskopische, mehrere
Millimeter lange vierseitige Prismen, diejenigen vom Meerschwein-
chen, der Ratte und mancher Vögel als wohl ausgebildete rhombische
Tetraëder, die des Eichhörnchens und des Hamsters als hexagonale

1) Vergl. hierüber HOPPE-SEYLER, Beiträge zur Kenntnis des Blutes
des Menschen und der Wirbeltiere, Med.-chem. Untersuchungen, Berlin
1867, Heft 2, S. 181, sowie HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d.
physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 274. Ferner: O. ZINOFFSKY, Ueber die
Größe des Hämoglobinmoleküls, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886,
S. 18—24.

2) HOPPE-SEYLER, Virchow's Arch., Bd. 23, 1862, S. 446 sowie Bd. 29,
1864, S. 233 u. 597. Ferner: Med.-chem. Untersuchungen, Heft 1—4,
Berlin 1866—1871 sowie in den verschiedenen Jahrgängen der Zeitschr.
f. physiol. Chem.

3) O. FUNKE, De sanguine venae lienalis, Inaug.-Diss. Leipzig 1851
und Zeitschr. f. ration. Med., N. F. Bd. 1, 1851, S. 185 sowie Bd. 2,
1852, S. 200. Ueber die Geschichte dieser Entdeckung vergl. W. PREYER,
Die Blutkrystalle, Jena 1871, S. 1—5.

4) Vergl. HOPPE-SEYLER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1864,
No. 52.

5) HOPPE-SEYLER, Beiträge zur Kenntnis der Eigenschaften des Blut-
farbstoffes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 477.

6) E. KÖRBER, Ueber Differenzen des Blutfarbstoffes, Inaug.-Diss.
Dorpat 1866, sowie besonders F. KRÜGER, Ueber die ungleiche Resistenz
des Blutfarbstoffes verschiedener Tiere gegen zersetzende Agentien,
Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 318.

sechsstellige Tafeln¹⁾. Der Krystallwassergehalt ist auf 3—10 Proz. bestimmt worden.

Die verschiedene Löslichkeit der Oxyhämoglobine bedingt die größere oder geringere Leichtigkeit der Darstellung ihrer Krystalle. Am günstigsten verhält sich in dieser Beziehung der Farbstoff aus Meerschweinchen-, Ratten- oder Eichhörnchenblut; auch Pferde-, Hunde-, Katzen- und Mäuseblut ist sehr geeignet, während das leicht lösliche Oxyhämoglobin aus Schweine- und Rinderblut nur sehr schwer krystallisiert zu erhalten ist.

Die hervorragend leichte Krystallisierbarkeit des Farbstoffs aus Meerschweinchen-, Ratten- und Eichhörnchenblut läßt sich demonstrieren, wenn man einige Blutstropfen dieser Tiere mit dem gleichen Volumen Wasser auf einem Objektträger verreibt. Die Krystallisation ist dann unter dem Mikroskop zu verfolgen. In gleicher Weise, wie Wasser, wirken auch alle anderen Mittel, welche die Blutkörperchen auflösen, also das Blut lackfarben machen (vergl. S. 547). Eine Krystallbildung beobachtet man daher aus Meerschweinchen-, aber auch aus Pferdeblut, wenn man einen Tropfen davon auf einem heizbaren Objektisch bis zu einer Temperatur von 60—64° C erwärmt²⁾. Ebenso wirkt ein Zusatz von sehr wenig Chloroform, Aether oder Alkohol. Letzterer soll besonders schöne Krystalle erzeugen, wenn man ihn in angemessener Verdünnung gegen Blutkörperchenbrei oder wäßrige Hämoglobininlösungen dialysieren läßt³⁾.

Nach den Resultaten der zahlreich vorliegenden Analysen⁴⁾ der Oxyhämoglobine differiert die elementare Zusammensetzung derselben nicht nur bei den verschiedenen Tieren, sondern auch bei verschiedenen Individuen derselben Species so erheblich, daß es sehr fraglich bleibt, ob es je gelungen ist, völlig reine Blutfarbstoffkrystalle darzustellen. Aus diesem Grunde scheint es gewagt, Formeln für ein Oxyhämoglobin auf Grund der vorhandenen Analysen aufzustellen.

1) Vergl. hierüber besonders die zusammenfassende Abhandlung von W. PREYER, Die Blutkrystalle, Jena 1871, S. 34, sowie W. D. HALLIBURTON, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1886, S. 862 (Ref. nach British med. Journ., 1886, II).

2) Vergl. MAX SCHULTZE, Arch. f. mikr. Anat., 1865, I, S. 31, sowie W. PREYER, Die Blutkrystalle, Jena 1871, S. 20.

3) Vergl. H. FREY, Beiträge zur Kenntnis der Blutkrystalle, Inaug.-Diss. Würzburg 1894, sowie M. ARTHUS, Compt. rend. soc. biol., Bd. 47, 1895, S. 686.

4) HOPPE-SYLER, Med.-chem. Untersuchungen, Berlin 1868, Heft 3, S. 370. Derselbe und A. KOSSEL, Das Oxyhämoglobin des Pferdeblutes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 150. J. OTTO, Ueber das Oxyhämoglobin des Schweines, ebendas., Bd. 7, 1883, S. 57. Derselbe, Beiträge zur Kenntnis der Blutfarbstoffe (vom Pferde), Pflüger's Arch., Bd. 31, 1883, S. 240. M. BÜCHELER, Beiträge zur Kenntnis des Pferdeblutfarbstoffes, Inaug.-Diss. Tübingen 1883. G. HÜFNER, Ueber das Oxyhämoglobin des Pferdes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 358 sowie Beiträge zur Physiologie, Festschr. für C. LUDWIG, Leipzig 1887, S. 74 (vom Rind und Schwein). O. ZINOFFSKY, Ueber die Größe des Hämoglobinemoleküls (vom Pferde), Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 16. A. JAQUET, Elementaranalyse des Hundeblut-Hämoglobins, ebendas., Bd. 12, 1888, S. 285 sowie Bd. 14, 1890, S. 289.

So fanden z. B. in den Pferdeblutkrystallen HOPPE-SEYLER und KOSSEL¹⁾ 54,87 Proz. Kohlenstoff, 0,47 Proz. Eisen und 0,65 Proz. Schwefel, während die unter der Leitung von BUNGE mit größter Sorgfalt ausgeführten Analysen von ZINOFFSKY²⁾ nur einen Kohlenstoffgehalt von 51,15 Proz., einen Eisengehalt von 0,34 Proz., sowie einen Schwefelgehalt von 0,39 Proz. ergaben. Im übrigen wird für die verschiedenen Oxyhämoglobine ein Stickstoffgehalt von 16,09 bis 17,94 Proz., sowie ein Wasserstoffgehalt von 6,76 bis 7,39 Proz. angegeben.

Die aus Vogelblut dargestellten Blutfarbstoffkrystalle enthalten ferner auch Phosphor³⁾. Doch ist es sicher, daß letzterer nur der Nukleinsäure zukommt, welche aus den Kernen der roten Vogelblutkörperchen stammt und sich dem Blutfarbstoff beimischt⁴⁾.

Das Oxyhämoglobin jeder Herkunft ist besonders in sehr verdünnten kohlensäuren Alkalien, aber auch in reinem Wasser unverändert⁵⁾ löslich, selbst wenn dasselbe etwas Alkohol enthält. In absolutem Alkohol dagegen ist der Blutfarbstoff ganz unlöslich und geht schon nach kurzdauernder Berührung mit demselben in den koagulierten Zustand über. Das Koagulat, welches oft noch als Pseudomorphosen die Krystallform des Oxyhämoglobins zeigt, ist als „Parahämoglobin“ bezeichnet worden⁶⁾. Dasselbe ist indessen nach HOPPE-SEYLER⁷⁾ keineswegs eine chemische Verbindung, sondern nur das Gemisch der Zersetzungsprodukte des Blutfarbstoffs.

Die meisten Schwermetallsalze fällen das Oxyhämoglobin aus seinen Lösungen, nur das neutrale und basische Bleiacetat machen hiervon eine Ausnahme. Indessen tritt beim Stehen des Blutfarbstoffs mit den Bleisalzen allmählich eine Zersetzung ein, worauf die Zersetzungsprodukte Fällungen geben.

Völlig trockenes Oxyhämoglobin ist recht beständig. Man kann es in diesem Zustande auf 100° C erhitzen, ohne daß es sich dabei verändert. Dagegen beobachtet man bei der Aufbewahrung des Blutfarbstoffs in feuchtem Zustande bald eine Zersetzung. Dieselbe erfolgt momentan unter Ausscheidung von koaguliertem Eiweiß, wenn man die wäßrige Lösung des Oxyhämoglobins je nach der Tierart auf 62 bis auf etwa 80° C erhitzt⁸⁾.

Für die Erkennung des Oxyhämoglobins sind besonders seine zu-

1) HOPPE-SEYLER und A. KOSSEL, a. a. O.

2) O. ZINOFFSKY, a. a. O.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuchungen, Berlin 1868. Heft 3, S. 370, sowie besonders A. JAQUET, Beiträge zur Kenntnis des Blutfarbstoffes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 292 u. ff.

4) Y. INOKO, Einige Bemerkungen über phosphorhaltige Blutfarbstoffe. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 57.

5) Vergl. G. HUFNER, Wirkt ausgekochtes, völlig sauerstoffreies Wasser zersetzend auf Oxyhämoglobin? ebendas., Bd. 10, 1886, S. 218.

6) M. NENCKI und N. SIEBER, Untersuchungen über den Blutfarbstoff. Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 18, 1885, S. 392. M. NENCKI, Ueber das Parahämoglobin, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 20, 1886, S. 332.

7) F. HOPPE-SEYLER, Ueber Blutfarbstoffe und ihre Zersetzungsprodukte, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 334.

8) W. PREYER, Die Blutkrystalle, Jena 1871, S. 59.

erst von HOPPE-SEYLER untersuchten Lichtabsorptionsverhältnisse wichtig¹⁾. Der Farbstoff zeigt nämlich in passender Verdünnung zwei Absorptionsstreifen, den einen bei D und einen anderen breiteren, aber weniger scharf begrenzten bei E, welch letzterer auch bei allmählich eintretender Verdünnung zuerst verschwindet. In einer Flüssigkeitsschicht von 1 cm Dicke sind beide Absorptionsstreifen noch bei einem Gehalt der Lösung von 0,01 Proz. Oxyhämoglobin deutlich zu erkennen.

Das Oxyhämoglobin ist eine chemische Verbindung von 1 Molekül Hämoglobin mit 1 Molekül Sauerstoff. Letzterer wird bei der Atmung an die Gewebe abgegeben und kann deshalb als „respiratorischer Sauerstoff“ bezeichnet werden. Derselbe ist sehr locker gebunden, so daß er bereits im Vakuum unter einer Dissoziation des Oxyhämoglobinmoleküls vollkommen entweicht.

Daß thatsächlich das Oxyhämoglobin den Charakter einer molekularen chemischen Verbindung besitzt, folgt, abgesehen von seinem spezifischen Spektrum, aus dem Befunde, daß eine bestimmte Menge in Wasser gelösten Oxyhämoglobins beim Evakuieren wenigstens annähernd so viel Sauerstoff an den luftleeren Raum abgibt, als das angegebene molekulare Verhältnis theoretisch verlangt²⁾. Ganz dasselbe läßt sich beim Einleiten von Kohlenoxyd in eine Oxyhämoglobininlösung von bekanntem Gehalt feststellen³⁾. Unter diesen Umständen wird nämlich der Sauerstoff im Oxyhämoglobin durch das Kohlenoxyd ersetzt und zwar durch ein gleiches Volumen dieses Gases. Schon letztere Thatsache spricht wenigstens für eine chemische Bindung des Sauerstoffs im Molekül des Blutfarbstoffs. Ebenso wie das Kohlenoxyd wirkt auch das Stickoxyd, welches seinerseits wieder das Kohlenoxyd aus dessen Hämoglobinverbindung zu verdrängen vermag. Bringt man endlich eine durch irgend welche Maßnahmen vom respiratorischen Sauerstoff völlig befreite Blutfarbstofflösung wieder mit Sauerstoff zusammen, so nimmt sie davon eine Menge auf, welche einem Molekül Sauerstoff für je ein Molekül Hämoglobin entspricht⁴⁾. Daß bei dieser Sauerstoffbindung der Eisengehalt des Blutfarbstoffs eine Rolle spielt, ist nicht unwahrscheinlich. Bei

1) Vergl. HOPPE-SEYLER, Ueber das Verhalten des Blutfarbstoffes im Spectrum des Sonnenlichtes, Virchow's Arch., Bd. 23, 1862, S. 446.

2) Vergl. HOPPE-SEYLER, Virchow's Arch., Bd. 29, 1864, S. 598 sowie Med.-chem. Untersuchungen, Berlin 1867, Heft 2, S. 191.

3) Vergl. besonders W. DYBKOWSKY, Ueber die Quantität des mit dem Hämoglobin lose gebundenen Sauerstoffes, Hoppe-Seyler's med.-chem. Untersuchungen, Berlin 1866, Heft 1, S. 117. G. HÜFNER, Ueber die Quantität Sauerstoff, welche 1 g Hämoglobin zu binden vermag, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 317 u. 386. Derselbe, Ueber die Bestimmung des Hämoglobin- und Sauerstoffgehaltes im Blute, ebendas., Bd. 3, 1879, S. 1. Derselbe, Du Bois Arch., 1895, S. 212. Vergl. ferner J. MARSHALL, Bestimmung des Molekulargewichtes vom Hundehämoglobin durch Verdrängung des Kohlenoxyds seiner Kohlenoxydverbindung mittels Stickoxyd, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 81, sowie R. KÖLZ, ebendas., S. 384. G. HÜFNER, Ueber das Oxyhämoglobin des Pferdes, ebendas., Bd. 8, 1884, S. 363—365.

4) Vergl. W. PREYER, Beobachtungen und Versuche über das Hämoglobin, Inaug.-Diss. Bonn 1866, S. 19.

dieser Annahme würde ein Atom Eisen 2 bis 3 Atome Sauerstoff binden müssen.

Das Oxyhämoglobin wird nicht nur im Vakuum vollkommen zu Hämoglobin reduziert. Dasselbe geschieht vielmehr auch, wenn man einen Strom indifferenten Gases, z. B. Wasserstoff, Stickstoff oder Kohlensäure, durch seine Lösung leitet. Ebenso wirken wohl die meisten Reduktionsmittel, wie Schwefelammonium und die Fäulnis¹⁾. Dagegen scheint durch gewisse reduzierende Agentien, wie Hydro-sulfit, nur ein Teil des durch Evakuieren eliminierbaren Sauerstoffs dem Oxyhämoglobin entzogen zu werden. Es resultiert ein Farbstoff, welcher in Bezug auf seinen Sauerstoffgehalt zwischen dem Oxyhämoglobin und Hämoglobin steht und als „Pseudohämoglobin“ bezeichnet wird. Derselbe zeigt übrigens die Absorptionserscheinungen des völlig reduzierten Blutfarbstoffs²⁾.

BOHR³⁾ hat in neuerer Zeit behauptet, daß in jedem Blut neben dem gewöhnlichen Oxyhämoglobin mindestens noch drei andere Verbindungen des Hämoglobins mit Sauerstoff existierten, die alle dieselben spektroskopischen Erscheinungen zeigten, jedoch den respiratorischen Sauerstoff in wechselnder Menge enthielten. Diese Anschauung, welche der allgemeinen Vorstellung über die Natur des Oxyhämoglobins durchaus widersprechen würde, kann durch die Untersuchungen von HÜFNER⁴⁾ als widerlegt gelten, nach welchen es sich bei den verschiedenen Blutfarbstoffen von BOHR um Gemische von reinem Oxyhämoglobin mit Zersetzungsprodukten desselben handelt.

Das Studium der Zersetzung des Blutfarbstoffs hat gezeigt, daß er zu den Proteiden gehört. Schon infolge seiner bei 80° C erfolgenden Koagulation zerfällt das Oxyhämoglobin in Eiweiß, welches sich aus der wäßrigen Lösung als Gerinnsel abscheidet, und in ein eisenhaltiges Pigment, das sog. Hämatin. Letzteres läßt, aus den Oxyhämoglobinen verschiedener Herkunft dargestellt, keine chemischen Differenzen erkennen⁵⁾. Ebenso wie durch heißes Wasser wird das Oxyhämoglobin schon beim Behandeln mit sehr verdünnten Säuren, Magen- oder Pankreassaft, sowie mit stärkeren fixen Alkalien, namentlich schnell beim Erwärmen, zerlegt. Beständiger ist das Oxyhämoglobin gegen verdünntes Ammoniak. Bei diesen Zersetzungen durch Säuren oder Alkalien entstehen im allgemeinen neben dem Hämatin Acid-

1) Vergl. HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 125.

2) Vergl. M. SIEGFRIED, Ueber Hämoglobin, Du Bois Arch., 1890, S. 185.

3) CHR. BOHR, Ueber die Verbindungen des Hämoglobins mit Sauerstoff, sowie „Ueber die spezifische Sauerstoffmenge des Blutes und die Bedeutung derselben für den respiratorischen Stoffwechsel“, Centralbl. f. Physiol., Bd. 4, 1890, S. 249 u. 254. Vergl. auch dessen Abhandlungen im Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 3, 1891, S. 69, 76 u. 101.

4) G. HÜFNER, Neue Versuche zur Bestimmung der Sauerstoffkapazität des Blutfarbstoffes, Du Bois Arch., 1894, S. 130.

5) M. NENCKI und N. SIEBER, Die Darstellung und Zusammensetzung der Häminkrystalle und des Hämatins, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 401 und Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 2267 sowie Bd. 18, 1885, S. 392.

albumin beziehungsweise Albuminat, welche meist in der Zersetzungsflüssigkeit gelöst bleiben.

Für das nach der unten zu beschreibenden Methode rein dargestellte Hämatin fanden NENCKI und SIEBER¹⁾ die Zusammensetzung $C_{32}H_{32}N_4O_3Fe$. Dasselbe besitzt eine blauschwarze, metallglänzende Farbe, ist aber noch nicht krystallisiert erhalten worden. Man kann es bis auf $180^\circ C$ erhitzen, ohne daß es sich im geringsten zersetzt.

Wird dagegen Oxyhämoglobin unter Zusatz von sehr wenig Kochsalz in Eisessig gelöst und die Flüssigkeit erhitzt, so fällt die salzsaure Verbindung des Hämatinanhydrides (der salzsaure Ester des Hämatins), das sog. „Hämin“, in charakteristischen mikroskopischen Krystallen aus²⁾, welche, mit Alkohol und Aether gewaschen nach NENCKI und SIEBER³⁾ die Zusammensetzung $C_{32}H_{30}N_4O_3Fe.ClH$ besitzen. Dieselben bilden ein blauschwarzes, metallglänzendes Krystallpulver, welches, mikroskopisch betrachtet, aus langgezogenen rhombischen Plättchen besteht, die im durchfallenden Lichte braun erscheinen.

Das Hämin ist, gleich dem Hämatin, weder in Wasser, noch in Alkohol oder Aether löslich, nur sehr wenig löst es sich in Eisessig und in verdünnten Mineralsäuren, dagegen wird es leicht von verdünnten alkalischen Flüssigkeiten sowie von säurehaltigem Alkohol aufgenommen, indem es erstere in dicken Schichten rot, in dünnen grünlich, letzteren dagegen braun färbt. Die alkalischen Lösungen werden durch Kalk oder Barytlösung gefällt.

Die leicht zu isolierenden Häminkrystalle können zur Reindarstellung auch des Hämatins verwendet werden⁴⁾. Zu diesem Zwecke löst man dieselben in sehr verdünnter Kalilauge und übersättigt die Flüssigkeit mit sehr verdünnter Salzsäure. Hierbei fällt das Hämatin völlig rein in braunen Flocken aus, welche mit heißem Wasser vollkommen chlorfrei gewaschen und bei ca. $120^\circ C$ getrocknet werden.

1) M. NENCKI und N. SIEBER, a. a. O. Vergl. hiergegen die älteren Analysen von HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuchungen, Berlin 1871, Heft 4, S. 525.

2) Ueber das Verfahren bei der Darstellung der Häminkrystalle im großen vergl. HOPPE-SEYLER u. THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 219, M. NENCKI u. N. SIEBER, a. a. O., sowie W. KÜSTER, Beiträge zur Kenntnis des Hämatins, Tübingen 1896, S. 15.

3) Zu derselben Formel gelangte auch W. KÜSTER, obgleich er seine Präparate nicht nur nach der von NENCKI u. SIEBER angegebenen Methode, sondern auch nach einem hiervon abweichenden Verfahren darstellte. Vergl. „Beiträge zur Kenntnis des Hämatins“, Tübingen 1896 sowie Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, S. 572 und besonders: „Ueber Oxydationsprodukte des Hämatoporphyrins und die Zusammensetzung des nach verschiedenen Methoden dargestellten Hämins“, ebendas., Bd. 30, 1897, S. 105. Vergl. übrigens auch die weitere Bestätigung durch M. BIALOBRZESKI, Ueber die chemische Zusammensetzung des nach verschiedenen Methoden dargestellten Hämins und Hämatins, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1896, No. 17, S. 2842.

4) HOPPE-SEYLER, Beiträge zur Kenntnis des Blutes des Menschen und der Wirbeltiere, Med.-chem. Untersuchungen, Berlin 1871, Heft 4, S. 523, sowie M. NENCKI u. N. SIEBER, a. a. O.

Bei der vorsichtigen Oxydation des Hämatins in essigsaurer Lösung mittels Natriumbichromat erhielt W. KÜSTER¹⁾ neben einem eisenhaltigen Körper, die gut krystallisierende zweibasische Hämatinsäure ($C_8H_{10}O_5$), aus welcher durch weitere Oxydation eine ebenfalls in Krystallen zu erhaltende dreibasische Hämatinsäure $C_8H_8O_6$ hervorgeht. Beide Säuren sind in Aether löslich und lassen sich durch partielle Krystallisation aus Wasser voneinander isolieren. Ueber die Konstitution dieser Säuren herrschen vorläufig nur Vermutungen.

Behandelt man Hämatin oder die Häminkrystalle mit konzentrierter Schwefelsäure²⁾, mit rauchender Salzsäure von 180° ³⁾ oder mit Eisessig und Bromwasserstoff⁴⁾, so wird das Eisen vollkommen abgespalten, und es entsteht beim nachträglichen Verdünnen der Flüssigkeiten, unter Aufnahme von Wasser, ein dem Bilirubin isomeres Pigment (vergl. S. 214), welches von HOPPE-SEYLER als „Hämatoporphyrin“ bezeichnet ist. Dasselbe bildet mit verdünnten Mineral-säuren tief rot gefärbte Lösungen, aus welchen sich beim Neutralisieren der Farbstoff in braunen Flocken abscheidet. Wird das Pigment nach dem Auswaschen mit Wasser in verdünnter Salzsäure gelöst und diese Lösung im Vakuum verdunstet, so scheidet sich allmählich salzsaures Hämatoporphyrin in braunen mikroskopischen Nadeln ab. Dieselben sind durch Absaugen von der Mutterlauge zu trennen und nochmals in verdünnter Salzsäure zu lösen. Uebersättigt man nunmehr die saure Flüssigkeit mit essigsaurem Natron, so fällt das freie Hämatoporphyrin als amorpher brauner Niederschlag aus, da dasselbe in verdünnter Essigsäure unlöslich ist. Es besitzt nach NENCKI und SIEBER⁵⁾ die Zusammensetzung $C_{32}H_{36}N_4O_6$.

1) W. KÜSTER, Beiträge zur Kenntnis des Hämatins, Tübingen 1896, S. 27 u. ff. sowie Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 30, 1897, S. 105.

2) Vergl. G. J. MULDER, Versuch einer allgemeinen physiologischen Chemie, Braunschweig 1844—1851, Bd. 1, S. 347.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER, Ueber Blutfarbstoffe und ihre Zersetzungsprodukte, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 331.

4) M. NENCKI und N. SIEBER, Ueber das Hämatoporphyrin, Monatshefte f. Chem., Bd. 9, 1888, S. 115 sowie Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 24, 1888, S. 430.

5) M. NENCKI und N. SIEBER, a. a. O. Vergl. hiergegen die Analysen von HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuch., Berlin 1871, Heft 4, S. 531 u. 540. Vergl. ferner M. NENCKI und A. ROTSCHY, Zur Kenntnis des Hämatoporphyrins und des Bilirubins, Monatshefte f. Chem., Bd. 10, 1889, S. 568. Ueber die Reduktion des Hämatoporphyrins vergl. M. NENCKI und A. ROTSCHY, a. a. O., sowie S. 214.

Ein dem Hämatoporphyrin in jeder Beziehung sehr ähnliches Pigment, das sog. Phylloporphyrin, wollen in neuester Zeit SCHUNCK und MARCHLEWSKI aus dem Chlorophyll der grünen Blätter dargestellt haben. Nach der elementaren Zusammensetzung zu urteilen, scheinen beide Körper verschiedene Oxydationsstufen derselben Kernsubstanz zu sein. Sollten sich diese Angaben bestätigen, so würde hierdurch die biologisch sehr interessante Stammverwandtschaft zwischen Blatt- und Blutfarbstoff erwiesen sein. E. SCHUNCK und L. MARCHLEWSKI, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 290, 1896, S. 306. Vergl. auch M. NENCKI, Ueber die biologischen Beziehungen des Blatt- und Blutfarbstoffes, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1897, No. 18, S. 2877.

Die genannten Abkömmlinge des Oxyhämoglobins zeigen folgende spektroskopische Erscheinungen:

Das Hämatin (und Hämin) läßt in saurer Lösung einen scharfen Streifen zwischen C und D, näher an C, erkennen. Ein zweiter, viel breiterer, aber wenig scharfer Streifen füllt den ganzen Raum zwischen D und F aus, welcher sich aber bei genügender Verdünnung in drei Streifen auflöst, nämlich in einen Streifen bei D, einen solchen bei E und einen bei F. In alkalischer Lösung dagegen besitzt das Hämatin nur ein breites Absorptionsband um D, welches sich vorwiegend in den Raum nach C, aber auch nach E hin erstreckt.

Dem Hämatoporphyrin in saurer Lösung ist ein schmaler Absorptionsstreifen zwischen C und D, dicht an D, eigentümlich, ferner ein zweiter, erheblich breiterer und dunklerer Streifen zwischen D und E, nach D zu. In alkalischer Lösung dagegen zeigt das Hämatoporphyrin vier Absorptionsstreifen, nämlich einen zwischen C und D, nahe an D, einen zweiten und dritten zwischen D und E, jeder einer dieser Linien nahe, und einen vierten breiten und sehr dunkeln zwischen b und F¹⁾.

Auch das vom respiratorischen Sauerstoff freie Hämoglobin²⁾ läßt sich in wohl ausgebildeten Krystallen erhalten³⁾. Doch erfolgt dessen Krystallisation wegen seiner größeren Löslichkeit bei weitem nicht so leicht als diejenige des Oxyhämoglobins. Schöne Hämoglobinkrystalle aus menschlichem Blut erhielt zuerst HÜFNER⁴⁾, als er dasselbe 1 bis 2 Monate bei Sommertemperatur in zugeschmolzenen Röhren der Fäulnis überließ. Hierbei wird schon im Verlaufe von wenigen Tagen das Oxyhämoglobin vollständig reduziert, was sich an dem allmählichen Uebergang der hellroten Farbe der Flüssigkeit in eine prachtvoll purpurrote zu erkennen giebt. Nach einigen Wochen bemerkt man dann an den von der Flüssigkeit nicht bedeckten Stellen der Glaswandungen, besonders an der Spitze derselben, ganze Lagen oder Geschiebe von purpurroten, oft über 1 mm langen rechteckigen Tafeln, die durch ein kleines Spektroskop betrachtet, die spezifischen Absorptionserscheinungen des sauerstofffreien Hämoglobins zeigen.

Das Hämoglobin ist nämlich gegen die Fäulnis auffallenderweise durchaus resistent, sobald einmal der locker gebundene Sauerstoff, was bald geschehen, verzehrt ist. Es zerfällt durch die Bakterienwirkung und auch durch den Pankreassaft durchaus nicht in Eiweiß und einen dem Hämatin entsprechenden Farbstoff, sondern bleibt vollkommen unverändert. Deshalb kann man selbst nach Jahren aus dem in gefaultem Blut enthaltenen Hämoglobin durch Schütteln mit Luft wieder reines Oxyhämoglobin herstellen⁵⁾.

1) HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuchungen, Berlin 1871, Heft 4, S. 530.

2) Vergl. S. 562.

3) W. KÜHNE, Virchow's Arch., Bd. 34, 1865, S. 427.

4) G. HÜFNER, Ueber krystallinisches Hämoglobin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 382. Vergl. ferner M. NENCKI und N. SIEBER, Venöse Hämoglobinkrystalle, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 19, 1886, S. 128 u. 410.

5) HOPPE-SEYLER, Ueber die Fähigkeit des Hämoglobins, der Fäulnis sowie der Einwirkung des Pankreasfermentes zu widerstehen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 125—131.

Die spektroskopischen Erscheinungen des Hämoglobins bestehen in einem nicht scharf begrenzten Absorptionsband zwischen D und E, etwas nach D zu verschoben ¹⁾). Schon beim gelinden Schütteln mit Luft verschwindet dieses Spektrum vollkommen und weicht demjenigen des Oxyhämoglobins. Letzteres kann dagegen durch Vermischen der Flüssigkeit mit Schwefelammonium oder STOKES' Reagens ²⁾) (ammoniakalische Ferrotartrat- oder besser Zinnchlorürlösung) wieder in das Hämoglobinspektrum verwandelt werden.

Das Hämoglobin nimmt nicht nur begierig Sauerstoff auf, um sich mit diesem zu Oxyhämoglobin zu vereinigen, sondern es verbindet sich auch energisch mit Kohlenoxyd und Stickoxyd, sowie auch mit Kohlensäure.

Ebenso wie durch Zersetzung mittels Säuren oder Alkalien aus dem Oxyhämoglobin Eiweiß und Hämatin entsteht, bildet sich bei der spaltenden Einwirkung dieser Agentien aus dem Hämoglobin bei Abwesenheit von Sauerstoff neben Eiweiß das sog. „Hämochromogen“ („reduziertes Hämatin“).

Dieses Pigment nimmt in alkalischer Lösung sehr begierig freien Sauerstoff auf, um damit in Hämatin überzugehen. In saurer Lösung dagegen verliert das Hämochromogen allmählich sein Eisen und verwandelt sich dann in Hämatoporphyrin ³⁾). Wegen dieser geringen Beständigkeit ist es nicht leicht, das Hämochromogen für die Analyse rein zu erhalten, wiewohl HOPPE-SEYLER ⁴⁾) den Farbstoff durch Erhitzen von Hämoglobin mit Natronlauge in einer Wasserstoffatmosphäre in Krystallen gewinnen konnte. Nach der Ansicht dieses Forschers ist das Hämochromogen eine Ferroverbindung, während das Hämatin sein Eisen als Ferriatom enthält.

Die alkalischen Lösungen des Farbstoffs besitzen eine schön kirschrote Farbe und erzeugen einen tiefschwarzen Absorptionsstreifen zwischen D und E, etwas mehr an D, und einen zweiten weniger dunkeln Streifen um E, welcher bis über b hinausreicht ⁵⁾).

Zur Demonstration der Spektralerscheinungen des Hämochromogens kann man sich nach der Angabe von HOPPE-SEYLER ⁶⁾) dauernd eine Lösung dieses Farbstoffs verschaffen, wenn man in ein unten zugeschmolzenes Glasrohr 5—10 ccm filtriertes und entsprechend verdünntes Blutwasser giebt. In diese Röhre läßt man eine zweite, an einen massiven Stiel angeschmolzene, erheblich kürzere und etwas engere Glasröhre gleiten, welche ebenfalls unten zugeschmolzen und

1) G. G. STOKES, Phil. Magazine, 1864, S. 391. HOPPE-SEYLER, Virchow's Arch., Bd. 29, 1864, S. 283 sowie Med.-chem. Untersuch., Berlin 1868, Heft 3, S. 375.

2) Dieses Reagens ist vor dem Gebrauch frisch zu bereiten. Man löst hierzu 1 Teil „Zinnsalz“ (oder 1 Teil Eisenvitriol) in 10 Teilen destilliertem Wasser, übersättigt diese Lösung mit 6 Teilen Ammoniak und filtriert.

3) Ueber die Darstellung des Hämatoporphyrins aus Hämatin vergl. S. 568.

4) Vergl. HOPPE-SEYLER, Beiträge zur Kenntnis der Eigenschaften der Blutfarbstoffe, ebendas., Bd. 13, 1889, S. 495.

5) Vergl. auch G. G. STOKES, Proc. of the roy. Soc., 16. Juni, 1864.

6) HOPPE-SEYLER, Weitere Mitteilungen über die Eigenschaften des Blutfarbstoffes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 138.

nicht ganz mit starker Natronlauge gefüllt ist. Nach dem vorsichtigen Zerschneiden des weiten Rohres, wobei der Stiel des Einsatzes zu fixieren ist, läßt man den Apparat so lange bei warmer Temperatur stehen, bis die Blutfarbstofflösung infolge der eintretenden Fäulnis keine Spur von Oxyhämoglobinstreifen mehr zeigt. Kehrt man jetzt endlich die Röhre um, so entsteht durch die Einwirkung der Lauge auf das Hämoglobin reines Hämochromogen, welches keinen Sauerstoff aus der Luft aufnehmen kann und daher unverändert bleibt.

Ebenso erhält man auch Hämochromogen durch Vermischen einer bluthaltigen Flüssigkeit mit Natronlauge und Reduktion der so entstandenen alkalischen Hämatinlösung mittels des STOKES'schen Reagens oder durch Schwefelammonium.

Hämochromogenbildung läßt sich nach HOPPE-SEYLER¹⁾ häufig beobachten, wenn man bluthaltige Organe in Spiritus legt. Die unteren Schichten der weingeistigen Flüssigkeit zeigen dann nach einigen Tagen eine rosenrote bis purpurfarbene Färbung und ergeben die Spektralerscheinungen des Hämochromogens mit aller Schärfe, während die oberen Schichten des Alkohols durch Hämatin grau bis bräunlich verfärbt sind.

Durch eine eigentümliche molekulare Umwandlung des Oxyhämoglobins entsteht daraus das ihm isomere²⁾ Methämoglobin.

Es bildet sich aus dem Blutfarbstoff durch eine Reihe von oxydierenden Mitteln, namentlich Nitriten, Kaliumpermanganat, Ferridcyankalium, aktiven Sauerstoff³⁾, Wasserstoffsuperoxyd und anderen Agentien⁴⁾. Ferner ist nachgewiesen, daß beim Zusammentreffen von verdünnten Säuren oder Alkalien mit Oxyhämoglobin sich letzteres unter dem Einfluß dieser Einwirkungen stets erst in Methämoglobin verwandelt, bevor eine Spaltung in Eiweiß und Hämatin erfolgt.

Weiter geht Oxyhämoglobin beim Eintrocknen seiner wäßrigen Lösung in dünnen Schichten in Methämoglobin über. Ebenso bilden Oxyhämoglobinkristalle beim Stehen an der Luft Pseudomorphosen von Methämoglobin.

Im Organismus findet sich Methämoglobin in Blutextravasaten, ferner im Blutplasma und im Harn nach vielen Vergiftungen, namentlich mit Nitriten und einer Reihe von Stoffen, welche Blutkörperchen zur Auflösung bringen⁵⁾. Dieselbe Erscheinung ist nach Hautverbrennungen oft beobachtet worden. Uebrigens ist zu bemerken, daß bei längerer Einwirkung auch der Harn Oxyhämoglobin in Methämoglobin überführt.

Das Methämoglobin läßt sich auch, allerdings auf einem Umwege,

1) HOPPE-SEYLER, ebendas., Bd. 10, 1886, S. 335.

2) Vergl. besonders HOPPE-SEYLER, Die Zusammensetzung des Methämoglobins und seine Umwandlung in Oxyhämoglobin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 150. „Ueber das Methämoglobin“, ebendas., Bd. 6, 1882, S. 166, sowie namentlich auch G. HÜFNER und R. KÜTZ, Ueber den Sauerstoffgehalt des Methämoglobins, ebendas., Bd. 7, 1883, S. 366.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 152.

4) Vergl. J. A. MENZIES, Ueber Methämoglobin, Journ. of Physiol., Bd. 17, 1895, S. 402.

5) Vergl. hierüber P. DITTRICH, Ueber methämoglobinbildende Gifte, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 29, 1891, S. 247.

in Oxyhämoglobin zurückverwandeln¹⁾), wenn man das erstere zunächst in schwacher Sodalösung mit reduzierenden Mitteln, z. B. Schwefelammonium, behandelt, oder aber bei Luftabschluß im zugeschmolzenen Rohr der andauernden Fäulnis aussetzt. Hierbei entsteht nämlich, wie aus dem Oxyhämoglobin, infolge von Sauerstoffentziehung direkt²⁾ Hämoglobin. Schüttelt man dieses dann mit Luft, so geht es in Oxyhämoglobin über. Nach diesem Prinzip kann man z. B. das in eingetrockneten Blutflecken vorhandene Methämoglobin, selbst nach Jahren, wieder in Oxyhämoglobin überführen und spektroskopisch nachweisen.

Setzt man zu einer konzentrierten Oxyhämoglobinlösung gesättigte Ferridcyankaliumlösung, bis die Flüssigkeit porterbraun geworden ist, kühlt auf 0° ab und setzt ein viertel Volumen ebenfalls abgekühlten Alkohols hinzu, so bilden sich beim Hineinstellen in den Eisschrank nach einigen Tagen schöne braune Krystalle von Methämoglobin, welche sich aus Wasser unter Zusatz von Alkohol umkrystallisieren und so reinigen lassen³⁾).

Die neutralen und schwach sauren Methämoglobinlösungen sind braun, die alkalischen schön rot gefärbt.

Das Methämoglobin hat in seiner elementaren Zusammensetzung keine Abweichungen von Oxyhämoglobin erkennen lassen. Seinen Sauerstoff hält es viel fester gebunden als der genuine Blutfarbstoff, da es unter der Luftpumpe kein Gas an das Vakuum abgibt.

Ueber die Spektralerscheinungen des Methämoblobins liegen in der Litteratur ziemlich abweichende Angaben vor. Nach den neueren Untersuchungen von ARAKI⁴⁾ scheinen diesem Pigment, falls es völlig rein ist, annähernd dieselben Absorptionsstreifen wie dem Hämatin in saurer Lösung zuzukommen. Es zeigt nämlich in neutraler, schwach saurer oder durch Soda schwach alkalischer Lösung nur einen spezifischen, ziemlich breiten Absorptionsstreifen im Rot, zwischen C und D, näher an C. Außerdem bemerkt man noch eine diffuse Lichtabsorption zwischen D und F (oft als drei verschiedene Streifen beschrieben), innerhalb deren nicht selten zwischen D und E die beiden Absorptionsstreifen des Oxyhämoglobins mehr oder weniger deutlich zu sehen sind. Dies ist aber nur dann der Fall, wenn thatsächlich dem Methämoglobin Oxyhämoglobin beigemischt ist. Beim Zusatz von Aetzalkalien verschwindet der spezifische Methämoglobinstreifen im Rot. Setzt man endlich noch weiter Kalilauge hinzu und hierauf Schwefelammonium, so erscheinen infolge der eingetretenen Zersetzung die Streifen des Hämochromogens.

1) Vergl. HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 397 sowie Bd. 2, 1879, S. 152.

2) HOPPE-SEYLER, a. a. O. Bd. 6, 1882, S. 169—171.

3) Vergl. G. HUFNER und J. OTTO, Ueber krystallisiertes Methämoglobin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 65. A. JÄDERHOLM, Studien über Methämoglobin, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 428.

4) Vergl. T. ARAKI, Ueber den Blutfarbstoff und seine näheren Umwandlungsprodukte, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 405. Vergl. ferner auch die älteren Untersuchungen von A. JÄDERHOLM, Zeitschr. f. Biol., Bd. 16, 1880, S. 1. L. SAARBACH, Ueber das Methämoglobin, Pflüger's Arch., Bd. 28, 1882, S. 384. A. JÄDERHOLM, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 419.

Durch kräftige Einwirkung des direkten Sonnenlichtes gehen neutrale und verdünnte Lösungen des Methämoglobins in eine eigentümliche dunkelrote Modifikation dieses Farbstoffes über, welche als Photomethämoglobin¹⁾ bezeichnet wird. Letzteres hält ebenfalls seinen Sauerstoff fest gebunden und unterscheidet sich vom Methämoglobin, abgesehen von der Farbe, wohl nur durch seine eigentümlichen Spektralerscheinungen, indem es bei jeder Reaktion lediglich einen breiten Absorptionsstreifen im Grün besitzt.

Der Nachweis des Blutfarbstoffs in wäßrigen Lösungen ist mit Hilfe der beschriebenen Spektralerscheinungen auch bei großer Verdünnung der Flüssigkeiten leicht zu führen. Besonders die Veränderung des Spektrums nach dem Zusatz von reduzierenden Mitteln sowie diejenigen bei gleichzeitiger Einwirkung von Natronlauge (Hämochromogenspektrum) sind für die Gegenwart von Hämoglobinverbindungen beweisend.

Außerdem kann man aus einer Probe der eingetrockneten Substanz oder der getrockneten Gerinnsel, welche man durch Erhitzen der wäßrigen Lösung erhält, mikroskopisch erkennbare Häminkristalle darzustellen versuchen.

Man verfährt zu diesem Zweck nach der schon im Jahre 1852 von TEICHMANN²⁾ gegebenen Vorschrift: Das betreffende mit einer Spur Kochsalz fein zerriebene Material wird auf einem Objektträger mit Eisessig befeuchtet und nach dem Auflegen des Deckglases über einer sehr kleinen Flamme vorsichtig während einiger Minuten erwärmt, so daß die Flüssigkeit nicht ins Sieden gerät, wobei man wiederholt Eisessig vom Rande des Deckgläschens her nachfließen läßt. Nach dem Erkalten sind bei Gegenwart von Blutfarbstoff, oft erst bei starker Vergrößerung, die charakteristischen Krystallformen des Hämins mikroskopisch zu erkennen.

Die quantitative Bestimmung des Oxyhämoglobins im Blut oder in Flüssigkeiten, welche Blutfarbstoff gelöst enthalten, könnte aus dem Eisengehalt der Asche erfolgen, unter der Voraussetzung, daß die immerhin geringe Eisenmenge eines bestimmten Blutfarbstoffs bekannt wäre. Wie indessen schon oben bemerkt wurde, haben in dieser Beziehung die verschiedenen Analysen erhebliche Differenzen (z. B. 0,34—0,47 Proz. Fe im Pferdehämoglobin) ergeben, so daß die Hämoglobinmenge sich aus dem darin vorhandenen Eisen gegenwärtig nur annähernd ermitteln läßt.

Man ist deshalb bei der Bestimmung des Oxyhämoglobins auf physikalische Methoden angewiesen, von denen fast ausschließlich das kolorimetrische Verfahren von HOPPE-SEYLER³⁾ in Gebrauch ist.

1) J. BOCK, Ueber eine durch das Licht hervorgerufene Veränderung des Methämoglobins, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 299.

2) L. TEICHMANN, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 3, 1852, S. 375 sowie Bd. 8, 1857, S. 141.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER, Verbesserte Methode der kolorimetrischen Bestimmung des Blutfarbstoffgehaltes in Blut und in anderen Flüssigkeiten, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 505. Einen anderen Apparat für kolorimetrische Messungen, insbesondere für quantitative Hämoglobinbestimmungen, hat neuerdings W. ZANGEMEISTER angegeben. Vergl. Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 72.

Das Prinzip dieser Methode ist sehr einfach: Ein genau zu messendes Blutquantum wird so weit verdünnt, bis es dieselbe Farbenintensität zeigt wie eine Lösung von bekanntem Gehalt an reinem krystallisierten Oxyhämoglobin. Die zur Verdünnung notwendige Wassermenge ist dann ein Maßstab für den Gehalt des zu untersuchenden Blutes an Farbstoff.

Um die zum Vergleich dienende Blutfarbstofflösung darzustellen, löst man eine genau abgewogene Menge, zweckmäßig 2 g, mehrfach umkrystallisierten Oxyhämoglobins aus Pferde- oder Hundeblood in genau 50 ccm Wasser, sättigt die Flüssigkeit vollständig mit Kohlenoxydgas und schmilzt von derselben unmittelbar darauf Portionen zu ungefähr 6 ccm in Glasröhren ein, die an beiden Enden ausgezogen sind. Der Inhalt eines solchen Glasröhrchens, welcher sich unbegrenzt lange aufbewahren läßt, ohne Veränderungen zu erleiden, liefert jederzeit eine passende Normallösung, wenn er auf das 10fache Volumen mit gesättigtem Kohlenoxydwasser verdünnt wird, so daß die Flüssigkeit einer 0,2-proz. Oxyhämoglobininlösung entspricht. Die Verdünnung der Normallösung geschieht erst vor dem Gebrauch wegen der besseren Haltbarkeit der konzentrierten Lösungen.

Von dem Blut, dessen Oxyhämoglobingehalt bestimmt werden soll, verwendet man höchstens 0,5 ccm; im Notfall genügen auch einige Tropfen, welche mit Hilfe eines sorgfältig graduirten Kapillarrohrs aus einer kleinen Wunde am Finger entnommen werden können. Die in jedem Fall genau zu messende (oder auch zu wägende) Blutquantität wird unter sorgfältigem Nachspülen aus dem Glasgefäß in kohlenoxydhaltiges Wasser ausgeblasen, worauf zur Vermeidung von Trübungen ein Tröpfchen sehr verdünnter Natronlauge zur Flüssigkeit gegeben und diese genau auf 5 ccm aufgefüllt wird. Schließlich sättigt man das verdünnte Blut vollständig mit Kohlenoxyd und filtriert durch ein kleines Filter das fein verteilte Fibrin ab, bis das Filtrat genau 4 ccm beträgt.

Die weitere Verdünnung des Blutes, bis zur Farbgleichheit mit der Normallösung, geschieht ebenfalls mit kohlenoxydhaltigem Wasser aus einer Bürette, während der Vergleich der beiden Lösungen in der HOPPE-SEYLER'schen „Doppelpipette“¹⁾ vorgenommen wird. Diese gestattet die zu vergleichenden Flüssigkeiten in dicht aneinander grenzenden, planparallelen Glasgefäßen von 5 mm Weite gleichzeitig zu beobachten. Durch die Kombination der „Doppelpipette“ mit dem sog. „ALBRECHT'schen Glaswürfel“, Kollimator und Fernrohr kann das Verfahren noch erheblich verfeinert werden²⁾.

Ist die Menge des zur Verfügung stehenden Blutes sehr gering;

1) Der Apparat findet sich abgebildet und beschrieben bei HOPPE-SEYLER, a. a. O., sowie bei HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handbuch d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 414. Andere kolorimetrische Apparate (Hämoglobinometer, Hämometer) sind außer von HOPPE-SEYLER auch von W. R. GOWERS (Lancet, 1878) sowie von E. FLEISCHEL (Med. Jahrb., 1885, S. 425) konstruiert worden. Sie beruhen auf dem Vergleich des Blutes mit rotem Glas oder mit einer Mischung von Karmin mit Pikrinsäure, die indessen nach HOPPE-SEYLER mit der Blutfarbe niemals genau übereinstimmen.

2) HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, a. a. O., S. 416. Vergl. ferner G. HOPPE-SEYLER, Zur Verwendung der kolorimetrischen Doppelpipette

so wird unter Umständen bei dem Vergleich in der Doppelpipette die Blutlösung heller erscheinen als die Normalflüssigkeit. In diesem Fall verdünnt man nicht die Blutlösung, sondern die Normalflüssigkeit mit einem zu messenden Quantum kohlenoxydgesättigten Wassers, bis beide Flüssigkeiten gleiche Farbenintensität besitzen.

Ein weiteres Verfahren der Hämoglobinbestimmung ist die von VIERORDT ¹⁾ und besonders von HÜFNER ²⁾ ausgebildete spektrophotometrische Methode, für welche besonders eingerichtete Spektralapparate konstruiert sind.

Mit Hilfe derselben wird der Lichtintensitätsverlust gemessen, welchen ein homogener Lichtstrahl von bekannter Stärke beim Durchgang durch die betreffende Oxyhämoglobininlösung erleidet. Hieraus läßt sich ihr „Extinktionskoeffizient“ berechnen. Einen solchen besitzt jede Farbstofflösung, und man versteht hierunter den negativen Logarithmus derjenigen Lichtstärke, welche nach dem Durchtritt des Lichtes durch eine Farbstofflösung von 1 cm Schichtendicke noch übrig bleibt, wenn man die ursprüngliche Lichtstärke gleich 1 setzt.

Den Extinktionskoeffizienten hat man dann mit dem sog. „Absorptionsverhältnis“ (welches für jeden Farbstoff eine konstante Größe vorstellt und aus einer Lösung von bekanntem Gehalt ermittelt wird) zu multiplizieren, um den Gehalt von 1 ccm der Flüssigkeit an Oxyhämoglobin (in Grammen) zu erhalten.

Wie mit dem Sauerstoff, so vermag sich das Hämoglobin noch mit einer Reihe von anderen Atomgruppen, namentlich mit Kohlenoxyd, Stickoxyd, Schwefelwasserstoff sowie Kohlensäure, zu mehr oder weniger stabilen Verbindungen zu vereinigen, von denen besonders das schon erwähnte Kohlenoxydhämoglobin theoretisch wichtig ist und auch ein erhebliches toxikologisches Interesse beansprucht.

Das Kohlenoxydhämoglobin ³⁾ ist dem Oxyhämoglobin durchaus analog zusammengesetzt und demnach als eine molekulare Verbindung von Hämoglobin und Kohlenoxyd aufzufassen, welche indessen viel fester als das Sauerstoffhämoglobin sich erweist.

Der Farbstoff bildet sich mit großer Energie beim Zusammen treffen von Blut oder Oxyhämoglobininlösung mit Kohlenoxyd, indem dieses Gas den respiratorischen Sauerstoff des Blutfarbstoffes all-

von F. HOPPE-SEYLER zur klinischen Blutuntersuchung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 461, sowie H. WINTERNITZ, ebendas., S. 468.

1) K. VIERORDT, Die Anwendung des Spektralapparates zur Photometrie der Absorptionsspektren und zur quantitativen chemischen Analyse, Tübingen 1873. Vergl. auch die ältere Methode von W. PREYER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 114, 1866, S. 192.

2) G. HÜFNER, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 16, 1877, S. 312. Derselbe, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 320, Bd. 2, 1879, S. 4 u. ff., Bd. 4, 1880, S. 138. Vergl. ferner C. v. NOORDEN, Beiträge zur quantitativen Spektralanalyse, insbesondere derjenigen des Blutes, ebendas., Bd. 4. 1880, S. 9.

3) LOTHAR MEYER, De sanguine oxydo carbonico infecto, Inaug.-Diss. Breslau 1858, sowie besonders F. HOPPE-SEYLER, Virchow's Arch., Bd. 11, 1857, S. 288 und Bd. 13, 1858, S. 104. Derselbe, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1864, No. 52 u. 53 sowie 1865, No. 4 u. 5. Ferner: HOPPE-SEYLER's med.-chem. Untersuch., Heft 2, 1867, S. 201—204.

mählich im molekularen Verhältnis verdrängt (vergl. oben S. 565). Dementsprechend hebt auch beim Einatmen das Kohlenoxyd, selbst wenn es in sehr geringer Menge in der betreffenden Luft vorhanden ist¹⁾, die respiratorische Funktion der roten Blutkörperchen nach und nach auf und erzeugt schließlich Erstickung. Die nicht zu weit vorgeschrittene Kohlenoxydvergiftung ist indessen durch eine energische Ventilation der Lungen mit Hilfe der künstlichen Atmung wieder zu beseitigen, da das Kohlenoxydhämoglobin durch die Massenwirkung des Sauerstoffes in Oxyhämoglobin zurückverwandelt werden kann²⁾.

Unter der Luftpumpe dagegen giebt das in wäßriger Lösung oder im Blut vorhandene Kohlenoxydhämoglobin nur ungemein langsam sein Kohlenoxyd an das Vakuum ab³⁾.

Die Farbe des Kohlenoxydblutes ist kirschrot, der Schaum erscheint deutlich violett.

Das Spektrum des Kohlenoxydhämoglobins hat die größte Ähnlichkeit mit demjenigen des Oxyhämoglobins, nur sind die beiden Streifen zwischen D und E ein wenig nach E hin verschoben. Durch reduzierende Mittel, wie Schwefelammonium oder Stokes' Reagens wird das Kohlenoxydhämoglobin nicht verändert⁴⁾. Daher zeigt auch das Blut von Menschen oder Tieren, welche an Kohlenoxydvergiftung gestorben sind, nach der Reduktion, neben dem Absorptionstreifen des reduzierten Blutfarbstoffs, stets das unverändert bleibende Kohlenoxydspektrum.

Leitet man Kohlenoxyd in eine genügend konzentrierte Lösung von Oxyhämoglobin, kühlt die Flüssigkeit auf 0° ab und setzt ein viertel Volumen ebenfalls abgekühlten Alkohols hinzu, so scheiden sich beim Stehen im Eisschrank nach Stunden oder Tagen wohlausgebildete, blaurote Krystalle von Kohlenoxydhämoglobin ab, welche den entsprechenden Oxyhämoglobinkrystallen isomorph sind, aber viel beständiger sich erweisen als diese. Sie entwickeln, falls sie völlig getrocknet sind, auch im Vakuum, selbst beim Erwärmen, kein Kohlenoxyd⁵⁾.

Das Kohlenoxydhämoglobin ist bei Abwesenheit von Sauerstoff gegen die Fäulnis sehr beständig. Man kann sich deshalb eine dauernd haltbare Kohlenoxydhämoglobininlösung verschaffen, wenn man mit Kohlenoxyd gesättigtes Blutwasser in eine Glasröhre einschmilzt⁶⁾.

1) Vergl. N. GRÉHANT, *Gaz. med.*, 1878, No. 36 sowie „Gesetz der Absorption von Kohlenoxyd durch das Blut eines lebenden Säugetieres“, *Compt. rend.*, Bd. 114, 1892, S. 309 sowie *Compt. rend. soc. biol.*, Bd. 46, 1895, S. 251 u. 344. Vergl. ferner M. GRUBER, Ueber den Nachweis und die Giftigkeit des Kohlenoxyds und sein Vorkommen in Wohnräumen, *Arch. f. Hyg.*, Bd. 1, 1883, S. 145. A. P. FOKKER, Ueber die hygienische Bedeutung und die Erkennung des Kohlenoxyds, ebendas., S. 511.

2) Vergl. hierüber auch H. DRESER, Zur Toxikologie des Kohlenoxydblutes, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 29, 1891, S. 119.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER, *Virchow's Arch.*, Bd. 11, 1857, S. 288, sowie N. ZUNTZ, *Pflüger's Arch.*, Bd. 5, 1872, S. 584.

4) HOPPE-SEYLER, *Med.-chem. Untersuch.*, Berlin 1867, Heft 2, S. 204.

5) HOPPE-SEYLER, Beiträge zur Kenntnis der Eigenschaften der Blutfarbstoffe, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 13, 1889, S. 482.

6) Vergl. HOPPE-SEYLER, Unveränderlichkeit des Kohlenoxydhämoglobins bei Einwirkung von Fäulnis oder Pankreasferment: Wert dieses

Wird eine wäßrige Lösung von Kohlenoxydhämoglobin im siedenden Wasserbade erhitzt, so wird es zersetzt und bildet einen hellkarminroten, an der Luft allmählich braun werdenden Niederschlag von koaguliertem Eiweiß und Kohlenoxydhämochromogen¹⁾. Die Farbenwandelung an der Luft beruht auf einem Uebergang des roten Kohlenoxydhämochromogens in das braune Hämatin.

Das Kohlenoxydhämochromogen, welches auch krystallinisch zu erhalten ist, zeigt, in wenig verdünnter Lauge gelöst, dieselben Absorptionsstreifen wie das Kohlenoxydhämoglobin, verwandelt sich aber nach dem Einleiten von Luft in die Flüssigkeit unter Aufnahme von Sauerstoff und Abgabe von Kohlenoxyd allmählich in Hämatin, während das Kohlenoxydhämoglobin bei der gleichen Behandlung Oxyhämoglobin liefert.

Starke Natronlauge fällt das Kohlenoxydhämoglobin unverändert als eine schön hellrote Masse. Der Niederschlag zersetzt sich dann allmählich in Eiweiß und Kohlenoxydhämochromogen, welches an der Luft in das braune Hämatin übergeht.

Der Nachweis des Kohlenoxydhämoglobins gründet sich auf das beständige Spektrum der wäßrigen Lösung des Farbstoffes, sowohl bei der Reduktion als auch bei der Fäulnis im zugeschmolzenen Glasrohr. Ferner ist das besprochene Verhalten des Pigments bei der Koagulation durch Siedehitze sowie bei der Fällung mit Natronlauge²⁾ zu beachten.

Außerdem erzeugen noch eine Reihe von Reagentien, wie Kupfervitriol³⁾, Ferrocyankalium und Essigsäure⁴⁾, Gerbsäure⁵⁾, Bleiessig⁶⁾ und andere⁶⁾, im Kohlenoxydblut hellrote Niederschläge, während sie im normalen Blut dunkle Fällungen hervorrufen.

Leitet man Schwefelwasserstoff und gleichzeitig Luft in lackfarben gemachtes Blut oder in eine Blutfarbstofflösung ein, so bildet sich ein rotgrüner, noch nicht isolierter Farbstoff, welcher von HOPPE-SEYLER⁷⁾ als Schwefelmethämoglobin bezeichnet worden ist.

Verhaltens für den Nachweis der Kohlenoxydvergiftung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 181.

1) Vergl. hierüber HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 485—492.

2) Vergl. hierüber auch E. SALKOWSKI, Eine Modifikation der HOPPE-SEYLER'schen Natronprobe auf Kohlenoxydhämoglobin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 227.

3) ST. ZALESKI, Ueber eine neue Reaktion auf Kohlenoxydhämoglobin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 225 sowie Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 20, 1886, S. 34.

4) A. KUNKEL und A. WETZEL, Ueber Kohlenoxydvergiftung und Nachweis, Verhandl. d. Physik-med. Ges. zu Würzburg, N. F. Bd. 22, 1888, No. 9 und Bd. 23, 1889, No. 1.

5) M. RUBNER, Eine Reaktion des Kohlenoxydblutes, Arch. f. Hyg., Bd. 10, 1890, S. 397.

6) Vergl. K. KATAYAMA, Ueber eine neue Blutprobe bei der Kohlenoxydvergiftung, Virchow's Arch., Bd. 114, 1888, S. 53.

7) HOPPE-SEYLER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1863, No. 28. derselbe, Ueber die Einwirkung des Schwefelwasserstoffs auf den

Dieses scheint die bekannte Grünfärbung der Oberfläche von faulenden Organen, z. B. der Bauchdecken von Leichen, zu veranlassen, indem hier auf den Blutfarbstoff sowohl die Luft als auch der durch die Fäulnis gebildete Schwefelwasserstoff einwirken. Auch während des Lebens soll sich bei Schwefelwasserstoffvergiftungen das Schwefelmethämoglobin im Blute nachweisen lassen¹⁾.

Die in dünnen Schichten dunkelgrün erscheinenden Lösungen des Schwefelmethämoglobins geben bei der Verdünnung mit viel Wasser feine Niederschläge von hellgrüner Farbe, welche sich beim Zusatz von wenig verdünnter Lauge wieder lösen.

Der Farbstoff zeigt in neutraler Lösung spektroskopisch zwei Absorptionsstreifen im Rot, zwischen C und D, der eine näher an C, der andere erheblich dunklere etwa in der Mitte zwischen C und D. Zwischen diesen beiden Streifen aber ist kein helles Licht, sondern nur ein Schatten, welcher beide Streifen miteinander verbindet. Durch Zusatz von starker Natronlauge verschwindet der dunklere Streifen zwischen C und D, nicht aber derjenige bei C. Erhitzt man hierauf die alkalische Lösung und fügt ein Reduktionsmittel hinzu, so erscheint das Spektrum des Hämochromogens.

Leitet man nur Schwefelwasserstoff und nicht zugleich Luft in eine Oxyhämoglobinslösung ein, so wird dieselbe lediglich zu Hämoglobin reduziert. Unter diesen Umständen kommt also auffallenderweise eine Verbindung des Schwefelwasserstoffes mit dem Blutfarbstoff nicht zustande.

Nur theoretische Bedeutung besitzt das Stickoxydhämoglobin, welches sich beim Einleiten von Stickoxyd in Blutfarbstoff- oder Kohlenoxydhämoglobinslösungen (vergl. oben S. 565) bildet²⁾.

Diese molekulare Verbindung des Hämoglobins ist besonders fest und läßt sich nach dem oben angegebenen Prinzip in wohl ausgebildeten Krystallen darstellen, welche den entsprechenden Kohlenoxyd- und Oxyhämoglobinkrystallen isomorph sind.

Beim Einatmen von stickoxydhaltiger Luft entsteht im Blut durchaus kein Stickoxydhämoglobin, da sich das Gas noch in den Atmungswegen in Stickstoffdioxid verwandelt³⁾.

Lockere molekulare Verbindungen des Hämoglobins mit Kohlensäure sind neuerdings von BOHR⁴⁾ beschrieben worden.

Blutfarbstoff, Med.-chem. Untersuch., Berlin 1866, Heft 1, S. 151. Ferner: T. ARAKI, Schwefelmethämoglobin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 412.

1) Vergl. L. LEWIN, Virchow's Arch., Bd. 74, 1878, S. 220.

2) L. HERMANN, Du Bois Arch., 1865, S. 469. HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuch., Berlin 1867, Heft 2, S. 204.

3) Vergl. H. BELKY, Beiträge zur Kenntnis der gasförmigen Gifte, Virchow's Arch., Bd. 106, 1886, S. 160.

4) Vergl. besonders CH. BOHR, Beiträge zur Physiologie, C. LUDWIG gewidmet, Leipzig 1887, S. 164. Derselbe, Ueber die Verbindungen des Hämoglobins mit Kohlensäure sowie mit einer Mischung von Kohlensäure und Sauerstoff, Centralbl. f. Physiol., Bd. 4, 1890, S. 253, ferner „Beiträge zur Lehre von den Kohlensäureverbindungen des Blutes“, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 3, 1891, S. 47.

Außerdem scheinen derartige Verbindungen mit Blausäure¹⁾ (Cyanmethämoglobin) und mit Acetylen²⁾ zu existieren.

Wenn man den Brei der roten Blutkörperchen nach seiner Isolierung vom Plasma und dem völligen Auswaschen mittels verdünnter Kochsalzlösung (vergl. S. 556) mit kohlensäurereichem Wasser³⁾ übergießt, und hiermit auf der Centrifuge unter wiederholtem Dekantieren gehörig auswäscht, so löst sich das Oxyhämoglobin vollständig, und es bleibt das Stroma als eine gallertige Masse zurück, welche sich nach dem Zusatz von Aether noch besser absetzt und dann durch Filtration von der wäßrigen Lösung getrennt werden kann⁴⁾.

Der geringfügige Filtrerrückstand löst sich in verdünnter Kochsalzlösung und giebt alle Reaktionen der Globuline⁴⁾. Hat man dagegen Blutkörperchen von Vögeln in der angegebenen Weise behandelt, so finden sich in der Eiweißmasse außer Globulinen auch Nukleine, welche den Kernen dieser Blutkörperchen entstammen.

Der vom Wasser getrennte Aether enthält die übrigen organischen Stromasubstanzen, welche mit den bekannten Bestandteilen des Protoplasmas identisch sind. Man hat daraus Lecithine und Protagon (vergl. S. 474) sowie Cholestearine dargestellt. Von einer Mitteilung der quantitativen Bestimmungen dieser Stoffe kann abgesehen werden, da die Resultate der vorliegenden Analysen nicht nur bei den verschiedenen Tieren, sondern auch bei verschiedenen Individuen derselben Species recht erheblich differieren⁵⁾.

Ferner finden sich in den roten Blutkörperchen regelmäßig nicht unerhebliche Mengen von Kaliumphosphat, außerdem Chlorkalium, aber nur beim Menschen⁶⁾ und manchen Tieren, z. B. den Hunden

1) Vergl. W. PREYER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1867, No. 17 sowie „Die Blutkrystalle“, Jena 1871, S. 153. HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuch., Heft 1, 1866, S. 140 und Heft 2, 1867, S. 206. C. GAETHGENS, Zur Lehre der Blausäurevergiftung, ebendas., Heft 3, 1868, S. 325. R. KOBERT, Ueber Cyanmethämoglobin und den Nachweis der Blausäure, Stuttgart 1891 (Enke). H. GRABE, Untersuchungen des Blutfarbstoffes etc., Inaug.-Diss. Dorpat 1892.

2) O. LIEBREICH und A. BISTROW, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 1, 1868, S. 220.

3) G. SEMMER, Ueber die Faserstoffbildung im Amphibien- und Vogelblut, Inaug.-Diss. Dorpat 1874. ALEX. SCHMIDT, Zur Blutlehre, Leipzig 1892, S. 19 u. 72. Vergl. ferner L. C. WOOLDRIDGE, Zur Chemie der Blutkörperchen, Du Bois Arch., 1881, S. 387.

4) Vergl. besonders W. D. HALLIBURTON u. W. M. FRIEND, Die Stromata der roten Blutkörperchen, Journ. of Physiol., Bd. 10, 1889, S. 532.

5) Vergl. HOPPE-SEYLER, Ueber das Vorkommen von Cholestearin und Protagon und ihre Beteiligung bei der Bildung des Stroma der roten Blutkörperchen, Med.-chem. Untersuch., Heft 1, 1866, S. 140 und Heft 3, 1868, S. 392. G. JÜDELL, ebendas., S. 386. L. C. WOOLDRIDGE, Du Bois Arch., 1881, S. 387. P. MANASSE, Ueber das Lecithin und Cholestearin der roten Blutkörperchen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 437. HOPPE-SEYLER, ebendas., Bd. 15, 1891, S. 181 u. 183.

6) C. SCHMIDT, Charakteristik der epidemischen Cholera, Leipzig 1850, S. 29—32. R. WANACH, Ueber die Menge und Verteilung des Kaliums, Natriums und Chlors im Menschenblut, Inaug.-Diss. Dorpat 1888.

und Rindern, Natron¹⁾. Die roten Blutzellen der meisten Tiere entbehren letzteres vollkommen (vergl. S. 558).

Endlich wird auch die Gegenwart von Harnstoff in den roten Blutkörperchen behauptet²⁾.

Der Wassergehalt der roten Blutkörperchen ist im Vergleich zu anderen Organen ein relativ niedriger. Sie enthalten beim Menschen 57,7 Proz., beim Hund 56,9 und beim Pferd 60,9 Proz.³⁾, während in den Muskeln und Drüsen der ungefähre Wassergehalt 75 Proz. beträgt.

Nach HOPPE-SEYLER⁴⁾ gestaltet sich demnach die allgemeine Zusammensetzung der feuchten Blutkörperchen vom Menschen in folgender Weise:

Oxyhämoglobin	40,4 Proz.	
Wasser	57,7	„ so daß auf das gesamte Stroma nur
	1,9	„ kommen.
	100,0	Proz.

Die weißen Blutkörperchen, die Blutplättchen und die Blutschollen.

Die protoplasmatischen, einen oder mehrere Kerne enthaltenden und im ruhenden Zustande kugligen weißen Blutkörperchen sind im Blute viel spärlicher vertreten als die roten Formelemente. Im Mittel kommt auf etwa 350 rote Blutkörperchen nur ein weißes. Unter gewissen pathologischen Verhältnissen, wie bei Eiterungen und Pyämie, können sich indessen die Leukocyten im Blute erheblich vermehren und bei der Leukämie kann man das Verhältnis der roten Blutkörperchen zu den weißen bis auf 7 : 1 ansteigen sehen.

Die Isolierung der weißen Blutzellen ist bisher nicht in wünschenswerter Weise gelungen. Doch unterliegt es keinem Zweifel, daß dieselben nicht nur morphologisch, sondern auch hinsichtlich ihrer chemischen Zusammensetzung mit den Leukocyten der Lymphdrüsen völlig übereinstimmen, so daß die Resultate der über diese vorliegenden Untersuchungen (vergl. S. 513—515) direkt auf die weißen Blutkörperchen übertragen werden können.

Auch die chemischen Bestandteile des Eiters⁵⁾ brauchen hier nicht besonders besprochen zu werden, da ja die Eiterkörperchen auch nur ausgewanderte weiße Blutzellen vorstellen, welche in größerer oder geringerer Menge in einer dem Blutserum entsprechenden Flüssigkeit suspendiert sind, sich aber darin wenigstens teilweise zu einer schleimigen Masse auflösen, wenn der Eiter längere Zeit stagniert und besonders sobald die Zersetzung desselben beginnt.

1) Vergl. G. BUNGE, Zur quantitativen Analyse des Blutes, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 191.

2) Vergl. B. SCHÖNDORFF, Die Harnstoffverteilung im Blute auf Blutkörperchen und Blutserum, Pflüger's Arch., Bd. 63, 1896, S. 192.

3) HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 185.

4) HOPPE-SEYLER, ebendas., S. 181 u. 185.

5) Eiter ist früher speziell analysiert worden von F. MIESCHER, Ueber die chemische Zusammensetzung der Eiterzellen, Hoppe-Seyler's med.-chem. Untersuch., Berlin 1871, Heft 4, S. 441, sowie von HOPPE-SEYLER, ebendas., S. 486.

Außer den roten und weißen Blutkörperchen finden sich nicht nur in dem aus der Ader gelassenen¹⁾, sondern auch im kreisenden Blut²⁾ kleine gekörnte, unregelmäßig geformte und klebrige Gebilde, die sog. „Blutplättchen“ oder „Hämatoblasten“, deren Herkunft und Bedeutung noch völlig unbekannt ist.

Dieselben sind protoplasmatischer Natur. Denn LILIENFELD³⁾ hat gezeigt, daß der homogene Teil der Blutplättchen aus Eiweißstoffen, die kleinen Körner dagegen aus Nukleinen bestehen. Dies folgt sowohl aus dem Verhalten der Blutplättchen gegen Magensaft, als auch aus der Tatsache, daß sich in den Körnern mikrochemisch Phosphor nachweisen läßt⁴⁾.

Endlich hat neuerdings LATSCHENBERGER⁵⁾ die zuerst von H. NASSE⁶⁾ aufgefundenen sog. „Pigmentschollen“ näher beschrieben. Es sind dies im Blute sehr spärlich vorkommende, meist unregelmäßig gestaltete, bräunlich bis schwarz gefärbte Partikelchen, welche die Größe der roten Blutkörperchen nicht selten um mehr als das Fünffache übertreffen, so daß es schwer ist, sich vorzustellen, wie diese Schollen im kreisenden Blute die Kapillaren passieren können. Die Gebilde zeigen verschiedene Zusammensetzung, da sowohl die Eisenreaktion mit Ferrocyankalium und Salzsäure als auch die GMELIN'sche Probe auf Gallenfarbstoff nur teilweise positiv ausfallen.

Die Pigmentschollen sind offenbar als Reste von roten Blutkörperchen aufzufassen. Daß sie im Blute selbst entstehen, ist sehr unwahrscheinlich. Vielmehr muß eine gelegentliche Ausschwemmung dieser Partikelchen aus der Milz oder dem roten Knochenmark angenommen werden, wo thatsächlich derartige Gebilde nachweisbar sind. Ihre Anhäufung im Blute wird wahrscheinlich von der Leber verhindert, welche die Pigmentschollen absorbiert und somit aus dem Blute wieder entfernt.

Auch „farbloze Schollen“ kommen im Blute ziemlich häufig vor. Sie sind wahrscheinlich als die Trümmer weißer Blutkörperchen sowie der Blutplättchen zu betrachten⁷⁾.

Das Blutplasma.

Nach den Analysen von HAMMARSTEN enthält dasselbe im Mittel etwa 8,2 Proz. fester Stoffe, und zwar 6,9 Proz. Eiweißkörper, so daß

1) G. HAYEM, Compt. rend., Bd. 86, 1878, S. 58.

2) J. BIZZOZERO, Ueber einen neuen Formbestandteil des Blutes und dessen Rolle bei der Thrombose und Blutgerinnung, Virchow's Arch., Bd. 90, 1882, S. 261. R. MOSEN, Die Herstellung wägbarer Mengen von Blutplättchen, Du Bois Arch., 1893, S. 352. Hier findet sich auf S. 368 die übrige Litteratur über die Blutplättchen zusammengestellt.

3) L. LILIENFELD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 157.

4) Ueber den mikrochemischen Nachweis des Phosphors in den Geweben vergl. L. LILIENFELD und A. MONTI, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 410.

5) J. LATSCHENBERGER, Das physiologische Schicksal der Blutkörperchen etc., Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 105, 1896, III, S. 88.

6) H. NASSE, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1841, S. 439.

7) J. LATSCHENBERGER, a. a. O. S. 118.

auf alle übrigen Bestandteile des Plasmas nur 1,3 Proz. kommen, von denen nach CARL SCHMIDT ¹⁾ 0,84 Proz. anorganischer Natur sind.

Die Eiweißstoffe bestehen bei allen Tieren zum größeren Teil aus Globulinen, während einen kleineren Teil das Serumalbumin vorstellt. Doch ist das Verhältnis zwischen beiden Arten von Eiweißstoffen kein konstantes, sondern wechselt bei den verschiedenen Species ²⁾, am wenigsten Serumalbumin enthält das Blutplasma der Kaltblüter. Im Hungerzustande sollen sich die Globuline noch weiter vermehren ³⁾, um schließlich, wenigstens bei den Schlangen ⁴⁾, die einzigen Eiweißkörper des Blutplasmas auszumachen.

Der wichtigste Eiweißkörper des Blutplasmas ist das Metaglobulin oder das Fibrinogen, so genannt, weil sich das Fibrin bei der Blutgerinnung aus ihm bildet.

Das Fibrinogen läßt sich von den Globulinen und zugleich auch vom Serumalbumin dadurch trennen, daß es aus seinen Lösungen abgeschieden wird, sobald dieselben etwa 16 Proz. Kochsalz enthalten, während ja alle anderen Globuline erst beim Sättigen ihrer Lösungen mit Chlornatrium ihre Löslichkeit verlieren ⁵⁾. Gewöhnlich wird zur Fibrinogendarstellung in der Weise verfahren, daß man Blut in $\frac{1}{10}$ Volumen physiologischer Kochsalzlösung auffängt, welche zugleich 1 Proz. Kaliumoxalat enthält (vergl. S. 544) und die Blutkörperchen durch Centrifugieren zum Absetzen bringt. Das abgehobene Plasma wird dann mit dem gleichen Volumen gesättigter und durch Zusatz einer passenden Menge von Kaliumoxalat entkalkter Kochsalzlösung vermischt und die hierdurch stark getrübbte Lösung eine halbe Stunde zentrifugiert. Jetzt gießt man die Flüssigkeit möglichst vollkommen ab und löst den Niederschlag mit Hilfe des in demselben eingeschlossenen Salzes. Durch nochmalige Fällung mit dem gleichen Volumen gesättigter und kalkfreier Kochsalzlösung und Wiederauflösen wird das Fibrinogen in der Regel rein gewonnen ⁶⁾. Die Lösung enthält dann außer ihm nur noch Chlornatrium und Spuren von Alkalioxalat.

Man erkennt die Reinheit des Fibrinogens leicht daran, daß die

1) C. SCHMIDT, Charakteristik der epidemischen Cholera, Leipzig 1850, S. 29 u. 32.

2) Vergl. O. HAMMARSTEN, Ueber das Paraglobulin, Pflüger's Arch., Bd. 17, 1878, S. 418. W. D. HALLIBURTON, Ueber die Eiweißkörper des Blutes bei gewissen niederen Wirbeltieren, Journ. of Physiol., Bd. 7, 1886, S. 324. Vergl. auch B. DEMANT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 386.

3) F. MIESCHER, Statistische und biologische Beiträge zur Kenntnis vom Leben des Rheinlachs, Berlin 1880, S. 211, sowie A. BURCKHARDT, Beiträge zur Chemie und Physiologie des Blutserums, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 16, 1883, S. 322.

4) Vergl. E. TIEGEL, Pflüger's Arch., Bd. 23, 1880, S. 278.

5) Vergl. O. HAMMARSTEN, Untersuchungen über die Faserstoffgerinnung, Upsala 1875, S. 33 und Pflüger's Arch., Bd. 19, 1879, S. 564. Vergl. auch J. FREDERIKSE, Einiges über Fibrin und Fibrinogen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 146, sowie F. MITTELBACH, ebendas., S. 289 u. ff.

6) Die neuesten Angaben über die Darstellung des Fibrinogens finden sich bei O. HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 347.

klare Flüssigkeit nach der Sättigung mit Kochsalz völlig von Eiweiß befreit ist. Denn das Fibrinogen wird, im Gegensatz zu anderen Globulinen, durch Chlornatrium vollkommen ausgesalzt.

Erhitzt man eine Lösung des Fibrinogens allmählich auf 56 bis 60° C, so zersetzt sich dieser Eiweißstoff in zwei andere Globuline, von denen sich das eine als unlösliches Koagulum ausscheidet, während das andere in Lösung bleibt, um erst bei 65° C zu koagulieren¹⁾.

Hat sich nach der Dialyse der Salze das Fibrinogen aus seiner Lösung abgeschieden, so stellt es weiße Flöckchen dar, welche sich leicht zu einer zähen, elastischen Masse zusammenballen. Beim Stehen unter Wasser wird das Fibrinogen bald verändert und ist dann in verdünnten Salzlösungen unlöslich.

Eine zweite im Blutplasma vorhandene Globulinsubstanz ist das Paraglobulin, auch Serumglobulin genannt, weil dieser Eiweißkörper nach der Blutgerinnung und der hierbei erfolgenden Zersetzung des Fibrinogens unverändert in das Blutserum übergeht²⁾.

Zur Reindarstellung des Paraglobulins läßt sich das aus defibriertem Blut durch Centrifugieren gewonnene Serum direkt verwenden. In diese Flüssigkeit wird nach der Verdünnung mit dem zehnfachen Volumen Wasser Kohlensäure eingeleitet, wodurch nur das Paraglobulin in feinen, durchaus nicht zähen Flocken zur Ausscheidung gelangt. Der Niederschlag, durch Centrifugieren zum Absetzen gebracht, wird zu weiterer Reinigung in 1 Proz. Kochsalz gelöst, durch Dialyse gefällt und dieses Verfahren des AuflöSENS in Kochsalz mit folgender Dialyse noch ein zweites Mal wiederholt³⁾.

Ferner kann man das Paraglobulin aus dem zehnfach verdünnten Serum anstatt durch Kohlensäure auch durch Ansäuern der Flüssigkeit mit verdünnter Essigsäure abscheiden oder durch Sättigung mit Magnesiumsulfat aussalzen. Doch scheint man nur bei dem zuerst genannten Verfahren der Kohlensäurefällung zu einem völlig reinen Präparat zu gelangen.

Eine Lösung von reinem Paraglobulin in 10-proz. Kochsalzlösung koaguliert bei 75° C. Bemerkenswert ist endlich die Eigenschaft der Paraglobulinlösungen, daß sie nicht nur durch die Sättigung mit Magnesiumsulfat, sondern auch durch Vermischen mit dem gleichen Volumen gesättigter Ammoniumsulfatlösung vollkommen gefällt werden⁴⁾.

1) Vergl. O. HAMMARSTEN, Ueber das Fibrinogen, Pflüger's Arch., Bd. 22, 1880, S. 448. Ferner J. FREDERIKSE, Einiges über Fibrin und Fibrinogen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 161—162. Letzterer sowie L. LILIENFELD (ebendas., Bd. 20, 1895, S. 121) haben behauptet, daß sich Fibrinogen auch durch verdünnte Essigsäure in entsprechender Weise zerlegen lasse, doch werden diese Angaben von E. A. SCHÄFER (Journ. of Physiol., Bd. 17, 1895, Heft 6), sowie namentlich auch von O. HAMMARSTEN (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 379 u. ff.) entschieden bestritten.

2) Vergl. hierüber besonders O. HAMMARSTEN, Ueber das Paraglobulin, Pflüger's Arch., Bd. 17, 1878, S. 413 und Bd. 18, 1878, S. 38.

3) J. FREDERIKSE, a. a. O. S. 147.

4) G. KAUDER, Zur Kenntnis der Eiweißkörper des Blutserums, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 20, 1886, S. 411.

Das Serumalbumin ¹⁾ läßt sich von den genannten Globulinen durch ausgiebige Dialyse des Blutserums mit nachfolgendem Abfiltrieren der ausgeschiedenen Eiweißstoffe trennen. Viel schneller und vollkommener aber erreicht man denselben Zweck durch Ausfällen der Globuline mittels Magnesiumsulfat bei 30 ° C ²⁾, Abfiltrieren bei derselben Temperatur und Fällung des Serumalbumins im salzgesättigten Filtrat mittels verdünnter Essigsäure ³⁾ oder durch Eintragen von Ammoniumsulfat oder Natronsulfat bis zur Sättigung. Der entstandene Niederschlag wird durch Centrifugieren und Auspressen zwischen Fließpapier von der anhaftenden Flüssigkeit möglichst getrennt und durch Dialyse vollkommen gereinigt, worauf das Serumalbumin durch schnell zu entfernenden Alkohol zur Ausscheidung gebracht werden kann.

Das reine Serumalbumin koaguliert in destilliertem Wasser schon bei etwa 50 ° C, doch wird seine Koagulationstemperatur durch Zugesetzen von Salzen ganz erstaunlich erhöht. So erfolgt die Gerinnung in einer Lösung von 5 Proz. Kochsalz erst bei 72–75 ° C.

Durch verdünnte organische Säuren oder dreibasische Phosphorsäure werden reine Serumalbuminlösungen nicht getrübt. Dagegen bewirken diese Säuren in stark salzhaltigen Lösungen Fällungen, welche zunächst noch nicht aus Acidalbumin bestehen, sondern unverändertes Serumalbumin sind ⁴⁾.

In neuerer Zeit ist es gelungen, das Serumalbumin, gleich dem Eialbumin, aus Salzlösungen zum Krystallisieren zu bringen ⁵⁾. Ebenso hat man übrigens auch das Serumglobulin, wenn dasselbe unter pathologischen Verhältnissen die Nieren passiert, sich aus dem Harn in Krystallen abscheiden sehen ⁶⁾.

Andere Eiweißkörper als die beiden Globuline und das Serumalbumin sind bisher im Blutplasma nicht mit Sicherheit aufgefunden worden ⁷⁾, wenn man von den geringen Mengen an Ptyalin und Maltase absieht, welche sich regelmäßig im defibrinierten und von zelligen Elementen befreiten Blut nachweisen lassen ⁸⁾.

1) Ueber Serumalbumin vergl. K. V. STARKE, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 11, 1881, S. 17.

2) Vergl. besonders O. HAMMARSTEN, Ueber die Anwendbarkeit des Magnesiumsulfats zur Trennung und quantitativen Bestimmung von Serumalbumin und Globulinen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 467.

3) J. JOHANSSON, Ueber das Verhalten des Serumalbumins zu Säuren und Neutralsalzen, ebendas., Bd. 9, 1885, S. 317.

4) E. EICHWALD, Beiträge zur Chemie der gewebsbildenden Substanzen und ihrer Abkömmlinge, Berlin 1878. Vergl. auch J. JOHANSSON, a. a. O. S. 310.

5) A. GÜRBER, Krystallisation des Serumalbumins, Sitzungsber. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1894. Vergl. auch A. MICHEL, ebendas., 1896.

6) NOËL PATON, Ueber ein im menschlichen Harn gefundenes krystallinisches Globulin, Proc. of Roy. soc., Edinburgh 1892, S. 102.

7) Vergl. R. BRUNNER, Beiträge zur Kenntnis der Eiweißkörper des Blutserums, Inaug.-Diss. Bern 1894.

8) M. BIAL, Ueber die diastatische Wirkung des Blut- und Lymphserums, Pflüger's Arch., Bd. 52, 1892, S. 137 sowie Bd. 53, 1892, S. 156. C. HAMBURGER, ebendas., Bd. 60, 1896, S. 543.

Gleich dem Paraglobulin geht auch das Serumalbumin des Blutplasmas nach stattgehabter Fibringerinnung in das Blutserum über, in welchem ferner alle übrigen nicht eiweißartigen Bestandteile des ursprünglichen Blutplasmas zu finden sind.

Die gelbliche Farbe des Blutserums wird beim Menschen und den meisten Tieren durch ein darin gelöstes Lipochrom bedingt, welches sich durch Amylalkohol aus dem Serum ausschütteln läßt ¹⁾. Häufig lassen sich die beiden charakteristischen Absorptionstreifen der Fettfarbstoffe direkt im Blutserum erkennen, Dies ist namentlich im deutlich gelb gefärbten Serum der Rinder ²⁾, Tauben, Hühner und Schildkröten ³⁾ der Fall, während das Serum anderer Tiere, z. B. des Kaninchens, weit schwächer tingiert ist und fast farblos erscheint.

Im Pferdeblutserum gelang es außerdem HAMMARSTEN ⁴⁾, aus dem gefällttem und getrockneten Paraglobulin mittels Chloroform Bilirubin zu extrahieren, und zwar regelmäßig, so daß der Gallenfarbstoff als ein physiologischer, aber quantitativ sehr wechselnder Bestandteil des Pferdeblutplasmas betrachtet werden muß.

Im Blut des erwachsenen Menschen findet sich das Bilirubin nur unter pathologischen Verhältnissen beim Ikterus ⁵⁾. Dagegen ist beim Neugeborenen, entsprechend der Ausbildung des Ikterus neonatorum, vom 2. Tage bis zum Ende der 1. Woche nach der Geburt Bilirubin im Blutplasma ganz regelmäßig nachweisbar ⁶⁾, welches sich selbst unter Umständen so reichlich ansammelt, daß es einige Zeit nach dem Eintritt des Todes in Krystallen zur Abscheidung kommen kann ⁷⁾.

Mittels Aether lassen sich aus dem Blutserum stets darin in feinsten Tröpfchen emulgierte Fette extrahieren, und zwar bei reichlich mit Fett gefütterten Tieren bis über 1 Proz. vom Gewicht des Blutes ⁸⁾, während im Hungerzustande sich nur ein geringer Bruch-

1) Vergl. W. KRUENBERG, Zur Kenntnis der Serumfarbstoffe, Sitzungsber. d. Jenaischen Gesellsch. f. Med. u. Naturwissensch., 1885, Sep. S. 6. Vergl. auch W. D. HALLIBURTON, Journ. of Physiol., Bd. 7, 1886, S. 324.

2) Vergl. J. L. W. THUDICHUM, Ueber das Lutein etc., Centralbl. f. d. med. Wissensch., Bd. 7, 1869, S. 1.

3) W. D. HALLIBURTON, a. a. O.

4) O. HAMMARSTEN, Ueber das Vorkommen von Gallenfarbstoff in dem Blutserum, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 8, 1878, S. 129 u. 130.

5) F. THIEDEMANN und L. GMELIN, Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 2, S. 48. Vergl. ferner F. Th. FRIEDRICH, Klinik der Leberkrankheiten, Braunschweig 1858, I, S. 99.

6) M. E. CHEVREUL, Journ. de Physiol. (de Magendie), Bd. 4, 1824, S. 126.

7) E. NEUMANN, Eine Beobachtung über spontane Abscheidung von Bilirubinkrystallen aus dem Blute, Arch. d. Heilk., Bd. 8, 1867, S. 170 sowie Bd. 9, 1868, S. 40.

8) A. RÖHRIG, Zusammensetzung und Schicksal der Nährfette, Ber. d. Sächsischen Akad., Bd. 26, 1874, S. 1. Vergl. auch O. FRANK, Zur Lehre von der Fettresorption (nach Fettsäurefütterung), Du Bois Arch. 1894, S. 304.

teil dieser Fettmenge nachweisen läßt¹⁾. Beim Alkoholismus, Diabetes und Verletzungen des Knochenmarks, aber auch bei den verschiedensten anderen Krankheiten kann der Fettgehalt des Blutplasmas vorübergehend eine so bedeutende Steigerung erfahren („Lipämie“), daß das Serum milchig getrübt erscheint²⁾.

Auch Seifen, Lecithine sowie der Oelsäure- und Palmitinsäureester des Cholestearins sind regelmäßig im Blutserum vorhanden³⁾.

Daß sich im Blutserum konstant Traubenzucker⁴⁾ finden muß, dessen Menge von der Ernährungsweise des betreffenden Tieres unabhängig ist⁵⁾, geht aus dem schon früher Mitgeteilten (vergl. S. 318 u. ff.) hervor. Beim Menschen beträgt dieses Zuckerquantum nach den Bestimmungen von OTTO⁶⁾ etwa 0,11 Proz. vom Gewicht des Gesamtblutes, während bei den verschiedenen Tieren etwas höhere Zahlen, doch niemals über 0,2 Proz. gefunden wurden.

Außer dem Traubenzucker ist im Blutserum noch eine andere reduzierende, sowie zum Teil wenigstens gärfähige Substanz nachweisbar⁷⁾, welche in Aether löslich ist und in ihren Reaktionen mit dem Jekorin übereinstimmt⁸⁾. Ferner findet sich darin nach

1) A. RÖHRIG, a. a. O., L. PFLEFFER, Ueber den Fettgehalt des Körpers, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 368 u. 369.

2) Eine Zusammenstellung der einschlägigen Litteratur findet sich bei E. WAGNER, Ein Fall von Lipämie, Inaug.-Diss. Jena 1896.

3) Vergl. HOPPE-SEYLER, Med.-chem. Untersuch., Heft 1, 1866, S. 140 und Heft 4, 1871, S. 552. Vergl. ferner W. DROSDOFF, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 237 u. ff.

Die Ester des Cholestearins sind im Blutserum bereits 1833 von H. F. BOUDET (vergl. S. 94) aufgefunden, während in der Folgezeit ihre Existenz bestritten wurde. Eine eingehende Untersuchung derselben hat neuerdings K. HÜRTLE geliefert. Vergl. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 331.

4) F. TIEDEMANN und L. GMELIN, Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 1, S. 186. Vergl. den exakten Nachweis des Traubenzuckers im Blute bei M. PICKARDT, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 217, sowie K. MIURA, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 279.

5) TIEDEMANN und GMELIN, a. a. O. CL. BERNARD 1847 (Vorlesungen über Diabetes, Uebersetzung von C. POSNER, Berlin 1878, S. 72). J. v. MERING, Du Bois Arch., 1877, S. 385. J. SEEGEN, Pflüger's Arch., Bd. 37, 1885, S. 348. Ueber die Methoden der Zuckerbestimmung im Blute vergl. besonders: M. ABEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 495. J. SEEGEN, Centralbl. f. Physiol., Bd. 6, 1892, S. 501 u. 604. F. SCHENK, Pflüger's Arch., Bd. 55, 1893, S. 203.

6) J. OTTO, Ueber den Gehalt des Blutes an Zucker und reduzierender Substanz unter verschiedenen Umständen, Pflüger's Arch., Bd. 35, 1885, S. 467. Annähernd ebensoviel, nämlich 0,14 Proz., fand neuerdings E. W. REID, Journ. of Physiol., Bd. 20, 1896, S. 316.

7) J. OTTO, a. a. O. A. JACOBSEN, Ueber die in Aether löslichen, reduzierenden Substanzen des Blutes und der Leber, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 263 u. ff.

8) A. JACOBSEN, Ueber die reduzierenden Substanzen des Blutes, Centralbl. f. Physiol., 1892, S. 368 sowie a. a. O. S. 272.

den Untersuchungen von FREUND¹⁾ eine geringe Menge (0,015 Proz.) tierischen Gummis.

Die konstante Gegenwart von Fleischmilchsäure im lebensfrischen Blutserum wurde ebenfalls schon besprochen²⁾.

Da ferner sämtliche Harnbestandteile, soweit dieselben nicht erst in den Nieren gebildet werden, das Blut passieren müssen, werden auch diese im Blutserum zu vermuten sein. Indessen ist die jeweilige Menge der Endprodukte des Stoffwechsels im Blute eine minimale, so daß bei den Säugern³⁾ von allen Harnbestandteilen nur der Harnstoff in einer Quantität von höchstens 0,05 Proz. aus dem Blutserum isolierbar ist⁴⁾, während Kreatin⁵⁾, Harnsäure⁶⁾ und Ammoniak⁷⁾ sich darin in noch geringerer Menge finden.

Unter pathologischen Verhältnissen, namentlich bei der Leukämie, werden ferner auch die Xanthinbasen im Blutserum deutlich nachweisbar⁸⁾ während unter normalen Verhältnissen der Nachweis viel schwieriger zu führen ist⁹⁾.

Ferner hat man bei Leukämie Nukleoalbumine und Deuteroalbumosen¹⁰⁾, beim Diabetes niedere Fettsäuren¹¹⁾,

1) E. FREUND, Ueber das Vorkommen von tierischem Gummi in normalem Blute, Centralbl. f. Physiol., 1892, S. 345.

2) Vergl. S. 314, wo die betreffende Litteratur angegeben ist.

3) Bei Haifischen dagegen hat man im Blut nicht weniger als 2,6 Proz. Harnstoff gefunden. Vergl. S. 433, sowie W. v. SCHRÖDER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 587.

4) J. MUNK, Pflüger's Arch., Bd. 11, 1875, S. 105, sowie besonders W. v. SCHRÖDER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 15, 1882, S. 364 u. Bd. 19, 1885, S. 373. Ferner: M. KAUFMANN, Compt. rend. soc. biol., Bd. 46, 1895, S. 93 u. 371 sowie Bd. 47, 1895, S. 145 u. 147. Ueber den Nachweis des Harnstoffs im Blute vergl. C. G. LEHMANN, Lehrb. d. physiol. Chem., Leipzig 1853, Bd. 1, S. 165.

5) C. VORT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 4, 1868, S. 93.

6) J. C. STRAHL und N. LIEBERKÜHN, Harnsäure im Blut und einige neue konstante Bestandteile des Urins, Berlin 1848. C. G. LEHMANN, a. a. O., Bd. 1, S. 203. M. ABELES, Ueber Harnsäure im Blute und einigen Organen, Med. Jahrbüch., 1887, S. 479. Vergl. ferner R. v. JAKSCH, Ueber die klinische Bedeutung des Vorkommens von Harnsäure und Xanthinbasen im Blute, Berlin 1891.

7) Vergl. besonders die quantitativen Ammoniakbestimmungen im Blute verschiedener Tiere von M. NENCKI, J. PAWLOW und J. ZALESKI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 37, 1896, S. 26.

8) J. SCHERER, Untersuchungen des Blutes bei Leukämie, Verhandl. d. Physik-med. Ges. zu Würzburg, Bd. 2, 1852, S. 325.

9) A. KOSSEL, Zur Chemie des Zellkerns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1882, S. 22.

10) Vergl. M. MATTHES, Zur Chemie des leukämischen Blutes, Berliner klin. Wochenschr., 1894, No. 23. Hier findet sich eine Kritik über das angebliche Vorkommen von „Pepton“ im leukämischen Blut.

11) R. v. JAKSCH, Ueber diabetische Lipacidurie und Lipacidämie, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 11, 1886, S. 310.

Oxybuttersäure¹⁾ und Aceton²⁾, sowie bei perniziöser Malaria Melanin³⁾ im Blutserum gefunden.

Das bisweilen aus Blutserum gewonnene Glykogen⁴⁾ stammt offenbar aus zerfallenen weißen Blutkörperchen (vgl. S. 515).

Die anorganischen Bestandteile des Blutplasmas finden sich darin nur zum Teil in der Form freier Salze. Denn nicht nur ist ein gewisser Anteil der Basen an Eiweißstoffe gebunden, sondern es scheint auch, daß manche Salze des Blutplasmas, ähnlich wie im Weißen der Vogeleier⁵⁾, sich mit Eiweißstoffen in molekularer Verbindung befinden, so daß hierdurch selbst der an und für sich ganz unlösliche phosphorsaure Kalk in der alkalischen Flüssigkeit gelöst ist⁶⁾.

Diese an Eiweißstoffe gebundenen Mineralbestandteile des Blutplasmas lassen sich natürlich durch Dialyse nicht von ihren Paarlingen trennen. Wollte man aber, behufs Isolierung der anorganischen Stoffe, das getrocknete Plasma verbrennen, so erhält man in der Asche reichlich Schwefelsäure, welche aus dem Eiweißschwefel stammt und nicht der ursprünglichen Flüssigkeit angehört. Ähnlich verhält es sich mit der Phosphorsäure, welche sich beim Veraschen durch die Verbrennung der Lecithine vermehrt. Indessen kann man wenigstens letztere vor der Verbrennung des Blutplasmas aus demselben mittels Aether entfernen.

Hieraus ergibt sich, daß der vollständigen quantitativen Bestimmung der anorganischen Bestandteile des Blutplasmas erhebliche Schwierigkeiten entgegenstehen, ganz abgesehen davon, daß bei der Fibringerinnung ein Teil des im Plasma vorhandenen Kalkes sich mit dem Faserstoff in chemischer Verbindung ausscheidet, also besonders bestimmt werden muß.

Im übrigen ist es bemerkenswert, daß die vorliegenden Aschenanalysen des Blutplasmas sowohl beim Menschen⁷⁾, als auch bei den

1) O. MINKOWSKI, Ueber den Kohlensäuregehalt des Blutes beim Diabetes mellitus und im Coma diabeticum, Mitteil. a. d. med. Klinik zu Königsberg, 1888, S. 180.

2) W. PETTERS, Prager Vierteljahrsschr., Bd. 55, 1857, S. 81. R. v. JAKSCH, Weitere Beobachtungen über Acetonurie, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 8, 1884, S. 115.

3) Ueber „Melanin“ vergl. Abschnitt XV.

4) F. TH. FRERICHS und P. EHRLICH, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, 1883, S. 31. G. GABRITSCHESKY, Mikroskopische Untersuchungen über Glykogenreaktion im Blut, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 28, 1891, S. 272.

5) Vergl. S. 532.

6) Vergl. W. KÜHNE, Lehrb. d. physiol. Chem., 1868, S. 184, sowie besonders A. P. FOKKER, Ueber das Vorkommen von gelösten Erden und Phosphorsäure im alkalischen Blut, Pflüger's Arch., Bd. 7, 1873, S. 274.

7) Vergl. CARL SCHMIDT, Charakteristik der epidemischen Cholera, Leipzig 1850, S. 29 u. 82. H. ARRONET, Quantitative Analyse des Menschenblutes etc., Inaug.-Diss. Dorpat 1887. R. WANACH, Ueber die Menge und Verteilung des Kaliums, Natriums und Chlors im Menschenblut, Inaug.-Diss. Dorpat 1888.

verschiedenen Säugetieren ¹⁾ einander so nahe kommende Resultate ergeben haben, daß man an eine annähernde Uebereinstimmung in dieser Beziehung denken muß.

Als Mittel aus den von BUNGE ausgeführten Bestimmungen im Pferde-, Rinds- und Schweineserum berechnen sich folgende prozentische Werte:

Kali	0,026
Natron	0,435
Kalk	0,013
Magnesia	0,004
Chlor	0,369
Phosphorsäure	0,022
Summa	0,869 ²⁾

Demnach ist der bei weitem überwiegende Aschenbestandteil des Blutplasmas das Kochsalz. Und zwar ist das Chlornatrium nicht etwa wie das Calciumphosphat an Eiweißstoffe molekular gebunden ³⁾, sondern einfach im Blutplasma gelöst. Dies ergibt sich aus der That- sache, daß beim Dialysieren von Blutserum gegen destilliertes Wasser bald ein osmotischer Ausgleich in Bezug auf das Chlor in beiden Flüssigkeiten zu konstatieren ist ⁴⁾.

Ein weiterer bedeutender Anteil des Natrons ist als Bikarbonat vorhanden ⁵⁾, während eine kleinere Menge als einfach saures Salz sich mit Phosphorsäure verbindet.

Das Kaliegehalt des Blutplasmas ist gering. C. SCHMIDT fand darin nur etwa 4 Proz. Chlorkalium.

Außer den genannten anorganischen Stoffen finden sich im Blut- plasma auch wägbare Mengen von Fluor ⁶⁾.

Es mag nunmehr versucht werden, über die Vorstellungen zu berichten, welche nach mannigfachen Wandelungen über das Wesen der Blutgerinnung die herrschenden sind.

Diese Erscheinung ist in den letzten Dezennien so eingehend von zahlreichen Forschern studiert worden, wie wohl nur wenige Ge- biete der physiologischen Chemie. Trotzdem hat die auf Grund der vorliegenden Beobachtungen aufgestellte Theorie kaum in ihren Grundzügen allgemeine Anerkennung gefunden, während über die Einzelheiten des Vorganges die Meinungen noch erheblich auseinander- gehen. Ja es scheint fast, als ob der gegenwärtige Stand der Eiweiß-

1) G. BUNGE, Zur quantitativen Analyse des Blutes, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 191.

2) Vergl. S. 582.

3) Vergl. S. 588.

4) A. GÜRBER, Die Salze des Blutes, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, N. F. Bd. 28, 1894, No. 7.

5) A. GÜRBER, a. a. O.

6) G. WILSON, Transact. of the Roy. soc. of Edinburgh, Bd. 16, 1846, II. J. NICKLÈS, Gegenwart des Fluors im Blute, Compt. rend., Bd. 43, 1856, S. 885. Vergl. auch G. TAMMANN, Ueber das Vorkommen des Fluors im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 325.

chemie nicht ausreicht, die Gerinnungserscheinung nach allen Richtungen hin klarzustellen.

Besonders durch die Arbeiten von ALEXANDER SCHMIDT¹⁾ und seiner Schüler, deren langjährige Untersuchungen in dieser Beziehung als grundlegend zu betrachten sind, muß es vor allem als feststehend gelten, daß der bei der Blutgerinnung sich bildende Faserstoff im wesentlichen aus Bestandteilen des Blutplasmas hervorgeht. Andererseits aber deuten auch eine Reihe von Beobachtungen sicher darauf hin, daß die Gerinnungserscheinung mit dem Zerfall von Blutkörperchen, namentlich der weißen, in inniger Beziehung steht²⁾.

In diesen, durch alle möglichen äußeren physikalischen Einflüsse ungemein leicht lädierbaren und sich dann im umgebenden Plasma auflösenden Gebilden³⁾ müssen Substanzen enthalten sein, welche nach ihrem Freiwerden schnell die Gerinnung einleiten. Hierfür lassen sich hauptsächlich folgende Thatsachen anführen:

Während das normale Blut innerhalb der gesunden Gefäßwände unter allen Umständen flüssig bleibt⁴⁾, kommt nach Gefäßverletzungen in der Regel bald eine Blutstillung durch Gerinnung in der Wunde zustande⁵⁾. Diese Erscheinung läßt sich ungezwungen dadurch erklären, daß die ladierten und lokal schnell absterbenden Endothelien der Gefäßwand gegen die in ihren Bereich kommenden Leukocyten als Fremdkörper wirken und dabei die Blutzellen zum Zerfall bringen. Thatsächlich läßt sich mikroskopisch leicht feststellen, daß Fremdkörper jeder Art, an denen die Leukocyten adhäreren können, momentan einen Zerfall und eine partielle Auflösung derselben im

1) Die Abhandlungen ALEXANDER SCHMIDT's und seiner Schüler finden sich zusammengestellt in den Monographien „Zur Blutlehre“, Leipzig 1892 sowie „Weitere Beiträge zur Blutlehre“, Wiesbaden 1895.

2) Diese Anschauung wurde wohl zuerst von P. MANTEGAZZA (Molescott's Untersuch. zur Naturlehre, Bd. 11, 1876, S. 523) vertreten, nachdem schon 1841 W. ADDISON, sowie 1864 L. BEALE behauptet hatten, daß Fibrin aus den Leukocyten hervorgehe. In neuerer Zeit ist die Thatsache, daß die Blutgerinnung auf einer Wechselwirkung zwischen Blutkörperchen und Plasma beruhe, wohl nur von WOOLDRIDGE, mit Bezug auf seine umfangreichen und komplizierten Versuche mit Peptonplasma, offenbar mit Unrecht geleugnet worden. Vergl. L. C. WOOLDRIDGE, Die Gerinnung des Blutes, nach dem Tode des Verfassers herausgegeben von M. v. FREY, Leipzig 1891. Vergl. hiergegen besonders F. KRÜGER, Zur Frage über die Faserstoffgerinnung im allgemeinen und die intravaskuläre Gerinnung im speziellen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 189, sowie W. D. HALLIBURTON, Ueber die Natur des Fibrinformentes, Journ. of Physiol., Bd. 9, 1888, S. 270.

3) Vergl. E. v. SAMSON-HIMMELSTJERNA, Experimentelle Studien über das Blut in physiologischer und pathologischer Beziehung, Inaug.-Diss. Dorpat 1882.

4) E. BRÜCKE, Ueber die Ursachen der Gerinnung des Blutes, Virchow's Arch., Bd. 12, 1857, S. 81, 92 u. 172.

5) Vergl. JOHANNES MÜLLER, Handbuch der Physiologie des Menschen, Koblenz 1844, Bd. 1, S. 97.

Plasma herbeiführen¹⁾. Hiernach wird auch die Gerinnungsbildung um einen seidenen Faden verständlich, wenn derselbe bei einem lebenden Tiere durch eine größere Ader hindurchgezogen wird²⁾. Unterbindet man ferner eine Arterie, so erfolgt stets von der Unterbindungsstelle aus die Gerinnung, welche allmählich bis zur nächsten Kollateralen fortschreitet. Bis hierhin aber müssen sich offenbar infolge der Blutstauung Ernährungsstörungen und die damit verbundene Degeneration des Endothels erstrecken. In ganz gleicher Weise wird die Thrombenbildung in atheromatösen oder sonst pathologisch veränderten Gefäßbezirken zu erklären sein.

Geht der Anstoß zur Gerinnung von den Blutkörperchen aus, so muß dieselbe um so langsamer eintreten, je widerstandsfähiger die Blutzellen der verschiedenen Tiere sind. Thatsächlich beginnt die Fibrinbildung im abgelassenen Vogelblut schon nach etwa $1\frac{1}{2}$ Minuten, im menschlichen Blut nach etwa 3—4 Minuten, während sie bei den Kaltblütern, welche verhältnismäßig sehr resistente Blutkörperchen besitzen, erst nach etwa einer Viertelstunde zustande kommt.

Durch vorsichtiges Abkühlen von Pferdeblut auf 0°, Abheben des klar gewordenen Plasmas und Filtration desselben durch eine dreifache Lage Filtrierpapier, welches sich in einem schon vorher mit einer Kältemischung gefüllten Doppeltrichter befindet, gelingt es, ein vollkommen zellfreies Filtrat zu erhalten, welches bisweilen selbst nach 24 Stunden bei Zimmertemperatur noch flüssig ist³⁾. Sobald aber selbst die geringste Menge eines mit Wasser oder verdünnter Kochsalzlösung hergestellten Extraktes aus weißen Blutkörperchen oder diese selbst hinzugefügt werden, tritt sogleich Gerinnung ein. Statt dieses Blutkörperchenextraktes kann man mit demselben Erfolg auch wäßrige Auszüge der Stromata von roten Blutkörperchen⁴⁾, Blutserum, aber auch Extrakte aus Lymphdrüsen, Thymus, Hoden und Muskel, kurz jeder Art von Protoplasma⁵⁾, selbst von pflanzlichem und von

1) G. SEMMER, Ueber die Faserstoffbildung im Amphibien- und Vogelblut, Inaug.-Diss. Dorpat 1874. Vergl. ferner F. ZAHN, Virchow's Arch., Bd. 62, 1875, S. 81. J. EBERTH und C. SCHIMMELBUSCH, ebendas., Bd. 103, 1886, S. 39 und Bd. 105, 1886, S. 331 u. 456. M. LOEWIT, Ueber Blutgerinnung und Thrombose, Prager med. Wochenschr., 1889, No. 11—13.

2) P. MANTEGAZZA, a. a. O.

3) ALEX. SCHMIDT, Die Lehre von den fermentativen Gerinnungsercheinungen, Dorpat 1876 sowie a. a. O. S. 7 u. 8.

4) ALEX. SCHMIDT, Ueber den Faserstoff und die Ursachen seiner Gerinnung, Du Bois Arch., 1861, S. 682 sowie a. a. O. S. 18, und besonders A. NAUCK, Ueber eine neue Eigenschaft der Produkte der regressiven Metamorphose der Eiweißkörper, Inaug.-Diss. Dorpat 1886, S. 39. Wie die roten Blutkörperchen verhalten sich höchst wahrscheinlich auch die sog. „Blutplättchen“. Vergl. hierüber R. MOSEN, Die Herstellung wägbarer Mengen von Blutplättchen, Du Bois Arch., 1893, S. 363 u. ff., sowie namentlich L. LILIENFELD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 155—158. In diesen beiden Abhandlungen findet sich die ältere Litteratur.

5) F. RAUSCHENBACH, Ueber die Wechselwirkung zwischen Protoplasma und Blutplasma, Inaug.-Diss. Dorpat 1882.

Pilzzellen¹⁾ verwenden. Und zwar wirken diese Extrakte um so schneller, je länger die Organe — bei Ausschluß der Fäulnis — mit dem Wasser in Berührung waren. Die Gerinnung einleitenden Substanzen sind also nicht nur in den Blutkörperchen, sondern in allen Geweben des Körpers weit verbreitet. Blutkörperchen- und Gewebs-extrakte erzeugen übrigens nicht nur im zellfreien Blutplasma, sondern auch bei lebenden Tieren, in genügender Menge intravenös injiziert, momentan intravaskuläre Gerinnung und plötzlichen Tod²⁾. Dementsprechend wird ferner durch diese Auszüge auch die Fibrinbildung in dem bereits aus der Ader getretenen Blut auffallend beschleunigt.

Gleich dem zellfreien Blutplasma verhalten sich gewisse pathologische Transsudate, wie Hydrocele- oder Hydropericardialflüssigkeit, welche ebenfalls von morphologischen Elementen vollkommen frei sind und dem Blutplasma analog zusammengesetzt scheinen. Sie gerinnen nicht spontan³⁾, wohl aber sogleich beim Zusatz von etwas Blutgerinnsel, Blutserum, Leukocytenextrakt oder irgend welchen Gewebsauszügen.

Hier mag noch der Befund von FANO⁴⁾ mitgeteilt werden, nach welchem Plasma aus Peptonblut, falls es durch andauerndes Centrifugieren gelungen ist, dasselbe frei von Leukocyten und roten Blutkörperchen zu erhalten, unter keinen Umständen gerinnt, auch nicht auf Zusatz von Wasser oder Einleiten von Kohlensäure (vergl. S. 545). Wohl aber erfolgt darin schnelle Fibrinbildung, wenn zu der mit Wasser verdünnten Flüssigkeit Leukocytenextrakt gegeben wird.

Aus dem Einfluß der intakten oder andererseits in Zerfall geratenen Leukocyten auf das Ausbleiben bzw. auf den Eintritt der Blutgerinnung erklärt sich nunmehr die bereits erwähnte Thatsache (vergl. S. 544), daß Blut auch außerhalb der lebenden Gefäßwand nicht gerinnt, wenn man dasselbe direkt in einem mit Vaseline bestrichenen Gefäß auffängt. Denn hierdurch wird ebenso, wie innerhalb der gesunden Adern, die Adhäsion der weißen Blutkörperchen an den Glaswandungen und somit auch ihr Zerfall verhindert. Wirft man aber nur etwas Staub oder Kohlepulver in das flüssige Blut, so beginnt alsbald ein Zerfall von Leukocyten und somit auch die Fibrinbildung. Daß der Anstoß zur Gerinnung von Substanzen ausgeht, welche in den Blutkörperchen enthalten sind, dürfte somit erwiesen sein.

Weitere Untersuchungen haben ergeben, daß die Fibringerinnung sich nur auf einen bestimmten Eiweißkörper des Blutplasmas, nämlich auf das Fibrinogen,

1) W. GROHMANN, Ueber die Einwirkung des zellfreien Blutplasmas auf einige pflanzliche Mikroorganismen, Inaug.-Diss. Dorpat 1884.

2) B. NAUNYN, Untersuchungen über Blutgerinnung im lebenden Tiere und ihre Folgen, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 1, 1873, S. 2. O. GROTH, Ueber die Schicksale der farblosen Elemente im kreisenden Blute, Inaug.-Diss. Dorpat 1884, sowie besonders F. KRÜGER, Zur Frage über die Faserstoffgerinnung im allgemeinen und die intravaskuläre Gerinnung im speziellen, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 201 u. ff.

3) A. BUCHANAN, London Med. Gazette, 1835 u. 1845.

4) G. FANO, Das Verhalten des Peptons gegen Blut und Lymphe, Du Bois Arch., 1881, S. 277.

bezieht. Wird dasselbe aus Salzplasma rein dargestellt, in schwach alkalisch oder auch neutral reagierender, verdünnter Kochsalzlösung aufgenommen und mit kleinen Mengen eines löslichen Kalksalzes vermischt, so erfolgt sogleich eine typische Faserstoffbildung, sobald man zur Lösung etwas Leukocytenauszug oder aber den Extrakt aus irgendwelchem anderen Protoplasma giebt¹⁾).

Die in diesen Auszügen vorhandenen Gerinnungserreger scheinen nämlich das Fibrinogen unter Wasseraufnahme (vergl. S. 110) in der Weise zu spalten, daß aus demselben einerseits Fibrin und andererseits ein löslicher, globulinartiger Eiweißkörper, das sog. „Fibringlobulin“, entsteht. Und zwar soll das Fibrin etwa $\frac{2}{3}$ und das Fibringlobulin etwa $\frac{1}{3}$ der zersetzten Muttersubstanz bilden. Andere Proteinstoffe des Plasmas als das Fibrinogen sind zur Fibrinbildung durchaus nicht erforderlich, wie HAMMARSTEN und neuere Forscher im Widerspruch mit ALEXANDER SCHMIDT unwiderleglich nachgewiesen haben²⁾).

Dagegen kommt eine Blutgerinnung — im gewöhnlichen Sinne — nur zustande bei Gegenwart einer gewissen Menge von löslichen Kalksalzen im Plasma³⁾. Denn durch Zusatz von kalkfallenden Fluorverbindungen oder Oxalaten zum Blut wird, wie schon oben (vergl. S. 544) mitgeteilt ist, die Fibrinbildung völlig verhindert. Andererseits aber läßt sich nach den Befunden von HAMMARSTEN durch Zugeben von etwas Chlorcalcium zum frisch aus der Ader gelassenen Blut der Eintritt der Gerinnung auffallend beschleunigen⁴⁾. Es scheint somit das typische Fibrin, welches thatsächlich auch im reinsten

1) Löst man dagegen Fibrinogen lediglich in verdünnter Soda, so daß die Flüssigkeit kein Kochsalz enthält, so entstehen beim Zusatz von löslichen Kalksalzen auch ohne weiteres fibrinartige Ausscheidungen. Vergl. O. HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 382—384. Die Beziehungen dieser Gerinnung zu dem gewöhnlichen Fibrin sind vorläufig unbekannt.

2) Vergl. besonders O. HAMMARSTEN, Untersuchungen über die Faserstoffgerinnung, Upsala 1875 sowie Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 211 und besonders ebendas., Bd. 30, 1883, S. 461. Ferner J. FREDERIKSE, Einiges über Fibrin und Fibrinogen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 146, sowie M. ARTHUS, Ueber das Fibrin, Arch. de Physiol., 1894, No. 3, S. 552 und Compt. rend. soc. biol., Bd. 46, 1895, S. 306. L. LILJENFELD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 127—128.

3) HAMMARSTEN hat allerdings gezeigt, daß auch ohne die Gegenwart von löslichen Kalksalzen aus Blutplasma sowie aus Fibrinogenlösungen sich langsam fibrinartige Gerinnung ausscheiden, wenn man sehr viel (vollkommen kalkfreies) Fibrinferment (vergl. S. 594) zu diesen Flüssigkeiten giebt. O. HAMMARSTEN, Ueber die Bedeutung der löslichen Kalksalze für die Faserstoffgerinnung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 341 u. ff.

4) O. HAMMARSTEN, Untersuchungen über die Faserstoffgerinnung, Upsala 1875. Vergl. auch J. GREEN, Journ. of Physiol., Bd. 8, 1887, S. 354. S. RINGER und H. SAINSBURG, Die Wirkung von Salzen bei der Gerinnung, ebendas., Bd. 11, 1890, S. 369. M. ARTHUS und C. PAGÉS, Arch. de Physiol., 1890, S. 739.

Zustande konstant nicht unerhebliche Mengen von Kalk enthält¹⁾, die Kalkverbindung eines an und für sich im Plasma löslichen Eiweißstoffes zu sein, welcher neuerdings von LILIENFELD²⁾ als „Thrombosin“ bezeichnet wird.

Die Blutgerinnung zeigt demnach anscheinend mit der Labgerinnung der Milch (vergl. S. 240) eine gewisse Analogie³⁾. Das ausgeschiedene Fibrin oder der „Thrombosinkalk“ läßt sich offenbar mit dem unlöslichen Käse oder dem „Parakaseinkalk“ vergleichen. Während das Kasein unter der Einwirkung des Labenzym in Parakasein und in eine Albumose (das sog. Molkeneiweiß) zerfällt, scheint bei der Blutgerinnung das Fibrinogen entsprechend gespalten zu werden, so daß aus ihm neben Thrombosin das Fibringlobulin entsteht. Sekundär geht dann das lösliche Thrombosin durch Kalkaufnahme ebenso in den unlöslichen Faserstoff über, wie das lösliche Parakasein sich mit Kalk zum unlöslichen Käse verbindet.

Während sich über die bisher mitgeteilten Thatsachen noch eine bestimmte Vorstellung bilden läßt, sind die Ansichten recht geteilt über die Frage, welche Substanzen der zerfallenden Leukocyten bei der Blutgerinnung die Spaltung des Fibrinogens in Fibrin und Fibringlobulin zustande bringen.

ALEXANDER SCHMIDT und die Dorpater Schule betrachten die Blutgerinnung entschieden als einen enzymatischen Prozeß. Die Blutkörperchen, besonders die weißen, sollen hiernach eine zymogenartige Substanz, das sog. „Prothrombin“, enthalten, aus welchem unter dem Einfluß anderer, ebenfalls in den Blutzellen vorhandener, sog. „zymoplastischer“ Substanzen⁴⁾ beim Zerfall der Blutkörperchen ein Enzym, das sog. „Fibrinferment“ oder „Thrombin“, entsteht. Dies wird aus mancherlei Beobachtungen geschlossen, besonders aber aus der Thatsache, daß Salzplasma nur dann beim nachträglichen Verdünnen mit Wasser gerinnt, falls der Salzzusatz zu dem aus der Ader strömenden Blut nicht momentan, sondern erst nach Bruchteilen einer Minute stattgefunden hatte. Vermischt man dagegen das abgelassene Blut und die Salzlösung augenblicklich, so hat der nachträgliche Wasserzusatz keine Gerinnung zur Folge. offenbar, weil unter diesen Umständen in dem betreffenden Blut eine nennenswerte Fermententwicklung nicht eintreten konnte und sich daher in dem abgehobenen Salzplasma nur das in der starken Salzlösung beständige „Prothrombin“ vorfindet. Zur Gerinnung derartiger Flüssigkeiten, welche nach SCHMIDT als „proplastische“ bezeichnet

1) R. VIRCHOW, Ueber die chemischen Eigenschaften des Faserstoffes, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 3, 1846, S. 262. E. BRÜCKE, Ueber die Ursachen der Gerinnung des Blutes, Virchow's Arch., Bd. 12, 1857, S. 186. und besonders J. FREDERIKSE, a. a. O. S. 157 u. ff. Hier findet sich die übrige Litteratur.

2) L. LILIENFELD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 121

3) Vergl. besonders M. ARTHUS, Vergleich der Blutgerinnung mit der Käsegerinnung der Milch, Compt. rend. soc. biol., 1893, S. 435, ferner L. LILIENFELD, a. a. O. S. 132.

4) Die zymoplastischen Substanzen sind nach L. LILIENFELD nichts anderes als Monokaliumphosphat. Vergl. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 164.

werden, ist nicht nur ein Zusatz von Wasser, sondern zugleich auch von fertigem Fibrinferment erforderlich.

Letzteres ist nach ALEXANDER SCHMIDT leicht aus geronnenem oder defibriertem Blut oder auch aus Blutserum darzustellen. Zu diesem Zweck läßt man auf die fermenthaltigen Flüssigkeiten während einiger Monate überschüssigen starken Alkohol einwirken, filtriert denselben ab und extrahiert das lufttrockene Koagulat während einer halben Stunde mit wenig Wasser. Der wäßrige Auszug, welcher nur schwach die Eiweißreaktionen giebt, und von welchem eine Probe nach dem Abdampfen nur ganz geringe Mengen von festem Rückstand erkennen läßt, enthält das fertige Fibrinferment¹⁾. Dasselbe bewirkt in reinen Fibrinogenlösungen bei Gegenwart von wenig löslichen Kalksalzen oder in an und für sich nicht gerinnbarer Hydroceleflüssigkeit (vergl. S. 592) sogleich intensive Fibringerinnung. Injiziert man ferner die fermenthaltige Flüssigkeit in das Gefäßsystem eines Tieres, so kann hierdurch augenblicklich tödtliche Thrombose herbeigeführt werden²⁾.

Im zirkulierenden Blut findet sich kein fertiges Fibrinferment. Dies folgt aus dem Befund, daß ein genau in der eben geschilderten Weise bereitetes Wasserextrakt sich als gerinnungserregendes Agens völlig untauglich erweist, wenn man, anstatt bereits geronnenes Blut mit Alkohol zu behandeln, das Blut direkt aus der Ader in Weingeist auffängt³⁾. Das Fibrinferment entsteht also erst außerhalb des Organismus beim Zerfall der Blutzellen.

Die wäßrige Lösung des Fibrinfermentes bleibt unverändert beim Zusatz aller derjenigen antiseptischen Mittel, welche erfahrungsgemäß die Enzyme nicht schädigen. Beim Erwärmen auf 75° C wird die Flüssigkeit getrübt und dann völlig unwirksam. Dagegen kann man das Enzym im trockenen Zustande ziemlich stark erhitzen, ohne daß es an Wirksamkeit einbüßt. Das Fibrinferment verhält sich also in jeder Beziehung wie die übrigen bekannten Enzyme. Schließlich mag noch erwähnt werden, daß es in wäßriger Lösung die Eigenschaften der Globuline zeigt⁴⁾ und dementsprechend vollkommen frei ist von Phosphor⁵⁾, was bemerkenswert erscheint, sowohl mit Rücksicht auf eine gegenteilige Angabe von PEKELHARING⁶⁾, welcher das Fibrinferment für die Kalkverbindung eines Nukleoalbumins erklärt,

1) Ueber ein anderes Verfahren zur Darstellung wirksamer Lösungen von Fibrinferment vergl. O. HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 854.

2) M. EDELBERG, Ueber die Wirkungen des Fibrinfermentes im Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 12, 1879, S. 288.

3) Vergl. A. JAKOWICKI, Zur physiologischen Wirkung der Bluttransfusion, Inaug.-Diss. Dorpat 1875.

4) Vergl. besonders W. D. HALLIBURTON, Ueber die Natur des Fibrinfermentes, Journ. of Physiol., Bd. 9, 1888, S. 229. Hier findet sich die übrige Litteratur.

5) L. LILIENFELD, a. a. O. S. 162.

6) C. A. PEKELHARING, Untersuchungen über das Fibrinferment, Centralbl. f. Physiol., Bd. 9, 1895, S. 102—111.

als auch besonders auf die gleich zu besprechenden Versuche von KOSSEL und LILIENFELD¹⁾.

Diese Forscher, welche übrigens die Existenz des Fibrinfermentes durchaus bestätigen, behaupten nämlich, daß außer diesem Enzym auch noch andere Substanzen, welche sich speziell aus den Kernen der Blutkörperchen gewinnen lassen, eine Spaltung des labilen Fibrinogenmoleküls unter Faserstoffbildung zustande bringen.

Dies gilt besonders für das in allen Zellkernen vorhandene Leukonukleïn, einen der beiden Komponenten des Nukleohistons, welches oben (vergl. S. 514) als die Verbindung eines basischen Proteinstoffes, des sogenannten Histons, mit eben dem Leukonukleïn bezeichnet wurde.

Die deutlich sauer reagierende Lösung des letzteren ruft in gleicher Weise wie das Fibrinferment in jedem natürlichen oder künstlichen Gerinnungssubstrat, welches neben Fibrinogen eine genügende Menge von Kalksalzen enthält — also im zellfreien Blutplasma, in kalkhaltigen Fibrinogenlösungen und Transsudaten, sowie im Peptonplasma — Fibringerinnung hervor. Ebenso verhält sich Leukonukleïn bei der Injektion in die Blutbahn, indem hiernach momentan eine weitgehende Thrombosierung der Gefäße und plötzlicher Tod erfolgt.

Fehlen dagegen in den betreffenden Fibrinogenlösungen die zur Fibrinbildung erforderlichen Kalksalze, so bleibt zwar beim Zusatz der sauren Leukonukleïnlösung die Gerinnung aus, dagegen entsteht in der Flüssigkeit ein massiger, sich gut absetzender Niederschlag von Thrombosin, welches, abfiltriert und in etwas verdünnter Sodalösung aufgenommen, beim Vermischen mit etwas Chlorcalciumlösung schnell erstarrt, indem es in seiner ganzen Menge in typischen Faserstoff übergeht. Die Spaltung des Fibrinogens durch das Leukonukleïn tritt also auch in kalkfreien Lösungen ein, doch kann dieselbe hier nicht zur Fibrinbildung führen.

Uebrigens wird Thrombosin nicht nur aus kalkfreien Fibrinogenlösungen, sondern auch aus Salzplasma durch Zugeben von Leukonukleïn gefällt. Hiernach scheint die gerinnungsverhindernde Wirkung der Neutralsalze gegenüber dem Blut in erster Linie darin zu bestehen, daß sie die Verbindung des Thrombosins mit dem Kalk nicht zustande kommen lassen, während die primäre Spaltung des Fibrinogens in dem salzhaltigen Blut thatsächlich einzutreten scheint. Wenigstens spricht hierfür die Beobachtung von GREEN²⁾, daß man im zellfreien Salzplasma direkt, auch ohne Verdünnung mit Wasser,

1) A. KOSSEL, Neuere Untersuchungen über die Blutgerinnung, Berliner klin. Wochenschr., 1893, No. 21, sowie L. LILIENFELD, Ueber Blutgerinnung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 103 u. ff.

Gegen die Untersuchungen von KOSSEL und LILIENFELD hat neuerdings O. HAMMARSTEN (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 333) Einspruch erhoben, indem er besonders die Existenz des Thrombosins, als eines Spaltungsproduktes des Fibrinogens, bestreitet. Indessen scheinen mir die Angaben von KOSSEL und LILIENFELD vorläufig nur in einigen Punkten widerlegt zu sein, während die von HAMMARSTEN vorgebrachten Thatsachen nicht hinreichen, die hier geschilderten Anschauungen als unbegründet zu erklären.

2) J. GREEN, Journ. of Physiol., Bd. 8, 1887, S. 354. Vergl. auch S. RINGER und H. SAINSBURY, ebendas., Bd. 11, 1890, S. 369.

durch Hinzufügen eines Ueberschusses von löslichen Kalsalzen Fibringerinnung hervorzurufen vermag.

In jeder Beziehung ebenso wie das Leukonukleïn¹⁾ soll sich nach LILIENFELD gegenüber kalkhaltigen sowie kalkfreien Fibrinogenlösungen das weitere Spaltungsprodukt des Leukonukleïns, die eiweißfreie Nukleinsäure verhalten.

Bei diesen Zersetzungen der Fibrinogenlösung durch Leukonukleïn oder Nukleinsäure ist der entstehende Niederschlag reines Thrombosin, und nicht etwa eine Verbindung desselben mit den genannten Fällungsmitteln. Speziell für die Nukleinsäure ist diese Thatsache sehr auffallend, da dieselbe sonst in Eiweißlösungen Niederschläge erzeugt, welche Eiweiß-Nukleinsäureverbindungen vorstellen (vgl. S. 58). Erstaunlicher Weise macht hiervon das Fibrinogen, oder vielmehr das aus ihm entstandene Thrombosin, eine Ausnahme, indem hier offenbar nur die sauren Eigenschaften der Nukleinsäure zur Geltung kommen.

Während das Leukonukleïn und die daraus durch weitere Spaltung entstehende Nukleinsäure die Fibringerinnung des Blutes beschleunigen, besitzt die andere Komponente des Nukleohistons, das basische albumosenartige Histon, keineswegs gerinnungserregende, sondern im Gegenteil bei allen Tieren ausgesprochen gerinnungshemmende Eigenschaften, und zwar sowohl gegenüber dem kreisenden Blut, als auch wenn man es außerhalb der Gefäße zum Aderlaßblut giebt. Das hieraus gewonnene „Histonplasma“ ist ganz besonders beständig und nur durch Zugeben von Nukleinsubstanzen zur Gerinnung zu bringen.

Der Antagonismus in der Wirkung der beiden Bestandteile des Nukleohistons tritt denn auch im Verhalten des letzteren selbst zu Tage.

LILIENFELD hat nämlich nachgewiesen, daß aus Leukocyten dargestelltes Nukleohiston, welches im wesentlichen mit den von ALEXANDER SCHMIDT als „Präglobulin“ und „Cytoglobulin“ sowie mit dem von WOOLDRIDGE als „Gewebsfibrinogen“ beschriebenen Substanzen übereinstimmt, in hohem Maße die Gerinnung kalkhaltiger Fibrinogenlösungen oder des kaltfiltrierten Pferdeblutplasmas beschleunigt, falls man kleine Mengen davon zu diesen Flüssigkeiten giebt. In größeren Quantitäten dagegen wirkt das Nukleohiston gerade ausgesprochen gerinnungswidrig. Es scheint also im ersten Falle die gerinnungserregende Wirkung des Leukonukleïns, im letzteren Falle die gerinnungshemmende Eigenschaft des Histons sich Geltung zu verschaffen.

Aus Salzplasma oder kalkfreien Fibrinogenlösungen dagegen fällt das Nukleohiston, gleich dem Leukonukleïn, freies Thrombosin.

Spritzt man endlich einem Tiere Nukleohistonlösung ins Blut, so entstehen ausgedehnte Thrombosen, welche den sofortigen Tod des Tieres herbeiführen, während das aus der Ader gelassene Blut

1) Gleich dem Leukonukleïn scheinen übrigens auch andere Nukleïne sowie gewisse Nukleoalbumine die Gerinnung des Blutplasmas einleiten zu können. Dies hat wenigstens HAMMARSTEN für das Kaseïn schon vor Jahren bewiesen (O. HAMMARSTEN, Untersuchungen über die Faserstoffgerinnung, Upsala 1875). Vergl. ferner C. PEKELHARING, a. a. O. S. 28 u. 29. W. D. HALLIBURTON und T. G. BRODIE, Nukleoalbumine und intraskuläre Gerinnung, Journ. of Physiol., Bd. 17, 1894, S. 135.

seine Gerinnbarkeit verloren hat¹⁾). Bei derartigen Injektionen soll nach LILIENFELD²⁾ das Nukleohiston durch unbekannte Kräfte in seine beiden Komponenten zerfallen, und dann zuerst das Leukonukleïn seine Wirksamkeit dahin entfalten, daß es vom Fibrinogen das Thrombosin abspaltet, welches in Berührung mit den im Plasma gelösten Kalksalzen in Faserstoff übergeht. Hierauf scheint das Histon zu wirken und den Rest des Blutes ungerinnbar zu machen. Thatsächlich läßt sich nach Nukleohistoninjektionen im unmittelbar darauf entnommenen Aderlaßblute freies Histon nachweisen, welches unter diesen Umständen WRIGHT³⁾ auch im Harn gefunden haben will.

Ist durch die eben mitgeteilten Befunde von LILIENFELD der Beweis erbracht, daß die Blutgerinnung auch bei vollkommenem Fehlen des Fibrinfermentes lediglich durch das Nukleohiston der Leukocyten (und ebenso durch die Nukleïnsubstanzen der Blutplättchen)⁴⁾ zustande kommen kann, so bleibt es doch fraglich, welches von diesen Faktoren für gewöhnlich den Gerinnungsprozeß in dem aus der Ader fließenden Blut einleitet.

Anders liegen die Verhältnisse bei dem durch Abkühlung mit folgendem Filtrieren gewonnenen Blutplasma. Zwar wurde oben gesagt, daß dieses aus Mangel an Leukocytenbestandteilen flüssig bleibe. Indessen gilt dies nur für eine Reihe von Stunden, worauf früher oder später doch eine spontane Fibrinbildung erfolgt. Diese Gerinnung scheint thatsächlich durch sehr kleine Mengen von Nukleohiston eingeleitet zu werden, welche während der Filtration aus den weißen Blutkörperchen austreten und allmählich zur Wirkung gelangen. Wenigstens erhält man durch die Verdauung von zellfreiem Blutplasma mittels Magensaft regelmäßig etwas Nukleïn⁵⁾).

Da es feststeht, daß auch während des Lebens fortwährend Blutkörperchen zu Grunde gehen, scheint endlich die Frage berechtigt, warum nicht auch im kreisenden Blut Thrombosen entstehen, da ja unter diesen Umständen Fibrinferment und Nukleohiston ins Plasma gelangen müssen. Indessen scheinen gewisse Befunde darauf hinzuweisen, daß die Auflösung der Blutzellen nicht innerhalb der Gefäße, sondern vielmehr in gewissen Geweben erfolgt, so daß die Blutbahn von gerinnungserregenden Substanzen unter normalen Verhältnissen stets frei bleibt⁶⁾).

Ueber die Eigenschaften der beiden Spaltungsprodukte,

1) Vergl. L. C. WOOLDRIDGE, Ueber intravaskuläre Gerinnungen, Du Bois Arch., 1886, S. 397. Derselbe, „Die Gerinnung des Blutes“, herausgegeben von M. v. FREY, Leipzig 1891. L. LILIENFELD, a. a. O. S. 138—149.

2) L. LILIENFELD, a. a. O. S. 139. Zu derselben Annahme gelangte übrigens schon früher C. PEKELHARING, a. a. O. S. 43—47.

3) A. WRIGHT, Ueber Gewebe und Zellfibrinogen in seiner Beziehung zur Pathologie des Blutes, The Lancet, 1892, Ref. in den Jahresber. f. Tierchem., Bd. 28, 1893, S. 141. Vergl. indessen hiergegen auch C. J. MARTIN, Journ. of Physiol., Bd. 15, 1895, S. 375.

4) L. LILIENFELD, a. a. O. S. 155—158.

5) L. LILIENFELD, a. a. O. S. 133.

6) Vergl. N. JOSEPHUS JITTA, Ueber experimentelle Hämoglobinurie und Hämoglobinämie, Inaug.-Diss. Amsterdam 1885.

welche bei der Blutgerinnung aus dem Fibrinogen entstehen, soll nachträglich noch folgendes bemerkt werden.

Das unlösliche Fibrin oder der Faserstoff (Thrombosinkalk) entsteht bei der Gerinnung keineswegs in so bedeutender Menge, als es zunächst den Anschein hat, da seine Quantität nur 0,1—0,4 Proz. von dem Gewicht des betreffenden Blutes ausmacht. Trotzdem ist das frische Fibrin so voluminös, daß es in seinen Maschenräumen alle Formelemente einzuschließen vermag, um so die gesamte Blutmenge in eine gallertige Masse zu verwandeln.

Ganz reines Fibrin erhält man nur durch Zusammenbringen von Fibrinogen, etwas Chlorcalcium und Fibrinferment, während der aus dem Plasma und namentlich der aus dem Blut gewonnene Faserstoff regelmäßig stark verunreinigt ist, sowohl mit phosphorhaltigen ¹⁾ Bestandteilen weißer Blutkörperchen, als auch mit Serumglobulin ²⁾. Letzteres ist indessen durch Auswaschen des Fibrins mit öfters zu erneuernder kalter 5-proz. Kochsalzlösung unter gleichzeitigem Durchkneten leicht zu entfernen ³⁾.

Der völlig reine Faserstoff ist, gleich den koagulierten Eiweißstoffen, unlöslich in Wasser und in neutralen Flüssigkeiten, falls letztere nur kurze Zeit einwirken. Behandelt man aber das Fibrin einige Wochen hindurch mit 5—10-proz. Kochsalzlösung, so löst es sich doch allmählich vollkommen auf, angeblich unter Bildung von zwei globulinartigen Eiweißstoffen ⁴⁾. Und zwar tritt diese Lösung des Fibrins auch dann ein, wenn die salzhaltige Flüssigkeit täglich erneuert wird. Dennoch ist es sehr wahrscheinlich, daß diese Löslichkeit des Faserstoffs ihm selbst nicht zukommt, sondern vielmehr auf die Gegenwart von anhaftenden bakteriellen Enzymen zu beziehen ist (vergl. S. 99). In verdünnten Alkalien und Säuren quillt das Fibrin und geht nach Tagen ebenfalls allmählich in Lösung. Seine Verdauung in Magen- und Pankreassaft erfolgt dementsprechend auffallend schnell. Durch Erwärmen mit Wasser von 75° C oder Einwirkung von Alkohol wird der Faserstoff fest und brüchig und ist dann in salzhaltigen Flüssigkeiten nicht mehr löslich.

Das Fibringlobulin ist ein bei 65° C koagulierendes Globulin. Dasselbe wird vom Fibrinogen nicht nur bei der Fibringerinnung, gleichviel wodurch diese eingeleitet ist, abgespalten, sondern es scheint auch aus der fibrinogenen Substanz, wie schon erwähnt wurde (vergl. S. 583), durch Erhitzen derselben auf 56—60° C neben einem anderen Eiweißkörper (Thrombosin?) hervorzugehen. Schon beim Eindampfen seiner wäßrigen Lösung soll das Fibringlobulin in albumosenartige Substanzen zerfallen ⁵⁾.

1) Vergl. B. KISTIAKOWSKY, Pfüger's Arch., Bd. 9, 1874, S. 443.

2) Vergl. P. PLÓSZ, Pfüger's Arch., Bd. 7, 1873, S. 382, und besonders: A. HERRMANN, Ueber die Verdauung des Fibrins durch Trypsin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 511 u. 522—523.

3) A. HERRMANN, a. a. O. S. 511.

4) Vergl. J. GREEN, Ueber die Wirkung von Natriumchlorid bei der Lösung von Fibrin, Journ. of Physiol., Bd. 8, 1888, S. 372.

5) Vergl. hierüber L. LILLENFELD, a. a. O. S. 122—125 u. 127, sowie die Befunde von F. MITTELBACH, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 295—296.

Die Gase des Blutes sind Sauerstoff, Kohlensäure und Stickstoff. Sie entweichen aus demselben vollkommen und frei von jeder Luftbeimischung, wenn man das Blut aus einer in die Ader eingeführten Kanüle in den evakuierten Recipienten einer PFLÜGER'schen ¹⁾ Quecksilberluftpumpe einströmen läßt. Nach der Entfernung des Wasserdampfes durch konzentrierte Schwefelsäure werden die Blutgase in ein Eudiometer übergeführt und nach den Regeln der Gasanalyse quantitativ bestimmt. Uebrigens ist ein möglichst schnelles Entgasen des Blutes schon aus den Grunde notwendig, weil dasselbe beim Stehen durch innere Oxydationsvorgänge (vergl. S. 16) einen, wenn auch geringen Verlust an Sauerstoff erleidet.

Nach diesem Prinzip hat bereits MAGNUS ²⁾ festgestellt, daß das arterielle Blut mehr Sauerstoff enthält als das venöse, und daß umgekehrt das letztere reicher an Kohlensäure ist als das arterielle.

Nach den späteren Untersuchungen von PFLÜGER ³⁾ lassen sich aus dem arteriellen Blut von Hunden im Mittel etwa 21 Volumenprocente Sauerstoff (gemessen bei 0° und 760 mm Quecksilberdruck) erhalten, während dasselbe Blut im venösen Zustande nur höchstens 12 Volumenprocente Sauerstoff an das Vakuum abgibt.

Ferner enthält das arterielle Hundeblut im Mittel etwa 38 Volumenprocente Kohlensäure, das venöse Blut dagegen im Mittel etwa 46 Volumenprocente ⁴⁾, welche in der Asphyxie bis auf 70 Volumenprocente steigen können, während unter diesen Umständen der Sauerstoff bis auf Spuren verschwindet ⁵⁾.

An Stickstoff findet sich im arteriellen und venösen Blut etwa gleichviel, nämlich etwa 2 Volumenprocente.

Diese Gase sind nur zum kleinsten Teil vom Blute physikalisch absorbiert. Denn, wie schon oben ausgeführt wurde, ist Sauerstoff an das Hämoglobin der roten Blutkörperchen chemisch gebunden, und ebenso findet sich Kohlensäure als Bikarbonat im Blutplasma gelöst.

Hieraus erklärt es sich, daß der Sauerstoff des unter einem Recipienten befindlichen Blutes beim allmählichen Auspumpen der Luft nicht in Mengen entbunden wird, welche der nach und nach eintretenden Druckverminderung des Sauerstoffs proportional sind, wie dies nach dem DALTON'schen Gesetze bei einfach absorbierten Gasen zutrifft, sondern daß der Blutsauerstoff erst dann zu entweichen be-

1) Die Beschreibung dieses Apparates findet sich bei PFLÜGER, Untersuchungen aus dem physiologischen Laboratorium zu Bonn, Berlin 1865, S. 183, sowie bei ALEXANDER SCHMIDT, Verhandl. d. Sächs. Gesellsch. d. Wissensch., Bd. 19, 1867, S. 30. Ueber eine selbstthätige Blutgaspumpe vergl. A. KOSSEL und A. RAPS, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 644. Vergl. ferner F. NEESEN, Tropfen-Quecksilberpumpe mit Einrichtung zur Bestimmung der Blutgasmengen, Zeitschr. f. physiol. Chem. Bd. 22, 1897, S. 478.

2) G. MAGNUS, Poggendorff's Annal., Bd. 40, 1837, S. 583 u. Bd. 64, 1845, S. 177.

3) PFLÜGER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1867, S. 722 und desser Archiv, Bd. 1, 1868, S. 288. Hier findet sich die ältere Litteratur.

4) A. SCHÖFFER, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 41, 1860, S. 589. SZCZELKOW, Zur Lehre vom Gasaustausch in verschiedenen Organen, ebdas., Bd. 45, 1862, S. 171.

5) Vergl. N. STROGANOW, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 22.

ginnt, wenn der Luftdruck im Recipienten bis auf 358 mm Hg, also etwa auf die Hälfte des äußeren Barometerstandes herabgesetzt ist, was einem Partiardruck des Sauerstoffs von 80 mm Hg (bei Körpertemperatur) gleichkommt.

Entsprechend verhält sich das entgaste Blut, wenn man allmählich wieder Luft in den Recipienten eintreten läßt. Erst bei dem Druck einer halben Atmosphäre beginnt langsam die Absorption des Sauerstoffs durch die hämoglobinhaltige Flüssigkeit.

Uebrigens zeigt schon eine flüchtige Betrachtung der im Blut vorhandenen Sauerstoffquantitäten, daß diese in ihrer Hauptmenge nicht physikalisch absorbiert sein können¹⁾. Denn das Blutplasma vermag als Lösung indifferenten Stoffe nicht einmal so viel Sauerstoff zu absorbieren, als reines Wasser²⁾, und kann daher von diesem Gase bei Körpertemperatur aus der atmosphärischen Luft kaum 0,3 Volumenprocente aufnehmen. Thatsächlich aber ist im arteriellen Blute nicht weniger als die 70-fache Menge dieses Sauerstoffquantums enthalten.

Genau wie das Blut verhalten sich Lösungen des krystallisierten Hämoglobins unter dem Recipienten der Luftpumpe. Sie vermögen etwa ebenso viel Sauerstoff aufzunehmen als Blutmengen, welche den gleichen Gehalt an Blutfarbstoff besitzen, wobei die etwa verschiedenen Volumina der Lösungen und des Blutes kaum ins Gewicht fallen.

Bestimmt man ferner in verschiedenen Blutproben, welche unter der Luftpumpe wechselnden Graden der Luftverdünnung ausgesetzt wurden, den Sauerstoff- und den Hämoglobingehalt, so zeigt sich, daß beide Werte stets proportional sind, d. h. dem oben erwähnten Sauerstoffbindungsvermögen des Blutfarbstoffs (vergl. S. 565) entsprechen, nach welchem 1 Molekül Hämoglobin 1 Molekül Sauerstoff, oder 1 g Hämoglobin etwa 1,56 ccm Sauerstoff (gemessen bei 0° und 760 mm Hg-Druck) aufzunehmen vermag.

So findet sich z. B., daß an der Luft geschütteltes Hundeblood bei einem Gehalt von 14,5 Proz. Hämoglobin über 22 Volumenprocente Sauerstoff enthält, was der berechneten Sauerstoffmenge ($1,56 \times 14,5 = 22,6$) entspricht. Die geringe Differenz zwischen dem Sauerstoffgehalt des an der Luft geschüttelten und dem des direkt einer Arterie entströmenden Blutes erklärt sich aus der Thatsache, daß auch arterielles Blut niemals vollkommen, sondern nur zu $\frac{9}{10}$, bis $\frac{14}{15}$ Proz. mit Sauerstoff gesättigt ist, während beim Schütteln mit Luft absolute Sauerstoffsättigung eintritt.

Ist somit festgestellt, daß der Sauerstoff des Blutes bis auf verhältnismäßig geringe Mengen, welche im Plasma gelöst sind³⁾, sich in chemischer Bindung befindet, so gilt dasselbe auch für die Kohlensäure.

Diese kann ebenfalls bei weitem zum größten Teil nicht physikalisch absorbiert sein. Dies geht schon daraus hervor, daß der Partiardruck der Kohlensäure im Blute viel zu gering ist, um erheb-

1) Vergl. J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 79, 1851, S. 112, sowie LOTHAR MEYER, Die Gase des Blutes, Inaug.-Diss. Würzburg 1857.

2) Vergl. G. HUFNER, Du Bois Arch., 1895, S. 209.

3) Vergl. hierüber G. HUFNER, Ueber das Gesetz der Dissociation des Oxyhämoglobins und über einige daran sich knüpfende wichtige Fragen aus der Biologie, Du Bois Arch., 1890, §. 1 sowie ebendas., 1895, S. 209.

liche Mengen des Gases als einfach gelöst annehmen zu lassen. Nach der im venösen Blut des Hundes vorhandenen Kohlensäurespannung von 41 mm Hg¹⁾ könnten daselbst nur etwa 2,5 Volumenprocente Kohlensäure physikalisch absorbiert sein und im arteriellen Blute sogar nur etwa die Hälfte dieser Menge, während thatsächlich (vgl. oben) im venösen Blute 46 und im arteriellen 38 Volumenprocente dieses Gases gefunden sind.

Die Art der Kohlensäurebindung im Blut ist eine verschiedene.

Ein Teil des Gases ist im Blutplasma offenbar als Bikarbonat vorhanden und entweicht dementsprechend zur Hälfte unter der Luftpumpe bei einer bestimmten Druckverminderung, wobei das saure kohlensaure Natron in das neutrale Salz übergeht.

Ein weiterer Anteil der Kohlensäure bildet vielleicht mit Eiweißstoffen des Blutplasmas eine sehr lockere Verbindung, doch ist hierüber nichts Näheres bekannt.

Endlich enthalten auch die roten Blutkörperchen Kohlensäure²⁾, wahrscheinlich in lockerer Weise an das Hämoglobin gebunden (vgl. S. 578). Und zwar beträgt die Menge dieser in den isolierten Körperchen vorhandenen Kohlensäure annähernd $\frac{1}{5}$ des gesamten im Blute vorhandenen Kohlendioxyds.

Entgast man das abgeschiedene Blutserum im Vakuum, so werden etwa 24 Volumenprocente von der Kohlensäure des Gesamtblutes erhalten, während weitere etwa 7 Volumenprocente erst beim Zusatz einer Säure aus dem Rückstand entweichen³⁾. Diese letzteren entstammen offenbar dem neutralen Natronkarbonat, welches sich während der Druckverminderung aus dem ursprünglichen Bikarbonat des Blutserums gebildet hat.

Der Zusatz einer Säure zum Zweck der Austreibung dieser an Natron fest gebundenen Kohlensäure ist unnötig, wenn man nicht das abgeschiedene Blutserum, sondern das Blut als Ganzes durch Evakuieren entgast. Unter diesen Umständen gewinnt man stets die gesamte vorhandene Kohlensäure⁴⁾, nämlich aus arteriellem Blut etwa 38 Volumenprocente. Ja, wenn man selbst ansehnliche Sodamengen dem Blute noch beifügt, so werden auch diese unter Kohlensäureentwicklung im Vakuum zerlegt⁵⁾.

Diese auffallende Erscheinung muß auf das Freiwerden des Hämoglobins aus dem bei der Entgasung zerfallenden roten Blutkörperchen zurückgeführt werden. Denn der Blutfarbstoff besitzt thatsächlich saure Eigenschaften und vermag wenigstens im Vakuum auch in der Kälte aus Sodalösung Kohlensäure zu eliminieren⁶⁾.

1) Vergl. S. WOLFFBERG, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 465 und Bd. 6, 1872, S. 23. G. STRASSBURG, ebendas., Bd. 6, 1872, S. 65, und M. NUSSBAUM, ebendas., Bd. 7, 1873, S. 296.

2) ALEXANDER SCHMIDT, Sitzungsber. d. Sächs. Gesellsch. d. Wissensch., Bd. 19, 1867, S. 30.

3) Vergl. PFLÜGER, Ueber die Kohlensäure des Blutes, Bonn 1864, S. 11.

4) J. SETSCHENOW, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 36, 1859, S. 293.

5) PFLÜGER, a. a. O.

6) W. PREYER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1867, No. 18, S. 273 sowie „Die Blutkrystalle“, Jena 1871, S. 70.

Der geringe Stickstoffgehalt des Blutes ist einfach absorbiert. Denn von diesem Gase würde sich in einem gleichen Volumen Wasser ebenso viel auflösen, als davon im Blute vorhanden ist.

Bei der Atmung der Gewebe wird Sauerstoff von seiten der Zellen aus der sie umspülenden Lymphe aufgenommen. Hierdurch sinkt offenbar in dieser Flüssigkeit die Sauerstoffspannung, infolgedessen nach Maßgabe des Verbrauchs neuer Sauerstoff aus dem Blutplasma durch Diffusion in die Lymphe übertritt. Die hierdurch im Blutplasma erzeugte Spannungsdifferenz wird sogleich durch Nachdringen des Sauerstoffs aus dem Oxyhämoglobin der Blutkörperchen ausgeglichen. Letztere endlich sättigen sich in den Lungen oder in den Kiemen schnell wieder mit Sauerstoff. Dies geht wahrscheinlich in der Weise vor sich, daß aus der Alveolarluft Sauerstoff in das Blutplasma andauernd diffundiert, während zugleich in der Lunge die an Sauerstoff armen roten Blutkörperchen dieses Gas aus dem Plasma fortwährend an sich reißen¹⁾.

In dieser Weise veranlaßt der Verbrauch in den Organen eine kontinuierliche Strömung des Sauerstoffs aus den Lungenalveolen in das Blut und von dort durch die Lymphe in die Zellen hinein, wo der Sauerstoff zu den Oxydationsprozessen verbraucht und dann im wesentlichen in der Form von Kohlensäure als Verbrennungsprodukt wieder an die Lymphe abgegeben wird.

Eine Unterbrechung des kontinuierlichen Sauerstoffstroms ist infolge der chemischen Bindung des Sauerstoffs an das Hämoglobin kaum möglich. Selbst durch die Luftverdünnung, wie sie auf sehr hohen Bergen statthat, kann eine Störung nicht leicht geschehen. Dies erklärt sich aus der schon erwähnten Thatsache, daß auch bei sehr erheblicher Verminderung des Sauerstoff-Partiardrucks das Hämoglobin sich noch vollkommen mit Sauerstoff zu sättigen vermag²⁾, zumal jedes Blutkörperchen im Verlaufe einer Minute etwa 2—4mal durch die Lungen getrieben wird, deren innere Oberfläche beim Menschen etwa 2000 Quadratfuß beträgt und von dem Kapillarnetz dicht durchspannen ist. Erst wenn der gewöhnliche Atmosphärendruck bis etwa auf die Hälfte gesunken ist, was einer Höhe von 5961 m entspricht (vergl. S. 560), vermag das Hämoglobin nicht mehr eine dem Bedarf des Organismus genügende Sauerstoffmenge auf-

1) Gegenüber dieser allgemein angenommenen Diffusionstheorie der Sauerstoffaufnahme in den Lungen hat CHR. BOHR die Behauptung aufgestellt, daß die Spannungsdifferenzen auf den zwei Seiten der Alveolarwand nicht für eine Diffusion des Sauerstoffs durch das Lungengewebe sprechen, sondern daß vielmehr der Gasaustausch daselbst durch eine Art Sekretion zustande komme. Vergl. CHR. BOHR, Ueber die Lungenatmung, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 2, 1890, S. 236. Inwieweit diese Ansicht berechtigt ist, läßt sich vorläufig nicht entscheiden.

2) Vergl. WILHELM MÜLLER, Beiträge zur Theorie der Respiration, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 108, 1858, S. 257 und Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 33, 1858, S. 99. PAUL BERT, Der atmosphärische Druck, Paris 1878. A. FRÄNKEL und J. GEPPERT, Ueber die Wirkungen der verdünnten Luft auf den Organismus, Berlin 1883 (Ref. i. Med. Centralbl., 1883, S. 583). Vergl. auch A. LOEWY, Ueber die Respiration und Zirkulation unter verdünnter und verdichteter, sauerstoffarmer und sauerstoffreicher Luft, Pflüger's Arch., Bd. 58, 1894, S. 409.

zunehmen, womit auch die Erstickung allmählich beginnen muß. Wird dagegen bei künstlichen Versuchen der Luftdruck schnell unter das zulässige Maß vermindert, so sammeln sich Gasblasen im Blute an¹⁾, welche die Lungenkapillaren verstopfen und hierdurch plötzlichen Tod verursachen. Ebenso wenig, wie durch Verminderung des Sauerstoffdrucks in der angegebenen Grenze, wird die Atmung durch eine künstliche Steigerung des Sauerstoffpartiardrucks bis auf das Dreifache der Norm irgendwie gestört. So ließen REGNAULT und REISSET Tiere während der Dauer eines Tages sauerstoffreiche Luft einatmen, ohne daß hierdurch die Größe der Sauerstoffeinnahme im geringsten beeinflußt wurde²⁾.

Mit der Sauerstoffaufnahme geht die Kohlensäureabgabe seitens der Zellen parallel, welcher schließlich die Eliminierung dieses Gases durch die Lungen folgt.

Auch dieser Vorgang beruht augenscheinlich auf einer Diffusion der Kohlensäure, indem dieselbe von der Lymphe mit hoher Kohlensäurespannung dorthin strömt, wo der Partiardruck der Kohlensäure ein geringerer ist, nämlich in das Blutplasma, welches dann seinerseits die Kohlensäure an die Luft der Lungenalveolen abgibt.

Die in den Alveolen befindliche Luft zum Zweck der Analyse zu isolieren, ist technisch nicht ausführbar. Dieselbe ist jedenfalls etwas reicher an Kohlensäure als die Expirationsluft, denn bei der Ausatmung bleibt stets ein Teil der aus den Lungengefäßen eliminierten Kohlensäure in den Alveolen zurück. Indessen kann man annehmen, daß die Alveolarluft der Expirationsluft wenigstens annähernd in ihrer Zusammensetzung gleicht.

In letzterer wurde der Partiardruck der Kohlensäure auf 21.3 mm Quecksilber bestimmt. Nimmt man denselben aber noch um $\frac{1}{3}$ höher, so würde derselbe 28 mm Quecksilber betragen.

Da die Kohlensäurespannung im Blute des rechten Herzens nach den Befunden von STRASSBURG³⁾ 41 mm Quecksilber beträgt, so wird ein Diffusionsstrom von Kohlensäure aus dem Lungenblute in die Alveolen hinein stattfinden, bis ein Ausgleich der Gase stattgefunden hat⁴⁾. Bevor dies aber geschieht, ist infolge der Inspiration von neuem eine Spannungsdifferenz entstanden, so daß der Diffusions-

1) Vergl. HOPPE-SEYLER, Ueber den Einfluß, welchen der Wechsel des Luftdrucks auf das Blut ausübt, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1857, S. 63.

2) V. REGNAULT und J. REISSET, Chemische Untersuchungen über die Atmung der verschiedenen Tierklassen. Annal. de chim. et de phys., 3. série, Bd. 26, 1849, S. 496. Diese Untersuchungen sind in neuerer Zeit bestätigt worden von L. DE SAINT-MARTIN, Compt. rend., Bd. 98, 1884, S. 241. L. FRÉDÉRICQ, ebendas., Bd. 99, 1884, S. 1124. L. LUKJANOW, Ueber die Aufnahme des Sauerstoffs bei erhöhtem Prozentgehalt desselben in der Luft, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 313. C. SPECK, Physiologie des menschlichen Atmens, Leipzig 1892, S. 99—128. Gegenteilige Angaben verdienen keine Beachtung.

3) Vergl. G. STRASSBURG, Pflüger's Arch., Bd. 6, 1872, S. 65.

4) Vergl. hierüber die Untersuchungen von S. WOLFFBERG, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 465 u. Bd. 6, 1872, S. 23, sowie von M. NUSSBAUM, ebendas., Bd. 7, 1873, S. 296.

strom der Kohlensäure — wie der umgekehrt gerichtete des Sauerstoffs — ein kontinuierlicher wird ¹⁾).

Ist die eingeatmete atmosphärische Luft keine normale, sondern bereits mit Kohlensäure geschwängert, so wird auch die Kohlensäureabgabe aus den Lungen in die Alveolen weniger schnell von statten gehen, und zwar um so langsamer, je mehr die Inspirationsluft Kohlensäure enthält. Infolgedessen vermehrt sich der Kohlensäuredruck im Blute und veranlaßt durch Reizung des Atemcentrums verstärkte Atembewegungen und vermehrte Herzarbeit, wodurch bei einem mäßigen Gehalt der atmosphärischen Luft an Kohlensäure diese Schädlichkeit ausgeglichen werden kann.

Anders gestalten sich die Verhältnisse, wenn die Kohlensäuremenge der inspirierten Luft derjenigen der Expirationsluft gleich kommt, d. h. beim Menschen ²⁾ etwa 4,38, beim Hunde ³⁾ gegen 3 Proz. beträgt. In diesem Falle wird zwar ebenfalls noch eine beträchtliche Zeit lang Kohlensäure durch die Lunge eliminiert. Denn der Druck dieses Gases in den Geweben und im Blute wird infolge der Stauung auch unter diesen Umständen bald den Partiardruck der Kohlensäure in der Inspirationsluft übertreffen. Dennoch ist aus ersichtlichen Gründen der schließliche Tod durch Erstickung unausbleiblich ⁴⁾.

Daß hieran keineswegs der Mangel an Sauerstoff die Schuld trägt, hat zuerst W. MÜLLER ⁵⁾ bewiesen. Er ließ Tiere in abgeschlossenen Räumen sauerstoffreiche Luftgemische einatmen und fand, daß auch unter diesen Umständen der Tod durch Kohlensäurevergiftung eintrat, obgleich der Partiardruck des Sauerstoffs nicht unter die Norm gesunken war. Selbst aus sehr kohlenstoffreicher Luft wird bei genügender Gegenwart von Sauerstoff der letztere in ganz normaler Weise ins Blut aufgenommen, so daß demnach die Kohlensäure nicht etwa durch Verhinderung der Sauerstoffaufnahme die Tiere tötet.

Namentlich bei den Herbivoren findet sich regelmäßig in der Expirationsluft auch etwas Grubengas, welches offenbar aus dem Dickdarm resorbiert, aber wegen seiner Flüchtigkeit nicht verbrannt wird (vergl. S. 374). Dasselbe Gas neben Wasserstoff will übrigens GRÉHANT ⁶⁾ spurweise auch im Blut von Hunden nachgewiesen haben.

1) Wie die Aufnahme des Sauerstoffs, so soll nach CHR. BOHR auch die Ausscheidung der Kohlensäure in den Lungen nicht durch Diffusion, sondern durch eine sekretorische Thätigkeit der Alveolarepithelien erfolgen. Vergl. Anmerk. 1, S. 603.

2) Vergl. K. VIEBORDT, Physiologie des Atmens, Heidelberg 1845, S. 134.

3) S. WOLFFBERG, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 478.

4) Vergl. N. STROGANOW, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 31.

5) WILHELM MÜLLER, Beiträge zur Theorie der Respiration, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 108, 1858, S. 257 und Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 33, 1858, S. 99. Vergl. ferner PAUL BERT, Der atmosphärische Druck, Paris 1878, S. 988. G. FRIEDLÄNDER und E. HERTER, Ueber die Wirkung der Kohlensäure auf den tierischen Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 99.

6) Vergl. N. GRÉHANT, Ueber die Anwesenheit von Spuren brennbaren Gases im normalen Blut, Arch. de Physiol. 1895, S. 620.

Von einigen Forschern¹⁾ wird behauptet, daß die Expirationsluft, auch wenn dieselbe von aller Kohlensäure befreit ist, doch noch giftige Eigenschaften besitzen soll. Es müßte demnach bei der Atmung außer der Kohlensäure noch eine andere Substanz zur Ausscheidung kommen, welche selbst in minimalen Mengen schädlich wirkt. Durch konzentrierte Schwefelsäure soll dieser Stoff absorbiert werden.

Diese Angaben werden indessen von anderer Seite²⁾ mehr oder weniger geleugnet, indem man geneigt ist, lediglich der angesammelten Kohlensäure die Erkrankung und den schließlichen Tod der Versuchstiere zuzuschreiben.

Die Veränderungen der atmosphärischen Luft infolge der Atmung ergeben sich aus dem bisher Besprochenen ohne weiteres.

Die Expirationsluft muß gegenüber der inspirierten Luft einen geringeren Sauerstoff- sowie einen höheren Kohlensäuregehalt besitzen. So finden sich beim Menschen³⁾ im Mittel

in der Expirationsluft

15,88 Proz. Sauerstoff und 4,38 Proz. Kohlensäure,

während die atmosphärische Luft

20,93 Proz. Sauerstoff und 0,03 Proz. Kohlensäure

enthält.

In der ausgeatmeten Luft ist also etwa um $\frac{1}{4}$ weniger Sauerstoff als in der Atmosphäre, während der Kohlensäuregehalt durch die Atmung 150 mal so groß geworden ist.

Das Volumen der Expirationsluft ist, nach dem Trocknen und unter gleichen Bedingungen gemessen, beim Menschen gewöhnlich um einige Volumenprocente kleiner als dasjenige der inspirierten Luft, wiewohl doch die Volumina des eingeatmeten Sauerstoffs und der dafür ausgeatmeten Kohlensäure eigentlich gleich sein müßten. Denn 1 Molekül Sauerstoff bildet mit einem Kohlenstoffatom 1 Molekül Kohlensäure, und die gleiche Anzahl von Molekülen verschiedener Gase nehmen gleiche Räume ein.

Diese auffallende Erscheinung erklärt sich indessen aus der Tatsache, daß nicht der gesamte eingeatmete Sauerstoff in der Expirationsluft als Kohlensäure wieder erscheint. Er wird vielmehr zu einem gewissen Anteil bei der Verbrennung der Fette und Eiweißstoffe, auch zur Bildung von Wasser sowie von Schwefelsäure verbraucht. Nur die Kohlehydrate enthalten so viel Sauerstoff, als zur vollkommenen Verbrennung ihres Wasserstoffes erforderlich ist. Bei einseitigem

1) B. RICHARDSON, Brit. med. Journ., 1860. M. PETTENKOFER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Supplementbd. 2, 1862, S. 5. E. BROWN-SÉQUARD und D'ARSONVAL, Compt. rend., 1887, 1888 u. 1889 sowie Arch. de Physiol., 1894, S. 113. R. WURTZ, Compt. rend., Bd. 106, 1888, S. 213.

2) Vergl. besonders J. TH. HERMANS, Ueber die vermeintliche Ausatmung gasförmiger organischer Substanzen durch den Menschen, Arch. f. Hyg., Bd. 1, 1883, S. 5. K. B. LEHMANN und F. JESSEN, ebenda, Bd. 10, 1890, S. 367. F. RAUER, Zeitschr. f. Hyg., Bd. 15, 1893, S. 57. HOPPE-SLEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 577.

3) Vergl. K. VIERORDT, Physiologie des Atmens, Heidelberg 1845, S. 134.

Kohlehydratgenuß sind daher auch die Volumina der Inspirationsluft und der Expirationsluft gleich.

Um unter verschiedenen Bedingungen und bei verschiedenen Tieren den respiratorischen Gaswechsel zu studieren, dienen die Respirationsapparate, welche zuerst von REGNAULT und REISET¹⁾ sowie später im größeren Maßstabe von PETTENKOFER²⁾ konstruiert wurden. Es sind dies luftdicht abgeschlossene Räume, welche eine konstante Temperatur besitzen und welche es gestatten, die während einer bestimmten Zeit ausgeatmete Kohlensäure sowie den aufgenommenen Sauerstoff quantitativ zu bestimmen. Während des Versuches wird durch eine ventilierende Vorrichtung ein kontinuierlicher, gleichmäßiger und genau zu messender Luftstrom durch den Apparat geleitet, so daß die Atmungsluft andauernd normal bleibt³⁾.

Es hat sich nun gezeigt, daß die Größe des Gaswechsels durchaus nicht dem Körpergewichte parallel geht, sondern daß im allgemeinen kleinere Tiere intensiver atmen, d. h. pro Kilo in der Zeiteinheit mehr Sauerstoff verbrauchen und mehr Kohlensäure abgeben als größere, was offenbar einem lebhafteren Stoffwechsel der kleineren Tiere entspricht (vergl. S. 351).

So nimmt das Pferd in der Ruhe pro Kilo und Stunde 0,35 g Sauerstoff auf, der erwachsene Mensch unter denselben Bedingungen 0,42 g, das Kaninchen dagegen etwa doppelt so viel, nämlich 0,92 g.

Ferner finden sich in dieser Beziehung sehr erhebliche Differenzen bei den verschiedenen Tierklassen. Die größte Atmungsintensität läßt sich bei den Vögeln feststellen, während die Kaltblüter den trägsten Gaswechsel zeigen, so daß als Extreme die großen Kaltblüter und die kleinen Singvögel anzuführen sind. Letztere nehmen pro Kilo und Stunde nicht weniger als 11,64 g Sauerstoff auf, der Frosch dagegen nur 0,07 g, eine Zahl, welche sich bei den Riesenschlangen und Krokodilen noch erheblich vermindern dürfte. Die große Widerstandsfähigkeit der Kaltblüter beim Atmen in geschlossenen Räumen wird hieraus zum Teil verständlich.

Bei demselben Individuum, speziell beim Menschen⁴⁾ und dem

1) V. REGNAULT und J. REISET, Chemische Untersuchungen über die Atmung der verschiedenen Tierklassen, *Annal. de chim. et de phys.*, sér. 3, Bd. 26, 1849 sowie Bd. 69, 1863. Der Apparat von REGNAULT und REISET ist in neuerer Zeit von HOPPE-SEYLER wesentlich verbessert worden, so daß er auch für Versuche am Menschen geeignet ist. Vergl. HOPPE-SEYLER, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 19, 1894, S. 574. Hier findet sich eine Kritik der übrigen Methoden, von denen noch diejenige von C. SPECK (1871) sowie von J. GEPPERT und N. ZUNTZ (1885) zu erwähnen sind. Einen weiteren Respirationsapparat haben neuerdings KLAS SONDEN und R. TIGERSTEDT angegeben. Vergl. *Skandin. Arch. f. Physiol.*, Bd. 6, 1895, S. 1—52.

2) M. PETTENKOFER, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Supplementbd. 2, 1862/63, S. 1 sowie *Zeitschr. f. Biol.*, Bd. 11, 1875, S. 541.

3) Zur Untersuchung der Respiration von Wassertieren dient eine besondere von F. JOLIET und P. REGNARD angegebene Vorrichtung. Vergl. *Arch. de Physiol.*, 1877, S. 44. Hier finden sich zahlreiche Angaben über die Respirationsverhältnisse von Fischen und Wirbellosen.

4) Vergl. hierüber die zusammenfassende Monographie von C. SPECK, *Physiologie des menschlichen Atmens*, Leipzig 1892. Hier findet sich

Warmblüter überhaupt, wird der Gaswechsel erhöht nach der Aufnahme von Nahrung¹⁾, beim Absinken der Außentemperatur und ganz besonders nach Muskelbewegungen²⁾, so daß bei sehr anstrengender körperlicher Arbeit die Kohlensäureabgabe bis auf das Achtfache gegenüber der Ruhe ansteigen kann. Dagegen zeigen die Warmblüter eine Verminderung des Gaswechsels beim Ansteigen der Außentemperatur sowie bei der künstlichen Reizung des Halsmarkes³⁾, wodurch eine Erregung der gesamten vasomotorischen Nerven bewirkt wird.

Unter dem respiratorischen Quotienten versteht man das Volumenverhältnis der bei der Atmung aufgenommenen Kohlensäure zu dem aufgenommenen Sauerstoff, wobei die beiden Gase natürlich unter gleichen Bedingungen zu messen sind.

Der respiratorische Quotient $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}}$ ist gleich 1, wenn der gesamte inspirierte Sauerstoff in der Ausatemungsluft wieder erscheint, was unseren obigen Ausführungen entsprechend nur nach einseitigem Kohlehydratgenuß zutrifft.

Indessen nähert sich der respiratorische Quotient, dessen Bestimmung in der Regel auf Grund einer 24-stündigen Beobachtung erfolgt, sehr stark der Zahl 1 bei den Herbivoren sowie auch beim Menschen⁴⁾ nach Aufnahme rein vegetabilischer Kost, während er bei einseitigem Fleischgenuß, im Hungerzustande sowie bei den Fleischfressern kleiner als 1 ist und bis auf den Wert 0,6 herabsinken kann. Dieselbe Zahl ist übrigens auch bei diabetischen Menschen, in der schweren Form dieser Krankheit, aus leicht erklärlichen Gründen beobachtet worden⁵⁾.

Da die Sauerstoffaufnahme und die Kohlensäureabgabe zeitlich nicht genau zusammenfallen, kann der respiratorische Quotient bisweilen auch ein wenig größer als 1 gefunden werden, indessen wohl nur dann, wenn seine Bestimmung auf Grund kurz dauernder Beobachtung erfolgt.

auch die einschlägige Litteratur zusammengestellt. Siehe ferner: KLAS SONDÉN und R. TIGERSTEDT, Untersuchungen über die Respiration und den Gesamtstoffwechsel des Menschen, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1896, S. 53—224.

1) Vergl. besonders auch A. MAGNUS LEVY, Ueber die Größe des respiratorischen Gaswechsels unter dem Einflusse der Nahrungsaufnahme, Pflüger's Arch., Bd. 55, 1893, S. 1.

2) Vergl. L. SCHNYDER, Muskelkraft und Gaswechsel, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 289. Hier findet sich die Litteratur zusammengestellt.

3) F. TANGEL, Untersuchungen über den Einfluß des vasomotorischen Nervensystems auf den Stoffwechsel, Pflüger's Arch., Bd. 61, 1895, S. 563. Hier findet sich die ältere Litteratur.

4) Bestimmungen des respiratorischen Quotienten am gesunden Menschen hat in neuerer Zeit E. LAVES ausgeführt. Vergl. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 590.

5) Vergl. W. WEINTRAUD und E. LAVES, Ueber den respiratorischen Stoffwechsel im Diabetes mellitus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 617.

Die Atmung der Fische erfordert einige spezielle Bemerkungen. Diese Tiere atmen zwar direkt durch die Kiemen, indessen scheint wenigstens bei den meisten Tiefseefischen auch die Schwimmblase bei der Atmung irgend eine nicht näher bekannte Rolle zu spielen.

Schon J. B. BIOT hatte (1808) gefunden, daß in großen Tiefen gefangene Seefische neben Stickstoff bis zu 80 Volumenprocente Sauerstoff in ihrer Blase enthalten, was später von MOREAU ¹⁾ und in neuerer Zeit auch von BOHR ²⁾ bestätigt wurde. Außerdem aber stimmen die beiden zuletzt genannten Forscher darin überein, daß dieser Sauerstoffgehalt um so bedeutender ist, aus je größerer Tiefe die betreffenden Tiere stammen. Gegenüber Fischen derselben Species, welche an der Oberfläche des Wassers gefangen wurden, kann z. B. bei einem in großer Tiefe gefangenen *Gadus callarias* der Sauerstoffgehalt der Schwimmblasengase die fünffache Menge betragen. Ferner ist festgestellt, daß sich eine Vermehrung des Sauerstoffgehaltes in der Blase auch künstlich erzeugen läßt, wenn man einen gewissen Druck auf das Wasser, worin der Fisch schwimmt, ausübt. Das Gas wird unter diesen Umständen, trotz des oft vorhandenen höheren Partiardruckes des Sauerstoffs in der Schwimmblase, aus dem Blute gegen das Blasenlumen secerniert. Die Diffusion kann hierbei durchaus keine Rolle spielen, wie namentlich HÜFNER ³⁾ überzeugend bewiesen hat. Thatsächlich finden sich denn auch in der Schwimmblasenwand eigentümliche, von JOHANNES MÜLLER entdeckte Gefäßanordnungen, welche anscheinend eine lokale Verlangsamung der Blutzirkulation bezwecken und wahrscheinlich zur Ausscheidung des Sauerstoffs in den Hohlraum dienen. Auch Beziehungen des Nervensystems zu dem Sekretionsvorgang sind nachgewiesen, da derselbe, wie BOHR gefunden hat, nach beiderseitiger Vagusdurchschneidung nicht mehr zustande kommt.

Entleert man die Schwimmblase durch Absaugen mittels eines feinen Troikarts und setzt den Fisch wieder ins Wasser, so füllt sich das Organ allmählich wieder mit Gas, welches nach einer Reihe von Stunden, den oben mitgeteilten Befunden entsprechend, um so mehr Sauerstoff enthält, unter je höherem Druck das Wasser sich befindet.

Man könnte daran denken, daß die eigentümliche, vom Druck abhängige Zusammensetzung der Schwimmblasengase eine regulatorische Einrichtung ist, welche den Zweck habe, die Tiere in großen Tiefen, wo Sauerstoffmangel herrsche, mit diesem Gase zu versorgen.

Indessen steht einer solchen Annahme die Thatsache entgegen, daß auch in den größten Meerestiefen genau ebenso viel Sauerstoff und Stickstoff gelöst ist, als das Wasser bei der ihm in der Tiefe

1) A. MOREAU, *Compt. rend.*, Bd. 79, 1874, S. 1134.

2) Vergl. CHR. BOHR, Ueber die Sekretion von Sauerstoff in der Schwimmblase der Fische, *Compt. rend.*, Bd. 114, 1892, S. 1560 sowie „Ueber den sekretorischen Einfluß des Vagus auf die Gasveränderung in der Schwimmblase der Fische“, *Journ. of Physiol.*, Bd. 15, 1894, S. 494. Vergl. auch J. RICHARD, *Compt. rend.*, Bd. 120, 1895, S. 745.

3) G. HÜFNER, Zur physikalischen Chemie der Schwimmblasengase, *Dn Bois Arch.*, 1892, S. 54.

eigenen Temperatur und unter dem an der Oberfläche herrschenden Druck aus der Luft aufzunehmen imstande ist¹⁾.

Bei manchen Süßwasserfischen, wie z. B. dem Flußbarsch (*Lucioperca sandra*), läßt sich eine Gasveränderung in der Schwimmblase nicht erkennen, gleichviel ob die Tiere an der Oberfläche gefangen wurden oder aus großen Tiefen stammen, wie sie im Bodensee vorkommen²⁾. Beim Kilch (*Coregonus acronius*), einem Tiefseefisch, welcher sich im Schlamm zu vergraben pflegt, fand HÜFNER in der Schwimmblase zuweilen fast reinen Stickstoff, dem in anderen Fällen nur sehr geringe Mengen von Sauerstoff beigemischt waren.

Es wurde bereits wiederholt angedeutet, daß bei den verschiedenen Tierklassen in Bezug auf das Atembedürfnis erhebliche Differenzen bestehen.

Während die Säugetiere und besonders die Vögel in sauerstofffreien Medien nach wenigen Minuten sterben, leben Frösche in einer völlig sauerstofffreien Wasserstoff- oder Stickstoffatmosphäre viele Stunden und produzieren hierbei reichlich Kohlensäure (vergl. S. 17). Ja nach Beobachtungen von JOHANNES MÜLLER³⁾ zeigen diese Tiere unter den angegebenen Umständen bisweilen noch nach 12 Stunden deutliche Lebenserscheinungen und sind selbst nach 22 Stunden nur scheinot. Noch lebenszäher erweisen sich die Schildkröten, da sie, unter Oel getaucht, erst nach 24—36 Stunden sterben. Die Amphibien scheinen somit im allgemeinen nicht nur gegen den Sauerstoffmangel, sondern auch gegen die toxische Einwirkung der Kohlensäure ungemein widerstandsfähig zu sein.

Anders verhalten sich in dieser Beziehung die Fische, welche zwar Sauerstoffmangel verhältnismäßig lange ertragen, aber gegen eine Ansammlung von Kohlensäure im Wasser recht empfindlich sind. So leben Goldfische in ausgekochtem Wasser etwa 1 $\frac{1}{2}$ Stunden, während sie in wenigen Minuten sterben, wenn man Kohlensäure in die Flüssigkeit einleitet.

Die Wirbellosen⁴⁾ besitzen im allgemeinen ein nach geringeres Atembedürfnis als die kaltblütigen Wirbeltiere.

Ueber die Fähigkeit der Askariden, etwa 5 Tage lang in einer vollkommen abgeschlossenen und sauerstofffreien Glasröhre zu leben

1) Vergl. O. JACOBSEN, Jahresber. der Kommission z. Untersuch. d. deutsch. Meere f. 1872/73, S. 46 sowie Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 167, 1873, S. 1. H. TORNÖR, Ber. d. Norweg. Nordmeer-Expedition 1876—1878, Christiania 1880. O. JACOBSEN und R. NEUMEISTER, Die Ergebnisse der Untersuchungsfahrten S. M. Knbt. „Drache“ in der Nordsee, Berlin (Mittler) 1886, S. 16.

2) Vergl. G. HÜFNER, a. a. O. Aeltere Angaben über die Schwimmblasengase der Fische finden sich bei JOHANNES MÜLLER, Handbuch der Physiologie des Menschen, Coblenz 1844, Bd. 1, S. 243.

3) Vergl. JOHANNES MÜLLER, Handbuch der Physiologie des Menschen. Coblenz 1844, I, S. 228. Hier findet sich die ältere Litteratur.

4) Die älteren Beobachtungen über das Atembedürfnis der Wirbellosen sind zusammengestellt bei G. R. TREVIRANUS, Biologie oder Philosophie der lebenden Natur für Naturforscher und Aerzte, Göttingen 1818, Bd. 5, S. 270 u. 271. Vergl. auch C. ARNOLD, Beiträge zur vergleichenden Physiologie, Inaug.-Diss. Bern 1881.

und hierbei lebhaft Bewegungen auszuführen, wurde schon berichtet (vergl. S. 17). Ähnlich scheinen sich viele andere Wirbellose zu verhalten. Dagegen vertragen die Insekten nicht lange eine Behinderung des Luftzutrittes. Sie verfallen hiernach bald in einen eigentümlichen Ruhezustand, aus welchem sie sich aber bei erneutem Luftzutritt selbst nach langer Zeit wieder erholen können. Dagegen sterben sie nach dem Bestreichen mit Oel, weil hierdurch ihre Tracheen dauernd verstopft werden. Auch die Insektenlarven vermögen ihr Sauerstoffbedürfnis unter Umständen erheblich einzuschränken. Man sah sie im Vakuum sowohl wie in einer Stickstoff- oder Wasserstoffatmosphäre etwa 8 Tage am Leben bleiben.

Zweites Kapitel.

Die Lymphe.

Die schwach gelblich gefärbte Lymphe bildet sich aus den Bestandteilen des Blutplasmas und stellt die unmittelbare Ernährungsflüssigkeit der Gewebe vor. Denn die Blutkapillaren treten zum Zweck des Stoffaustausches nicht direkt an die Organe heran, sondern es befinden sich überall zwischen letzteren und der Blutbahn vom Bindegewebe gebildete und vielfach untereinander in Verbindung stehende feinste netzförmige Spalten, in welche hinein das Blutplasma aus den Kapillaren gelangt, bevor es die Gewebszellen erreichen kann.

Die einzigen Blutkapillaren, welche kein Lymphraum umgiebt, sind die MALPIGHI'schen Gefäßknäuel der Niere, von denen das salzhaltige Harnwasser direkt in die BOWMAN'schen Kapseln übertritt. Aber in diesen Nierenpartien handelt es sich nicht um den Uebertritt von Blutplasma in ein zu ernährendes Organ, sondern lediglich um den Austritt von überschüssigem Blutwasser in den Anfang der Harnkanälchen.

Während das zur Lymphe gewordene Blutplasma in den netzförmigen Bindegewebsräumen die Organe durchsetzt, nimmt es aus gewissen (lymphoiden) Bezirken des Bindegewebes reichlich Leukozyten auf, welche dann die Formelemente der Lymphe vorstellen und derselben ein mehr oder weniger trübes Ansehen verleihen.

Erst allmählich bilden sich aus den Bindegewebspalten die sog. Lymphkapillaren, deren Lumen von plattenförmigen Bindegewebszellen umschlossen wird. Diese gehen dann in wirkliche Lymphgefäße mit selbständigen Wandungen über, die vielfach noch Lymphdrüsen durchspülen und sich dann mehr und mehr vereinigen, um schließlich dem Gebilde der oberen Hohlvene zuzustreben.

Aus den geschilderten anatomischen Verhältnissen ergibt sich, daß sowohl sämtliche im Blute vorhandenen Nährstoffe mit Einschluß des Wassers die Lymphe passieren müssen, als auch, daß umgekehrt die Endprodukte des Stoffwechsels samt dem überschüssigen Wasser, welche aus den Zellen austreten, zunächst in die Lymphe gelangen, bevor sie dem Blute zugeführt werden. Die Lymphbestandteile sind also, wie diejenigen des Blutes, zweifacher Herkunft.

Es fragt sich nun, in welcher Weise der Uebertritt der Plasmabestandteile aus den Blutkapillaren in die Lymphbahnen zustande kommt.

Während man früher geneigt war, in diesem als „Transsudation“ bezeichneten Vorgang eine Art Filtration des Blutplasmas zu sehen,

wonach die stetig fließende Lymphe in allen Organen gleichmäßig zusammengesetzt wäre, hat in neuerer Zeit HEIDENHAIN¹⁾ auf die großen Bedenken einer solchen Annahme hingewiesen.

Zunächst konnte er, im Gegensatz zu früheren Forschern²⁾, mit Sicherheit feststellen, daß bei der Betrachtung der Lymphbildung als Filtrationserscheinung und der hiermit verbundenen Vorstellung von einer überall gleichmäßigen Zusammensetzung dieser Flüssigkeit eine genügende Ernährung der meisten Gewebe nicht stattfinden kann.

Denn der Lymphstrom fließt viel zu träge, als daß er bei einheitlicher Zusammensetzung die spezifischen Materialien, deren gewisse Organe zu ihrer Ernährung bedürfen, ihnen in ausreichender Menge zuführen könnte. Man wird vielmehr bei der Betrachtung dieser Verhältnisse zu der Annahme gedrängt, daß die Lymphe dem einen Organ verhältnismäßig viel Kalk, dem anderen reichlich Zucker, dem dritten viel Eiweiß, Fett u. s. f. zuführen muß, um den Bedürfnissen der verschiedenen Zellen gerecht zu werden.

Als Belege führt HEIDENHAIN folgende Tatsachen an:

Die gesamte 24-stündige Milch einer Kuh enthält etwa 42,5 g Kalk. Der Gehalt der dem Ductus thoracicus entnommenen Lymphe an Kalk beträgt 0,18 g pro Mille. 42,5 g Kalk würden also durch 236000 ccm Lymphe aus dem Blute herausgeschafft werden müssen, um für die Drüsenzellen disponibel zu werden. Dieser Zahl gegenüber beträgt die höchste Lymphmenge, welche man aus dem Ductus thoracicus von Kühen erhielt, für 24 Stunden annähernd 42600 ccm. Davon stammt aber noch der bei weitem größte Teil aus den Eingeweiden des Unterleibes und sicher nur ein sehr kleiner Bruchteil aus den Milchdrüsen. Ganz ähnlich gestaltet sich die Berechnung für den Eiweißgehalt der Milch, sowohl bei der Kuh, als auch bei der Hündin³⁾.

Hiernach wird offenbar von seiten der Blutkapillaren gegen die Milchdrüsen eine viel kalkreichere und erheblich eiweißreichere Flüssigkeit ausgeschieden, als die Gesamtymphe vorstellt.

Ein weiteres Beispiel führt BUNGE⁴⁾ an:

Der menschliche Lymphstrom beträgt täglich etwa 4 Liter, wenn man die wohlberechtigte Annahme macht, daß beim Menschen die

1) R. HEIDENHAIN, Versuche und Fragen zur Lehre von der Lymphbildung, Pflüger's Arch., Bd. 49, 1891, S. 216. Vergl. auch H. HANBURGER, Untersuchungen über die Lymphbildung, insbesondere bei Muskelarbeit, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 143. Ferner: J. OSTOWSKI, Centralbl. f. Physiol., Bd. 9, 1895, No. 24. Dagegen haben E. H. STARLING (Journ. of Physiol., Bd. 16, 1894, No. 3 u. 4 und Bd. 17, 1895, No. 1 u. 2), sowie W. COHNSTEIN (Virchow's Arch., Bd. 135, 1894, S. 415 und Pflüger's Arch., Bd. 59, 1895, S. 350) die Filtrationstheorie noch einmal zu retten versucht. Vergl. hiergegen die Bemerkungen von R. HEIDENHAIN, Pflüger's Arch., Bd. 56, 1894, S. 632, sowie von H. HANBURGER, Du Bois Arch., 1895, S. 364.

2) Die betreffende Litteratur und ihre Besprechung findet sich bei R. HEIDENHAIN, a. a. O.

3) Vergl. hierüber auch G. BUNGE, Internationaler Physiologenkongreß zu Basel, 1889 sowie dessen Lehrbuch d. physiol. Chem., 1894, S. 229.

4) G. BUNGE, a. a. O.

Lympe nicht schneller fließt als beim Hunde. Da das Blut nur 0,1—0,2 Proz. Traubenzucker enthält, würden die 4 Liter filtrierten Blutplasmas im Laufe eines Tages den Geweben höchstens 8 g Zucker zuführen, womit der Bedarf aber lange nicht gedeckt ist. Denn thatsächlich werden im Laufe eines Tages oft 500—1000 g Zucker vom Darm aus ins Blut aufgenommen, welche durch die Kapillaranwandungen in die Gewebe übertreten. Hiernach muß eine verhältnismäßig konzentrierte Zuckerlösung durch die Kapillaren in diejenigen Gewebe befördert werden, wo ein lebhafter Verbrauch des Zuckers als Kraftquelle statthat, wie in den Muskeln, oder wo eine Aufspeicherung von Glykogen sich vollzieht, wie dies in der Leber der Fall ist.

Ähnlich wie in den Muskeln und Milchdrüsen gestalten sich die Verhältnisse in den Nieren. Es müßten dort nach einer Berechnung von HEIDENHAIN nicht weniger als 340 Liter Lympe durch Filtration gebildet werden, um den Harnkanälchen den 24-stündigen Harnstoff zuzuführen.

Spritzt man ferner einem Tiere Traubenzucker ins Blut, so verschwindet der Ueberschuß desselben schnell aus dem Blute, indem er durch die Nieren eliminiert wird (vergl. S. 309). Unterbindet man aber vor der Injektion die Ureteren oder noch besser die Nierengefäße, so tritt der eingespritzte Zucker in die Lympe über, welche hiernach stets einen erheblich höheren Zuckergehalt aufweist als das Blut¹⁾. Ebenso wie Zucker verhalten sich Harnstoff und ins Blut gespritzte Salze, sowie ferner die Verdauungsprodukte der Eiweißstoffe, die Albumosen und Peptone (vergl. S. 309). Diese Thatsache ist nicht nur mit der Annahme einer Filtration, sondern auch mit der einer Diffusion des Zuckers, woran man denken könnte, aus dem Blut in die Lympe unvereinbar. Denn die Diffusion durch die Kapillaranwand müßte ja in demselben Augenblick aufhören, wo der Prozentgehalt des Blutes und der Lympe an Zucker oder den übrigen genannten Stoffen gleich geworden ist.

Endlich läßt die Beobachtung²⁾, daß der Lymphstrom und die Menge seiner Trockensubstanz sogleich und unter allen Umständen erheblich gesteigert wird, wenn man wäßrige Extrakte aus Krebsmuskeln, Blut- und Pferdeegeln, Auszüge aus verschiedenen Organen von Säugetieren, oder aber Pepton-, Albumosen- sowie Eieralbuminlösungen³⁾ auch in sehr geringer Menge ins Blut spritzt, eine rein physikalische Erklärung der Lymphbildung nicht zu. Es macht vielmehr den Eindruck, daß diese als „Lymphagoga“ zu bezeichnenden Stoffe auf die lymphbereitenden Apparate einen spezifischen Reiz auszuüben imstande seien.

Aus allen diesen Beobachtungen und Versuchen scheint somit hervorzugehen, daß den Epithelien der Blutkapillaren, ähnlich wie dies für die Drüsenzellen zutrifft, eine Art Sekretionsfähigkeit eigen ist,

1) R. HEIDENHAIN, Pflüger's Arch., Bd. 49, 1891, Separatabdr. S. 62. Vergl. auch F. WEYNERT, Verteilung des dem Blute zugeführten Zuckers auf einige Körpersäfte, Inaug.-Diss. Dorpat 1890.

2) R. HEIDENHAIN, a. a. O. S. 31—50.

3) Ebenso wirken filtrierte Bakterienkulturen. Vergl. G. GÄRTNER und F. ROEMER, Ueber die Einwirkung von Bakterienkulturen auf den Lymphstrom, Wiener med. Blätter, 1891, No. 42.

so daß sie einem jeden Organe als „Lymphe“ eine Flüssigkeit von besonderer Zusammensetzung zuströmen lassen, welche den Bedürfnissen der betreffenden Gewebszellen entspricht. Wahrscheinlich werden aber auch umgekehrt die Endprodukte des Stoffwechsels, wenigstens größtenteils, von den Epithelien der Blutkapillaren aus den Lymphräumen direkt in das Blut befördert, so daß dieselben nicht erst durch den vereinigten Lymphstrom des Ductus thoracicus den Venen zugeführt zu werden brauchen.

Die besprochenen Verhältnisse lassen erwarten, daß die Lymphe der verschiedenen Organe wenigstens quantitativ eine verschiedene Zusammensetzung zeigt. Indessen liegen in dieser Beziehung vergleichende Untersuchungen, abgesehen von der bereits besprochenen Cerebrospinalflüssigkeit (vgl. S. 478) und dem Inhalt der vorderen Augenkammer (vgl. S. 485) sowie des Pericards (vergl. S. 617), nicht vor. Es sind vielmehr meist nur Analysen der Gesamtymphe ausgeführt worden, welche dem Ductus thoracicus oder größeren Lymphstämmen entnommen wurde.

Im allgemeinen hat sich hierbei ergeben, daß die Bestandteile der Gesamtymphe qualitativ von denen des Blutplasmas in keiner Weise abweichen¹⁾. Ebenso ist auch quantitativ nur insofern ein deutlicher Unterschied gegenüber dem Blutplasma zu konstatieren, als die Lymphe durchweg sehr viel weniger Eiweiß enthält als das Blutplasma. Häufig zeigt ferner der Fettgehalt bedeutende Differenzen. Macht man z. B. bei einem Hunde das Blut durch entsprechende Nahrung sehr fettreich, so findet man trotzdem die Lymphe des Halsstammes völlig fettfrei²⁾. Alle übrigen Bestandteile dagegen, wie Zucker, Lecithine, Cholestearine, Laktate, die anorganischen Salze und die stickstoffhaltigen Endprodukte des Stoffwechsels stimmen mit den Bestandteilen des Blutplasmas fast überein. Es resultiert also bei der Vereinigung der verschieden zusammengesetzten Lymphflüssigkeiten, aus denen die einzelnen Organe ihre spezifischen Nährmaterialien aufgenommen haben, eine dem Blutplasma wieder sehr ähnlich zusammengesetzte Mischung.

Auch das wiederholt in der Lymphe nachgewiesene Glykogen ist, wie der gleiche Befund im Blutplasma (vgl. S. 588), lediglich auf den Glykogengehalt der Leukocyten zu beziehen³⁾.

Die Menge der Lymphe, welche beim Hunde aus dem Ductus thoracicus ausfließt, hat HEIDENHAIN⁴⁾ im Mittel auf 0,44 ccm für je 10 Minuten und 1 Kilo Körpergewicht bestimmt, woraus sich bei einem 10 Kilo schweren Tiere die täglich ins Blut zurückströmende Lymphmenge auf etwa 600 ccm berechnet.

Der Lymphstrom kann recht erheblich beschleunigt und somit

1) Auch Ptyalin ist, wie im Blutplasma, so auch in der Lymphe vorhanden. Vergl. J. MUNK und A. ROSENSTEIN, *Virchow's Arch.*, Bd. 123, 1891, S. 230 u. 484. M. BIAL, *Pflüger's Arch.*, Bd. 52, 1892, S. 137. und F. RÖHMANN, ebendas., S. 157.

2) Vergl. A. RÖHRIG, *Ber. d. Sächs. Gesellsch. d. Wissensch.*, Bd. 26, 1874, S. 1, sowie W. COHNSTEIN und H. MICHAELIS, *Pflüger's Arch.*, Bd. 65, 1897, S. 474.

3) Vergl. besonders A. DASTRE, *Untersuchungen über den Zucker und das Glykogen der Lymphe*, *Compt. rend.*, Bd. 120, 1895, S. 1366.

4) R. HEIDENHAIN, *a. a. O.* S. 7 u. 8.

auch die Quantität der gebildeten Gesamtymphe vergrößert werden durch forcierte aktive und passive Muskelbewegungen¹⁾, wobei der Blutdruck nachweislich nicht im geringsten anzusteigen braucht.

Die Ursache dieser Erscheinung bilden offenbar gewisse bei der Muskelkontraktion entstehende Stoffwechselprodukte, welche in gleicher Weise, wie dies oben von den Extrakten der Krebsmuskeln berichtet wurde, durch direkte Reizung der Kapillarendothelien als Lymphagoga wirken²⁾.

Der Prozentgehalt der Gesamtymphe an Eiweiß ist durchaus kein konstanter. Die relative Menge der Proteinstoffe wechselt vielmehr sowohl bei den verschiedenen Tieren, als auch bei demselben Individuum je nach den äußeren Verhältnissen³⁾.

So steigern zwar forcierte Muskelbewegungen die Stärke des Lymphstroms, dagegen nimmt hierbei der Gehalt desselben an Eiweißstoffen ein wenig ab. In diesem Sinne ist wohl auch der etwas geringere Eiweißgehalt der Taglymphe gegenüber der Nachtlymphe zu erklären. Ebenso wird die Lymphe eiweißärmer bei der Herabsetzung des allgemeinen Stoffwechsels. Dagegen scheint das Verhältnis zwischen den in der Lymphe vorhandenen Globulinen und dem Albumin konstant und unter allen Umständen das nämliche zu sein, wie in dem betreffenden Blutplasma⁴⁾.

Die menschliche Lymphe dürfte etwa 3,7—5,5 Proz. Eiweiß enthalten. Beim Hunde hat man annähernd ebenso viel gefunden, weniger bei Rindern⁵⁾.

Infolge ihres geringeren Eiweißgehaltes gerinnt die Lymphe erheblich langsamer, und ihr Gerinnsel ist weniger fest als das des Blutplasmas. Durch Injektion von Peptonen⁶⁾, Albumosen oder Krebsmuskelextrakt⁷⁾ in das Gefäßsystem wird die Gerinnbarkeit der Lymphe, gleich der des Blutes, aufgehoben, was sich aus dem oben erwähnten Uebertritt dieser Stoffe in die Lymphbahn leicht erklärt.

Der Fettgehalt der aus dem Ductus thoracicus ausfließenden Lymphe wechselt ebenfalls und kann sehr erheblich ansteigen nach der Aufnahme von fettreicher Nahrung. Denn unter diesen Umständen mischt sich der Gesamtymphe das resorbierte Fett des Chylus bei, welcher zwar in seiner Zusammensetzung im nüchternen Zustande von der übrigen Lymphe in keiner Weise abweicht, dagegen

1) V. PASCHUTIN, Ueber die Absonderung der Lymphe im Arme des Hundes, Sitzungsber. d. Sächs. Gesellsch. d. Wissensch., Febr. 1873. K. LESSER, ebendas., 1878, S. 22. R. HEIDENHAIN, a. a. O. S. 9. H. HAMBURGER, a. a. O.

2) H. HAMBURGER, a. a. O. S. 175.

3) H. HAMBURGER, a. a. O. S. 175—178.

4) Vergl. GAETANO SALVIOLI, Die gerinnbaren Eiweißstoffe im Blutserum und in der Lymphe des Hundes, Du Bois Arch., 1881, S. 269, sowie FR. ALB. HOFFMANN, Globulinbestimmungen in Ascitesflüssigkeiten, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 16, 1882, S. 133. J. PIGEAUT, Ueber die Eiweißstoffe der serösen Flüssigkeiten, Inaug.-Diss. Leiden 1886 (Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 16, 1886, S. 474).

5) Vergl. R. HEIDENHAIN, a. a. O. S. 6 u. 7.

6) Vergl. G. FANO, Das Verhalten des Peptons gegen Blut und Lymphe, Du Bois Arch., 1881, S. 277.

7) R. HEIDENHAIN, a. a. O. S. 34 u. 36.

nach Fettgenuß durch die in ihm fein emulgierten Fettmengen als milchig getrübe Flüssigkeit erscheint¹⁾).

Menschliche Lymphe ist wiederholt analysiert worden. Als Beispiel mag hier die in neuerer Zeit von MUNK und ROSENSTEIN²⁾ ausgeführte Untersuchung einer Lymphe mitgeteilt werden, welche aus einer Fistel am Oberschenkel gewonnen wurde. Die Flüssigkeit enthielt:

Feste Stoffe ³⁾	3,7 — 5,5	Proz.
Eiweiß	3,4 — 4,1	"
In Aether lösliche Verbindungen	0,06 — 0,13	"
Zucker	0,1	"
Salze	0,8 — 0,9	"
Chlornatrium	0,55 — 0,58	"
Natriumkarbonat	0,24	"
Geringe Mengen von Kali, etwa $\frac{1}{30}$ des Natrongehaltes.		

Nach Fettgenuß gewann die sonst gelblich-opalisierende Lymphe im Verlaufe von 3 Stunden das Aussehen einer weißen Milch und enthielt nunmehr im Maximum 4,5 Proz. Fett.

Die Menge der Lymphe betrug während der Verdauung stündlich 150 g, was mit Berücksichtigung des Körpergewichts den oben angegebenen Verhältnissen beim Hunde annähernd entsprechen dürfte.

Der Partiardruck der Kohlensäure in der Gesamtymphe ist bemerkenswerterweise geringer als im venösen Blute⁴⁾. Diese Tatsache spricht indessen keineswegs gegen die Diffusionstheorie der Atmung, sondern deutet nur darauf hin, daß ein Teil der Kohlensäure, gleich anderen Endprodukten des Stoffwechsels, durch die sekretorische Thätigkeit der Kapillarwandungen direkt aus den feinsten Lymphwegen in das Blut befördert wird und somit nicht in die großen Lymphgefäße gelangt. Sauerstoff findet sich in der Lymphe nicht oder doch nur in Spuren.

Lymphe enthalten auch die serösen Höhlen, wie die Pleura und die Bauchhöhle, welche durch die sog. Stromata mit dem übrigen Lymphgefäßsystem in Verbindung stehen. Doch sind die Mengen dieser Höhlenlymphe unter physiologischen Verhältnissen so gering,

1) F. TIEDEMANN und L. GMELIN, Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 2, S. 85.

2) J. MUNK und A. ROSENSTEIN, Ueber Darmresorption, nach Beobachtungen an einer Lymph(Chylus)-Fistel beim Menschen, Du Bois Arch., 1890, S. 376 sowie Virchow's Arch., Bd. 123, 1891, S. 230 u. 484. Eine Reihe älterer Analysen anscheinend normaler Lymphe (Chylus) vom Menschen sowie vom Hunde hat G. BUNGE in seinem Lehrbuch der physiol. Chemie, 1894, S. 233, zusammengestellt. Ueber die Zusammensetzung der embryonalen Lymphe vergl. K. RASKE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 338.

3) Auch NOËL PATON fand in der menschlichen Lymphe, welche aus dem bei einer Operation verletzten Ductus thoracicus ausströmte, 4,1—5,6 Proz. fester Stoffe. Vergl. D. NOËL PATON, Beobachtungen über die Zusammensetzung und den Strom des Chylus aus dem Ductus thoracicus beim Menschen, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, S. 109.

4) Vergl. G. STRASSBURG, Pflüger's Arch., Bd. 6, 1872, S. 65, sowie J. GAULE, Du Bois Arch., 1878, S. 474.

daß sie einer Untersuchung nicht zugänglich sind. Nur der Inhalt des Pericards liefert für die Analyse genügende Mengen von Lymphe, deren Zusammensetzung von den oben mitgeteilten, für die Gesamtymphe geltenden Werten nur in Bezug auf den etwas verminderten Eiweißgehalt abzuweichen scheint. Bei einem Trockenrückstand von 3,75—4,5 Proz. hat man darin 2,28—2,55 Proz. Eiweißstoffe gefunden¹⁾).

Zur Lymphe müssen auch der Inhalt der Hirnventrikel, sowie der vorderen Augenkammer gerechnet werden. Diese bereits früher besprochenen Flüssigkeiten weichen in ihrer Zusammensetzung von der Gesamtymphe sehr erheblich ab, was aus den spezifischen Funktionen der ihnen zur Ernährung überwiesenen Organe leicht zu verstehen ist.

Kommt es unter pathologischen Verhältnissen zu einer Stauung der Lymphe, so kann die Zusammensetzung dieser Flüssigkeit namentlich quantitativ erheblich von der Norm abweichen, wiewohl dies durchaus nicht immer der Fall zu sein braucht²⁾, während qualitative Veränderungen seltener sind.

Quantitativ ist eine mehr oder weniger ausgesprochene Zunahme des Eiweiß- und namentlich auch des Fettgehaltes oft zu konstatieren, wogegen andererseits bisweilen eine Abnahme des Zuckers festgestellt wurde³⁾, der sogar ganz verschwinden kann⁴⁾. Indessen kommt unter gewissen, gleich zu nennenden Umständen auch eine erhebliche Abnahme der gesamten festen Stoffe und namentlich der Eiweißkörper vor.

Lymphcysten⁵⁾ sind ziemlich seltene Erscheinungen. Dagegen ist die Vermehrung des Inhaltes der serösen Höhlen unter pathologischen Verhältnissen sehr häufig, sei dies nun eine Folge von Entzündungen (Exsudate) oder von zirkulatorischen Stauungszuständen (Transsudate).

In der Lymphe von Exsudaten finden sich reichliche Mengen von Leukocyten, welche bei starker Diapedese so zunehmen können, daß die betreffenden Flüssigkeiten einen mehr oder weniger eiterigen Charakter annehmen.

Die durch Stauung entstandenen lymphatischen Flüssigkeiten dagegen sind arm an Formelementen, welche sogar, wie oft in der Hydropericardial- und Hydroceleflüssigkeit, ganz fehlen können. Hieraus erklärt sich die meist ausgesprochene Unfähigkeit dieser Transsudate,

1) Vergl. L. WACHSMUTH, Ueber die Menge der festen Bestandteile und des Eiweißes in verschiedenen Exsudaten des menschlichen Körpers, Virchow's Arch., Bd. 7, 1854, S. 330. E. F. v. GORUP-BESANEZ, Lehrb. d. physiol. Chem., Braunschweig 1862, S. 380. HOPPE-SEYLER, Physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 605.

2) Vergl. C. PREUSSE, Ueber den Inhalt einer Lymphcyste, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 282. R. v. ZEYNECK und E. LUDWIG, Untersuchung des Inhalts zweier Lymphcysten, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 467.

3) R. v. ZEYNECK u. E. LUDWIG, a. a. O. S. 467.

4) G. MYA u. B. GRAZIADEI, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 20, 1890 S. 423.

5) Vergl. C. PREUSSE, a. a. O., sowie R. v. ZEYNECK, a. a. O.

Fibringerinnung entstehen zu lassen, welche dagegen sofort eintritt, wenn man einige Leukocyten oder etwas Blut hinzufügt (vergl. S. 592).

Die Transsudate zeigen oft, namentlich bei Hydrämie, einen auffallend geringeren Gehalt an Trockensubstanz und Eiweiß als die normale Lymphe¹⁾. Bemerkenswert ist ferner das in ihnen fast regelmäßige Vorkommen von verschiedenen Mukoïdsubstanzen²⁾. Bisweilen sind darin auch Nukleoalbumine³⁾ sowie Allantoin⁴⁾ gefunden worden.

Eine starke Vermehrung der festen Stoffe bis auf 10 Proz. sowie der Eiweißkörper bis auf 7 Proz. ist einige Male in angestauten fettreichen Pericardial-⁵⁾, Pleura- und Ascitesflüssigkeiten⁶⁾ nachgewiesen worden, welche infolge der Zerreißung von Lymphgefäßen mit folgendem Austritt von Chylus in die serösen Höhlen sich gebildet hatten.

Anhangsweise soll hier die Zusammensetzung der Synovia mitgeteilt werden, wiewohl dieselbe eigentlich nicht zu den lymphatischen Flüssigkeiten gehört, sondern vielmehr das spezifische Absonderungsprodukt der Synovialmembran vorstellt.

Die ziemlich stark alkalische, etwas fadenziehende und honiggelbe Flüssigkeit mit einem Wassergehalt von 93 Proz. erstarrt beim Erhitzen zu einem weißen Gerinnsel. Dementsprechend enthält sie über 5 Proz. Proteinstoffe. Unter diesen befindet sich (in einer Menge von 0,37 Proz. der Synovia) eine durch verdünnte Essigsäure fällbare schleimige Substanz, welche weder zu den Nukleoalbuminen gehört, da sie phosphorfrei ist, noch zu den Mucinen oder Mukoïden gestellt werden kann, weil sie nicht, wie diese, beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren eine reduzierende Substanz liefert. SALKOWSKY⁷⁾ hat daher diesen eigentümlichen Stoff als „Synovin“ bezeichnet. Die übrigen Bestandteile der Synovia sind diejenigen der Lymphe und bieten nichts Bemerkenswertes. Ob die Synovia in ihrer

1) Vergl. die Tabelle bei G. BUNGE, Lehrbuch d. physiol. Chem., Leipzig 1894, S. 234, sowie besonders J. RUNEBERG, Klinische Studien über Transsudationsprozesse im Organismus, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 35 1884, S. 266. O. HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 217, 219 u. 223. L. PAJUKULL, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 22, 1892, S. 558. Einen sehr geringen Trockenrückstand und Eiweißgehalt fanden ferner V. HENSEN u. C. DÄNHARDT in der aus einer Fistel am Oberschenkel stammenden Lymphe eines Mannes, bei welchem ein Ascites bestand. Vergl. Virchow's Arch., Bd. 37, 1866, S. 55.

2) O. HAMMARSTEN, Ueber das Vorkommen von Mukoïdsubstanzen in Ascitesflüssigkeiten, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 202. Hier findet sich die ältere Litteratur.

3) L. PAJUKULL, a. a. O.

4) R. MOSCATELLI, Beiträge über den Zucker- und Allantoïngehalt im Harn und in der Ascitesflüssigkeit bei Lebercirrhose, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 203.

5) K. HASEBROEK, Analyse einer chylösen pericardialen Flüssigkeit (Chylopericardium), Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 289.

6) H. QUINCKE, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 16, 1875, S. 121.

7) Vergl. E. SALKOWSKI, Zur Kenntnis der Synovia, insbesondere des mucinähnlichen Körpers derselben, Virchow's Arch., Bd. 131, 1893,

Zusammensetzung, namentlich in Bezug auf den Wassergehalt, wechselt, ist nicht genügend untersucht.

Der Inhalt eines Ganglions, welches mit keiner Gelenkhöhle kommunizierte, ist von HAMMARSTEN¹⁾ analysiert worden. Die Masse bestand aus einer stark alkalisch reagierenden, fast zellfreien, grauweißen Gallerte, welche sich beim Zusatz von Wasser langsam zu einer fadenziehenden, beim Kochen nicht gerinnenden Flüssigkeit auflöste. Dieselbe enthält im wesentlichen nur ein dem Pseudomucin in jeder Beziehung sehr nahestehendes Mukoid.

Differentialdiagnostisch ist es bisweilen von Wichtigkeit, den durch Punktion entleerten Inhalt der Echinococcusblasen von lymphatischen Flüssigkeiten zu unterscheiden.

Dies läßt sich mit Leichtigkeit dadurch ermöglichen, daß die Echinococcusflüssigkeit kein Eiweiß, oder doch nur Spuren davon enthält. Dagegen findet man darin große Mengen von Kochsalz, Traubenzucker²⁾ und außerdem Bernsteinsäure³⁾. Letztere läßt sich aus der stark eingedampften und mit Salzsäure angesäuerten Flüssigkeit durch alkoholhaltigen Aether ausschütteln⁴⁾ und wird nach dem Verdunsten des Aethers durch die beim Erhitzen des Rückstandes auf dem Platinblech sich entwickelnden, eigentümlich riechenden und heftig reizenden Dämpfe erkannt. Ist die Menge der Bernsteinsäure nicht zu gering, so empfiehlt es sich, dieselbe, falls nötig, zu reinigen⁵⁾ und ihren Schmelzpunkt (180°) zu bestimmen.

Drittes Kapitel.

Das „Blut“ der wirbellosen Tiere.

Die ernährenden Körperflüssigkeiten der wirbellosen Tiere sind sehr verschiedener Natur.

Bei den niedrigsten im Meere oder Süßwasser lebenden Tierformen, wie den Protozoën und Cölenteraten, dringt das Wasser bis

S. 304. Ueber die Zusammensetzung von Flüssigkeiten, welche aus den Hüftgelenken bei Arthritis deformans entleert wurden, vergl. F. HOPPE-SEYLER, Virchow's Arch., Bd. 55, 1872, S. 253.

1) Vergl. O. HAMMARSTEN, Untersuchung des Inhaltes eines Ganglions, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 22, 1892, S. 561.

2) Vergl. A. LÜCKE, Die Hüllen der Echinokokken und die Echinokokken-Flüssigkeit, Virchow's Arch., Bd. 19, 1860, S. 194.

3) W. HEINTZ, Untersuchung des flüssigen Inhalts der Echinokokkenbälge (Hydatidenbälge) einer Frau, Jenaische Annal. f. Physiol. u. Med., Bd. 1, 1849, S. 180.

Dagegen ist die in Ascitesflüssigkeiten bisweilen gefundene Bernsteinsäure nach neueren Untersuchungen stets ein Fäulnisprodukt und kommt in frisch untersuchten Transsudaten nicht vor. Vergl. F. BLUMENTHAL, Ueber Vorkommen und Bildung der Bernsteinsäure, Virchow's Arch., Bd. 137, 1894, S. 559.

4) E. SALKOWSKI, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 98, u. besonders F. BLUMENTHAL, a. a. O. S. 543.

5) Vergl. hierüber F. BLUMENTHAL, a. a. O. S. 550.

an die Gewebszellen heran, welche somit, ohne Vermittelung einer besonderen Flüssigkeit, die zur Ernährung erforderlichen Materialien sowie den Sauerstoff direkt aus der sie umgebenden Flüssigkeit aufnehmen.

Bei den Echinodermen scheint der Transport der Nährstoffe innerhalb ihres sog. „Ambulakral“- oder Wassergefäßsystems durch zahlreiche, in dem ernährenden Wasserstrom schwimmende, verschieden gefärbte, amöboide Zellen vermittelt zu werden. Die Flüssigkeit, welche die Gefäße erfüllt, ist vorwiegend wässriger Natur und enthält nur äußerst wenig Eiweiß, so daß man sie wohl auch als „Hydrolympe“ bezeichnet hat. Ganz ähnlich ist die Leibessflüssigkeit der Tunikaten (spez. der Ascidien) und der acephalen Mollusken zu beurteilen.

Die Würmer, die Mehrzahl der Mollusken (Cephalopoden, Gastropoden und Lamellibranchiaten) und die Arthropoden dagegen bergen in ihren Gefäßen eine meist stark eiweißhaltige, dem Blut- oder Lymphplasma der höheren Tiere entsprechende Flüssigkeit, die meist deutliche Fibringerinnung zeigt und „Hämolympe“ genannt wird, da sie als allgemeine Ernährungsflüssigkeit die Funktionen von Blut und Lymphe zugleich versieht¹⁾.

Von morphologischen Elementen finden sich in der Hämolympe stets Leukocyten, während rote Blutkörperchen, welche denen der Wirbeltiere entsprechen, nur bei wenigen Würmern anzutreffen sind.

Trotzdem erscheint die Hämolympe bei den wenigsten Wirbellosen ganz farblos. Dieselbe enthält vielmehr sehr häufig bei einem Mangel an roten Blutkörperchen als Ersatz hierfür freies Oxyhämoglobin gelöst, was namentlich bei vielen Würmern²⁾, speziell bei zahlreichen Chaetopoden, Gephyreen, Nemertinen und Hirudineen, ferner bei einzelnen Lamellibranchiaten (Solen, Arca), bei Gastropoden (Planorbis) und bei gewissen Krustaceen (Daphnia, Apus, Cypris etc.) der Fall ist.

Das Oxyhämoglobin besitzt hier, wie in den Blutkörperchen der Wirbeltiere, zweifellos respiratorische Funktionen.

Bei anderen Wirbellosen wird das Oxyhämoglobin in der Hämolympe durch violette bis purpurrote Farbstoffe ersetzt, welche durch ihr Verhalten gegen sauerstoffentziehende Mittel, wie Schwefelammonium, sich zweifellos als respiratorische Pigmente zu erkennen

1) Spezielle Angaben über die Körperflüssigkeiten der Echinodermen, Tunikaten, Mollusken, Arthropoden und Würmer finden sich bei W. KRUKENBERG, Vergleichend-physiol. Studien, II. Reihe, 1. Abteil., 1882, S. 87—138 u. 2. Abteil., 1882, S. 87.

2) F. L. HÜNFELD, Ueber das Blut der Regenwürmer, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 16, 1839, S. 152 sowie „Chemie und Medizin in ihrem engeren Zusammenwirken etc.“, Berlin 1841, Bd. 2, S. 154 u. 162. F. NAWROCKI, Ueber die optischen Eigenschaften des Blutfarbstoffs, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1867, No. 12 u. 13. W. PREYER, Die Blutkrystalle, Jena 1871, S. 8. Hier finden sich weitere Litteraturangaben. E. RAY-LANKESTER, Pflüger's Arch., Bd. 4, 1871, S. 315. Ferner: W. KRUKENBERG, Untersuch. a. d. Physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 2, 1879, S. 20 sowie „Vergleichend-physiol. Studien“, I, 1. Abteil., 1880, S. 165.

geben. KRUKENBERG¹⁾ hat diese Substanzen als „Floridine“ zusammengefaßt und zählt zu ihnen das sog. Hämöerythrin²⁾ gewisser Gephyreen, das purpurfarbene Pigment aus der Hämolymphe von *Bugula avicularia*, den kirschroten Farbstoff von *Reniera purpurea* und das rosenrote Pigment der *Hircinia variabilis* sowie einiger Spongien- und *Reniera*-Arten.

Sehr merkwürdig ist endlich die Thatsache, daß gewisse Arthropoden und Mollusken, namentlich *Cancer*, *Homarus*, *Carcinus*, *Maja*, *Scorpio*, *Limulus*, *Helix*, *Murex*, *Octopus*, *Eledone*, *Sepia*, *Loligo*, *Ostrea* und einige andere, eine hellblau erscheinende Hämolymphe besitzen, in welcher ein eiweißartiger Farbstoff gelöst ist, welcher in seinen Funktionen dem Oxyhämoglobin zu entsprechen scheint, nur daß bei ihm das Eisen durch Kupfer ersetzt ist.

Dieses als Oxyhämocyanin bezeichnete Pigment, dessen Kupfergehalt zuerst HARLESS³⁾ erkannte, ist in neuerer Zeit besonders von FRÉDÉRICQ⁴⁾ und von KRUKENBERG⁵⁾ untersucht worden.

Durch einen Kohlensäurestrom durch verdünnte Essigsäure oder durch Dialyse wird das Oxyhämocyanin aus der Hämolymphe der betreffenden Tiere, wenigstens teilweise, gefällt, um sich in kochsalzhaltigem Wasser wieder zu lösen. Auch im übrigen, namentlich in Bezug auf seine Ausscheidung bei der Sättigung der Lösung mit Chlornatrium oder Magnesiumsulfat, verhält sich der kupferhaltige Farbstoff wie ein Globulin. Er gerinnt bei etwa 68–69° C.

Schon HARLESS hatte festgestellt, daß die himmelblaue Farbe des *Helix*blutes bei der Berührung mit der atmosphärischen Luft deutlicher wurde, daß sie durch Kohlensäure verschwand und nach Einleiten von Sauerstoff wieder vollkommen hervortrat.

Dementsprechend ergaben die neueren Untersuchungen, daß auch das isolierte indigblaue Oxyhämocyanin sich durch Schwefelammonium oder andere Reduktionsmittel sowie im Vakuum vollkommen entfärben läßt, indem ihm der respiratorische Sauerstoff entzogen und Hämocyanin gebildet wird, welches dann beim Schütteln mit Luft sehr leicht wieder in den blauen Farbstoff übergeht. Durch Einwirkung von Säuren zerfällt das Oxyhämocyanin in Eiweiß und in

1) W. KRUKENBERG, Vergleichend-physiol. Studien, I. Reihe, 3. Abteil., 1880, S. 82 u. II. Reihe, 3. Abteil., 1882, S. 22. u. 57.

2) Vergl. G. SCHWALBE, Zur Histologie wirbelloser Tiere, Arch. f. mikrosk. Anat., Bd. 5, 1869, S. 248. Vergl. auch A. B. GRIFFITHS, Das Hämöerythrin, respiratorisches Pigment im Blut gewisser Würmer, Compt. rend., Bd. 115, 1892, S. 669.

3) E. HARLESS, Ueber das blaue Blut einiger wirbellosen Tiere und dessen Kupfergehalt, Arch. f. Anat. und Physiol., 1846, S. 122, sowie E. HARLESS u. E. v. BIBRA, ebendas., 1847, S. 148. Vergl. auch F. A. GENTH, Ueber die Aschenbestandteile des Blutes von *Limulus Cyclops*, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 81, 1852, S. 68.

4) L. FRÉDÉRICQ, Bull. de l'Acad. de Belgique, N. F. Bd. 46, 1878, No. 11 sowie Bd. 47, 1879, No. 4.

5) W. KRUKENBERG, Vergleichend-physiolog. Studien, I. Reihe, 3. Abteil., 1880, S. 66 sowie 5. Abteil., 1881, S. 55. Hier finden sich weitere Litteraturangaben. Vergl. ferner: F. HEIM, Compt. rend., Bd. 114, 1892, S. 772, sowie L. CUENOT, ebendas., Bd. 115, 1892, S. 127.

einen viel Kupfer enthaltenden Farbstoff, welcher dem Hämatin entspricht.

Spezifische Absorptionserscheinungen zeigt weder das Oxyhämo-
cyanin noch sein Reduktionsprodukt. Auch ist es nicht gelungen, das
kupferhaltige Pigment in krystallinischer Form zu erhalten. Seine
elementare Zusammensetzung ist noch unbekannt¹⁾.

Neben den erwähnten respiratorischen Pigmenten sind in der
Hämolymphe vielfach auch Lipochrome anzutreffen. Daß auch diese
Farbstoffe sowie das grüne, von RAY LANKESTER²⁾, MAC MUNN
und GRIFFITHS beschriebene „Chlorokruorin“ einiger Chaetopoden
respiratorische Funktion besitzen, ist zwar behauptet worden, scheint
aber nach den Untersuchungen von KRUKENBERG³⁾ durchaus unbe-
gründet.

Die Hämolymphe der Insekten reagiert auffallenderweise schwach
sauer. Sie enthält meist ein gelblich-grünes Pigment, welches nach
KRUKENBERG zu den Lipochromen gehört. Dagegen kommen re-
spiratorische Farbstoffe in der Insektenlymphe nicht vor. Solche sind
auch bei den Insekten nicht erforderlich, da ihnen der Sauerstoff durch
feinste Tracheen bis in die Gewebszellen hinein zugeführt wird (vergl.
S. 14).

Setzt man die dem Körper entnommene Hämolymphe der In-
sekten wenige Minuten der Luft aus, so gerinnt sie; hierbei wird die
Oberfläche des Gerinnsels regelmäßig schwarz⁴⁾. Dieser Vorgang,
den KRUKENBERG als „Melanose“ bezeichnet, scheint auf der Oxy-
dation eines Eiweißstoffes zu beruhen. Besonders deutlich läßt sich
diese Erscheinung an der wenig gefärbten Lympe der Insektenlarven
beobachten⁵⁾.

Die Sättigung der Lympe mit Kochsalz oder schwefelsaurer
Magnesia, der Zusatz von etwas Lauge sowie schnelles Erhitzen auf
50° C verhindert die Erscheinung der Melanose.

1) Nur A. B. GRIFFITHS will das Pigment rein dargestellt und ana-
lysiert haben. Vergl. Compt. rend., Bd. 114, 1892, S. 496.

2) E. RAY LANKESTER, Journ. of. Anat. and Physiol., II. Folge, Bd. 1,
1867, S. 114.

3) Vergl. W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, II. Reihe,
1. Abteil., 1882, S. 108 sowie 3. Abteil., 1882, S. 16 und Vergleichende
Physiologie der Farbstoffe und der Farben, Heidelberg 1884, S. 100.

4) C. G. LEHMANN, Lehrb. d. physiol. Chem., Leipzig 1853, Bd. 2,
S. 222.

5) Vergl. besonders L. FRÉDÉRICQ, Ueber das Blut der Insekten,
Bull. de l'Acad. de Belgique, 1881, No. 4. W. KRUKENBERG, Ueber die
Hydrophiluslymphe, Verhandl. d. Naturhist.-med. Vereins zu Heidelberg,
N. F. Bd. 3, 1886, Heft 1 sowie „Zur Kenntnis der Serumfarbstoffe“,
Sitzungsber. d. Jenaer Gesellsch. f. Med. u. Naturwissensch., 1885, Separat-
abdr., S. 13—16.

Vierzehnter Abschnitt.

Die Milch.

Das Sekret der Milchdrüsen, dessen Bedeutung als Nahrungsmittel des Kindes und der jungen Säugetiere hier nicht erörtert zu werden braucht, bildet zur Zeit der Laktation, welche bei der Frau sowie bei der Kuh etwa 10 Monate währt, eine bedeutende Ausgabe des weiblichen Organismus.

Die Größe der Milchsekretion ist in erster Linie von der Entwicklung der Milchdrüse abhängig. Daher wird es verständlich, daß verschiedene Individuen derselben Tierspecies auch ziemlich wechselnde Milchmengen produzieren. Viele Rinderrassen besitzen durch Züchtung hypertrophisch gewordene Milchdrüsen, welche auf dem Höhepunkt der Laktation, d. h. bald nach dem Kalben, täglich bis zu 24 l Milch liefern, deren Gewicht an festen Stoffen dasjenige der Milchdrüsen um das $2\frac{1}{2}$ -fache übertrifft. Dagegen produzieren Frauen in derselben Zeit höchstens 1,5 l, Ziegen und Schafe etwa 1 l Milch. Mit dem Schwinden der Laktation und der damit verbundenen Rückbildung der Milchdrüse nimmt auch die Menge der Milch mehr und mehr ab.

Im höheren Alter erreicht die Ausbildung der Milchdrüsen keinen so hohen Grad wie in der Jugend. Dies macht sich nicht nur durch die geringere Menge der Milch, sondern auch durch die Abnahme ihrer Trockensubstanz bemerkbar. So fand STRUVE¹⁾ in der Milch bei Frauen von 15–20 Jahren 13 Proz. Trockensubstanz, während diejenige 35–40-jähriger nur etwa 10,5 Proz. enthielt.

Außer von der Entwicklung der Milchdrüse wird die Milchquantität offenbar auch von der Ernährung beeinflusst. Besonders ist eine genügende Zufuhr von Eiweißstoffen zu einer ergiebigen Milchproduktion durchaus notwendig. Mangelhafte Eiweißfütterung führt aber nicht nur zu einer Verringerung der Quantität, sondern auch zum Absinken des Trockengehaltes der Milch, sowie speziell zu einer Verringerung ihrer relativen Fettmengen.

Die Milch enthält sämtliche Nährstoffe, welcher der Säugling bedarf, in genügender Menge und in einer angemessenen Konzentration.

1) H. STRUVE, Studien über Milch, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 27, 1883, S. 249.

Sie ist eine undurchsichtige, visköse Flüssigkeit von weißgelblicher bis weißbläulicher Farbe, von eigentümlichem Geruch und mildem, süßlichem Geschmack.

Die Milch stellt keine vollkommene Lösung vor. Namentlich sind in ihr reichliche Fettmengen emulgiert, welche mikroskopisch kleine Tröpfchen, die schon von LEEUWENHOEK¹⁾ entdeckten „Milch- oder Butterkügelchen“, bilden. Letztere sind es namentlich, welche der Milch infolge der allseitigen Reflexion des Lichtes die weiße Farbe sowie die Undurchsichtigkeit verleihen.

Ein Teil der Butterkügelchen steigt beim Stehen der Milch, schneller noch beim Centrifugieren derselben in die Höhe und bildet eine mehr oder weniger dicke Schicht, den Rahm, welcher durch mechanisches Schlagen zu einer festweichen Masse, der Butter, zusammenfließt. Ein bedeutender Rest des Fettes bleibt jedoch unter allen Umständen emulgiert.

Daß die Fetttröpfchen der abgerahmten Milch beim Ansäuern der Flüssigkeit nicht zusammenfließen, wie dies für andere schwach alkalische Fettemulsionen zutrifft, wurde schon früher mitgeteilt (vergl. S. 335). Die besondere Widerstandsfähigkeit der Milch als Fettemulsion wird ferner namentlich auch dadurch demonstriert, daß sich derselben das Fett durch Schütteln mit Aether nicht ohne weiteres entziehen läßt. Erst nach dem Zusatz von etwas Kalilauge, viel Eisessig oder nach der Ausfällung des Kaseins durch Säuren oder Labferment geht das MilCHFett in den Aether über.

Während man früher die Beständigkeit der Milch als Fettemulsion durch die Annahme zu erklären suchte, daß die Butterkügelchen von einer zarten Kaseinhülle umgeben seien, wird diese Erscheinung neuerdings in anderer Weise aufgefaßt²⁾. Hiernach soll sich um Fettkügelchen überhaupt, welche in Eiweißlösungen emulgiert sind, durch Molekularattraktion eine Albuminschicht bilden, die ein Zusammenfließen der Fettropfen ausschließt und auch das Eindringen von Aether in das Fett völlig verhindert. Thatsächlich lassen sich durch Schütteln von beliebigen Eiweißlösungen mit Oelen Fettemulsionen herstellen, welche sich dem Aether gegenüber ganz ähnlich verhalten wie die Milch.

Außer den Butterkügelchen sind in der Milch reichliche Mengen von unlöslichem, gallertigem, phosphorsäuren Kalk suspendiert, welcher als ein Gemenge von Di- und Tricalciumphosphat zu betrachten ist³⁾.

Filtriert man die Milch unter Luftdruckverminderung durch eine poröse Thonzelle⁴⁾, so gewinnt man ein Filtrat, welches die gelösten

1) Vergl. ANTONIUS A LEEUWENHOEK, *Arcana naturae detecta*, Lugduni Batav. 1722, Epistola 93, S. 173. Die erste Ausgabe der *Epistolae* erschien 1685.

2) Vergl. F. SOXHLET, *Landwirtsch. Versuchsstationen*, Bd. 19, 1876, S. 118.

3) F. SÖLDNER, *Die Salze der Milch und ihre Beziehungen zu dem Verhalten des Kaseins*, Inaug.-Diss. Erlangen 1888, S. 32.

4) F. W. ZAHN, *Untersuchungen über die Eiweißkörper der Milch*, Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 598. Vergl. ferner F. SOXHLET, *Journ. f. prakt. Chem.*, N. F. Bd. 6, 1872, S. 39 u. 41. JULIUS LEHMANN, *Ueber eine neue Methode der Kasein- und Fettbestimmung in der Milch*, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 189, 1877, S. 358. F. SÖLDNER, *a. a. O.* S. 29.

Stoffe enthält, während die Butterkügelchen und das suspendierte Calciumphosphat auf dem Filter zurückbleiben. Außerdem aber geht auch der in der Milch vorhandene Kaseinkalk nicht ins Filtrat über, sondern findet sich im Zustande einer dünnen Gallerte auf dem Filter, was dafür spricht, daß auch diese Substanz nicht im eigentlichen Sinne gelöst in der Milch vorhanden ist¹⁾, sondern in einem eigentümlich gequollenen, eine Lösung vortäuschenden Zustande. Das von ungelösten Stoffen freie Thonzellenfiltrat wird häufig als „Milchserum“ bezeichnet. Es enthält die eigentlich gelösten Eiweißstoffe der Milch, ferner Salze und bei allen Tieren²⁾ erhebliche Mengen von Milchzucker.

Die Reaktion der Milch ist beim Weibe sowie bei den Pflanzenfressern, unabhängig von der Ernährungsweise, amphoter³⁾, worunter man die Fähigkeit der Milch versteht, blaues Lackmuspapier zu röten und andererseits zugleich rotes Lackmuspapier zu bläuen. Ferner reagiert derartige Milch gegen Lakmoïd⁴⁾ alkalisch, gegen Phenolphthaleïn dagegen sauer. Diese auffallende Eigenschaft soll durch die in der Milch vorhandene Kaseinkalkverbindung im Verein mit einfach- und zweifachsauren Phosphaten veranlaßt werden⁵⁾. Uebrigens besitzt die Frauenmilch gegen Lakmoïd eine erheblich größere Alkalescenz sowie gegen Phenolphthaleïn eine stärkere Acidität als die Kuhmilch. Die Milch der Fleischfresser dagegen reagiert deutlich sauer⁶⁾.

Das spezifische Gewicht⁷⁾ der Frauen- und Kuhmilch schwankt von 1,025—1,034 und ist namentlich auch vom Fettgehalt abhängig. Da die Fette leichter sind als Wasser, erklärt es sich, daß eine abgerahmte oder fettarme Milch ein höheres spezifisches Gewicht besitzt als eine fettreiche.

6

Von den Eiweißstoffen der Milch ist der wichtigste das Kaseïn,

1) Vergl. hierüber auch F. A. KEHRER, Zur Morphologie des Milchkaseïns, Arch. f. Gynäk., Bd. 2, 1871, S. 5 u. 28.

2) A. BENSCH, Ueber die Gegenwart des Milchzuckers in der Milch der Fleischfresser, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 61, 1847, S. 221.

3) Vergl. F. SOXHLET, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 6, 1872, S. 14. W. HEINTZ, ebendas., S. 374. G. COURANT, Ueber die Reaktion der Kuh- und Frauenmilch, Inaug.-Diss. Bonn 1891, S. 14 sowie Pflüger's Arch., Bd. 50, 1891, S. 109. J. SEBELIEN, Ueber die Reaktion der Kuhmilch, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 22, 1892, S. 166.

4) Ueber die Darstellung des Lakmoïds vergl. M. TRAUB u. C. HOCK, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 2615.

5) F. SÖLDNER, a. a. O. S. 15 u. ff. G. COURANT, a. a. O. S. 35 u. 37.

6) J. FR. SIMON, Die Frauenmilch nach ihrem chemischen und physiologischen Verhalten, Berlin (bei A. Förstner) 1838.

7) J. FR. SIMON, a. a. O. P. RADENHAUSEN, Die Frauenmilch, Zeitschrift f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 16. Hier findet sich die übrige Literatur.

ein Nukleoalbumin von stark saurem Charakter¹⁾, welches in der Milch als neutrale Kalkverbindung²⁾ sich vorfindet.

Die Reindarstellung und die Eigenschaften des Kaseins sind bereits früher ausführlich besprochen worden³⁾. Hier mag nur noch einmal daran erinnert werden, daß der Kaseinkalk beim Kochen der Milch unverändert bleibt, während das freie Kasein aus seiner löslichen Kalkverbindung als Niederschlag abgeschieden wird, sobald durch Zusatz von verdünnten Säuren oder aber auch durch die beim Stehen allmählich auftretende Milchsäuregärung (vergl. S. 70 u. 77) freie Säuren in der Milch aufzutreten beginnen⁴⁾. Ganz anderer Art dagegen ist die Kaseinfällung bei der enzymatischen Milchgerinnung durch das Labferment des Magensaftes (vgl. S. 240). Hierbei wird Kaseinkalk auch bei neutraler oder selbst schwach alkalischer Reaktion der Flüssigkeit⁵⁾ in das albumosenartige Molkeneiweiß und in den zunächst ebenfalls löslichen Parakaseinkalk gespalten, welcher letzterer sich aber schnell mit den löslichen Kalksalzen der Milch zu dem unlöslichen „Käse“ vereinigt.

Ferner ist zu erwähnen, daß sich der Kaseinkalk nicht nur durch Magnesiumsulfat, sondern auch durch Kochsalz aus neutraler Lösung vollkommen aussalzen läßt.

Bei allen diesen Kaseinfällungen werden die Butterkügelchen mechanisch und zwar vollständig mit niedergerissen, so daß sich das Milchfett quantitativ aus den Kaseinniederschlägen mittels Aether extrahieren läßt.

Das durch wiederholtes Fällen mit Essigsäure, nachfolgendes Auflösen in sehr verdünnter Natronlauge und schließliches Auswaschen mit Alkohol und Aether aus Kuhmilch rein dargestellte Kasein hat nach zahlreichen, von HAMMARSTEN⁶⁾ ausgeführten Analysen die Zusammensetzung:

C 52,96 Proz.; H 7,05 Proz.; N 15,65 Proz.; S 0,75 Proz.;
P 0,84 Proz.; O 22,78 Proz.

Die aus der Milch verschiedener Tiere dargestellten Kaseine scheinen nicht identisch zu sein⁷⁾. Wenigstens ist dies von dem Frauenmilchkasein gegenüber demjenigen aus der Kuhmilch festgestellt.

1) Vergl. besonders O. HAMMARSTEN, Zur Kenntnis des Kaseins und der Wirkung des Labferments, Festschr., Upsala 1877 sowie Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 227. F. SÖLDNER, Die Salze der Milch und ihre Beziehungen zu dem Verhalten des Kaseins, Inaug.-Diss. Erlangen 1888, S. 5.

2) F. SÖLDNER, a. a. O. S. 15.

3) Vergl. S. 44—45, 52 u. 240—242.

4) Die chemischen Vorgänge, welche sich beim spontanen Sauerwerden der Milch abspielen, finden sich zuerst in klarer Weise bei RENATUS KAPPELER ausgesprochen. Vergl. dessen „Untersuchungen über das Kasein“, Inaug.-Diss. Dorpat 1874, S. 31.

5) W. HEINTZ, Ueber die Ursachen der Koagulation des Milchkaseins. Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 6, 1872, S. 374.

6) O. HAMMARSTEN, Zur Frage, ob das Kasein ein einheitlicher Stoff sei, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 269 sowie „Ueber den Gehalt des Kaseins an Schwefel“, ebendas., Bd. 9, 1885, S. 296.

7) Vergl. A. LANGGAARD, Vergleichende Untersuchungen über Frauen-, Kuh- und Stutenmilch, Virchow's Arch., Bd. 65, 1875, S. 6.

Hierbei soll von der schon lange bekannten Thatsache abgesehen werden, daß die Frauenmilch bei der Labgerinnung des Kaseins ein gallertiges und viel lockereres Gerinnsel bildet als die Kuhmilch¹⁾. Denn diese Gerinnungsunterschiede bilden nach den Ausführungen von SOXHLET²⁾ keine ausreichende Veranlassung, um eine chemische Verschiedenheit beider Kaseinarten anzunehmen. Die Derbheit und Dichte des durch das Labferment abgeschiedenen Gerinnsels wird nämlich gesteigert durch eine höhere Konzentration der Kaseinlösung³⁾, ferner durch einen vermehrten Gehalt der Milch an löslichen Kalksalzen⁴⁾ und endlich durch eine stärkere Acidität der Flüssigkeit⁵⁾. Da nun die Kuhmilch etwa doppelt so viel Kasein, sechsmal so viel Kalk und etwa dreimal so viel sauer reagierende Phosphate besitzt als die Frauenmilch⁶⁾, so ist es kein Wunder, daß in der letzteren ein feinflockiges und schwammiges, in der Kuhmilch dagegen ein zusammenhängendes und lederartiges Gerinnsel entsteht. Durch Verdünnen mit Wasser, passenden Zusatz von Ammoniumoxalat und entsprechende Neutralisation kann man die Kuhmilch so verändern, das sie gleich der Frauenmilch gerinnt.

Die Verschiedenheit des Frauen- und Kuhkaseins giebt sich dagegen deutlich in den abweichenden Löslichkeitsverhältnissen beider Stoffe zu erkennen⁶⁾, indem das erstere sowohl von Laugen und Essigsäure⁷⁾, als auch von Wasser erheblich leichter aufgenommen wird als das Kuhkasein. Auch in verdünntem Alkohol ist das Frauenkasein nicht ganz unlöslich. Ferner entsteht aus demselben bei der Magenverdauung nur vorübergehend ein spärlicher Nukleinniederschlag, welcher nach einem Tage vollkommen gelöst ist, während vom Kuhkasein unter den gleichen Verhältnissen zur selben Zeit noch ein voluminöser Bodensatz zu bemerken ist.

Das Kasein der Frauenmilch hat WRÓBLEWSKI⁸⁾ unter der

1) J. FR. SIMON, Die Frauenmilch nach ihrem chemischen und physiologischen Verhalten, Berlin 1838. Vergl. auch C. G. CLEMM, Inquisitiones chemicae ac microscopicae in mulierum ac bestiarum lac, Inaug.-Diss. Göttingen 1845.

2) Vergl. F. SOXHLET, Die chemischen Unterschiede zwischen Kuh- und Frauenmilch und die Mittel zu ihrer Ausgleichung, Münchener med. Wochenschr., Bd. 40, 1893, No. 4.

3) Vergl. G. COURANT, Ueber die Reaktion der Kuh- und Frauenmilch, Inaug.-Diss. Bonn 1891, S. 39.

4) Vergl. A. DOGIEL, Einiges über die Eiweißkörper der Frauen- und Kuhmilch, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 605.

5) G. COURANT, a. a. O. S. 38 u. 39.

6) Vergl. besonders A. WRÓBLEWSKI, Beiträge zur Kenntnis des Frauenkaseins und seiner Unterschiede vom Kuhkasein, Inaug.-Diss. Bern 1894. Hier ist die ältere Litteratur zusammengestellt und ausführlich besprochen.

7) Vergl. auch PH. BIEDERT, Neue Untersuchungen und klinische Beobachtungen über Menschen- und Kuhmilch als Kindernahrungsmittel, Virchow's Arch., Bd. 60, 1874, S. 252, sowie E. PFEIFFER, Berliner klin. Wochenschr., 1882, No. 44 und „Zur quantitativen Analyse der Muttermilch“, nebst einem Anhang über Kuhmilch, Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 22, 1883, S. 14.

8) A. WRÓBLEWSKI, a. a. O. S. 32.

Leitung von DRECHSEL analysiert und dasselbe zu diesem Zweck rein dargestellt, was sich durch Aussalzen des Kaseinkalks mittels Ammoniumsulfat, Auswaschen des Niederschlages mit einer 30-proz. Lösung des Salzes, Auflösen in Wasser, Entfernung des Fettes durch Centrifugieren, Schütteln mit Aether, Ausdialysieren der Salze und wiederholte Fällung mit Essigsäure mit folgender Auflösung in sehr verdünnter Natronlauge erreichen läßt. Das gewaschene sowie durch Alkohol und Aether entwässerte und getrocknete Kasein der Frauenmilch enthält:

C 52,24 Proz.; H 7,32 Proz.; N 14,97 Proz.; S 1,11 Proz.;
P 0,68 Proz.; O 23,66 Proz.

Diesen Zahlen kommen die älteren Analysen von MAKRI¹⁾ sehr nahe. Es scheint somit auch die elementare Zusammensetzung, besonders der abweichende Schwefelgehalt²⁾ für eine Verschiedenheit des Frauen- und Kuhkaseins zu sprechen.

Außer dem Kasein sind in viel geringerer Menge noch andere Eiweißstoffe in der Milch enthalten, deren Natur namentlich SEBELIEN³⁾ festgestellt hat.

Schon oben wurde erwähnt, daß sich der Kaseinkalk aus der Milch durch Chlornatrium vollkommen aussalzen läßt. Sättigt man hierauf das neutrale Filtrat von der Kochsalzausscheidung mit Magnesiumsulfat, so erhält man von neuem eine Eiweißfällung, welche sich nach dem Reinigen durch wiederholtes Auflösen in Wasser und Aussalzen mit folgender Dialyse als ein Globulin darstellt. Dieses besitzt alle Eigenschaften des Paraglobulins aus dem Blute, so daß es als mit diesem identisch betrachtet werden muß. Da sich die Globuline, im Gegensatz zum Kasein, durch Chlornatrium nur unvollständig aussalzen lassen, ist die Anwesenheit von Paraglobulin im Filtrate der Kochsalzfällung leicht zu erklären. Ein anderer Teil dieses Globulins ist offenbar in der durch Kochsalz bewirkten Kaseinfällung der Milch eingeschlossen.

Werden die Proteinstoffe der Milch mit Ammoniumsulfat ausgesalzt, durch Zusatz von Wasser wieder gelöst und aus dieser Lösung zuerst das Kasein mit Kochsalz und hierauf das Paraglobulin mit Magnesiumsulfat abgeschieden, so entsteht in der so erhaltenen, vollständig kasein- und globulinfreien, aber mit den Salzen gesättigten Flüssigkeit beim vorsichtigen Zusatz von wenig Essigsäure (vgl. S. 584) nochmals eine Eiweißfällung.

1) C. MAKRI, Studien über die Eiweißkörper der Frauen- und Kuhmilch, Inaug.-Diss. Straßburg 1876.

2) Auf die Differenz im Schwefelgehalt des Frauen- und Kuhkaseins macht auch W. HEMPEL aufmerksam, Pflüger's Arch., Bd. 56, 1894, S. 576.

3) Vergl. J. SEBELIEN, Beitrag zur Kenntnis der Eiweißkörper der Kuhmilch, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 445, sowie die älteren Befunde von O. HAMMARSTEN, ebendas., Bd. 7, 1883, S. 249 u. 250. Uebrigens bemerkt schon J. FR. SIMON, daß die Milch unter Umständen neben Kasein auch Albumin enthält. Vergl. dessen Handbuch der angewandten med. Chem., Bd. 2 (Pathol. u. physiol. Anthropochemie), Berlin 1842, S. 280. Vergl. ferner J. SEBELIEN, Journ. of Physiol., Bd. 12, 1891, S. 95. R. HEWLETT, Ueber Laktoglobulin, ebendas., Bd. 13, 1893, S. 797. M. ARTHUS, Arch. de Physiol., 1893, No. 4, S. 673.

Der ausgeschiedene gelatinöse Niederschlag besitzt nach der Befreiung von der Mutterlauge, Auflösen in Wasser und wiederholtem Aussalzen durch Magnesiumsulfat unter Zusatz von Essigsäure und schließlich Dialyse durchaus das chemische Verhalten und die elementare Zusammensetzung des Serumalbumins. Da er indessen von diesem durch ein bedeutend geringeres spezifisches Drehungsvermögen abweicht, muß er als eine besondere Albuminsubstanz betrachtet werden, welche SEBELIEN „Laktalbumin“ nennt.

Entfernt man aus der Milch das Kasein durch Ansäuren sowie die koagulierbaren Eiweißkörper durch Aufkochen bei schwach saurer Reaktion, und fällt die Phosphorsäure durch Chlorcalcium unter Zusatz von Ammoniak vollkommen aus, so entsteht im schließlich erhaltenen Filtrat beim Hinzufügen von Eisenchlorid ein Niederschlag, welcher nach SIEGFRIED¹⁾ aus dem Eisensalz einer „Phosphorfleischsäure“ besteht, die aber mit der in den Muskeln vorhandenen Phosphorfleischsäure (vgl. S. 408) nicht identisch sein soll.

Andere Proteinstoffe als die genannten sind in der Milch nicht mit Sicherheit nachgewiesen. Namentlich ist die ältere Annahme, nach welcher sich angeblich in derselben Albumosen oder Peptone finden, durch neuere Untersuchungen widerlegt worden²⁾. Fällt man aus der Milch das Kasein durch verdünnte Säuren und erhitzt hierauf das saure Filtrat, so bilden sich allerdings durch Spaltung noch in Lösung befindlicher Proteinstoffe leicht primäre Albumosen³⁾.

Eine Bestimmung des Gesamteiweißes der Milch ist vorläufig aus verschiedenen Gründen in völlig exakter Weise nicht zu erreichen⁴⁾, allein schon deshalb, weil in diesem Sekret sich außer den Proteinstoffen noch andere, zum Teil ungenügend bekannte stickstoffhaltige Substanzen vorfinden, deren Verhalten zu den Fällungsmitteln der Eiweißstoffe fraglich ist.

Dennoch läßt sich wenigstens eine annähernde Bestimmung des Gesamteiweißes sehr wohl erzielen.

Die verschiedenen zu diesem Zweck dienenden Methoden gehen wohl immer darauf hinaus, die Eiweißstoffe eines bestimmten, entsprechend verdünnten Milchquantums vollkommen zu fällen, den Niederschlag zu sammeln und aus dessen Stickstoffgehalt die ent-

1) M. SIEGFRIED, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 373. Vergl. ferner K. WITTMACK, ebendas., Bd. 22, 1897, S. 567. SIEGFRIED ist geneigt, der Phosphorfleischsäure in der Milch eine spezifische Bedeutung beizulegen, indem er sich vorstellt, daß dieselbe dazu bestimmt sei, die in den Muskeln vorhandene Phosphorfleischsäure direkt zu ersetzen. Diese Anschauung scheint mir indessen vorläufig nicht begründet und widerspricht auch gewissen allgemein-physiologischen Beobachtungen.

2) Vergl. F. HOFMEISTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 295. A. DOGIEL, Einiges über die Eiweißkörper der Frauen- und der Kuhmilch, ebendas., Bd. 9, 1885, S. 608. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 280. W. D. HALLIBURTON, Die Eiweißstoffe der Milch, Journ. of Physiol., Bd. 11, 1890, No. 6, S. 461.

3) R. NEUMEISTER, a. a. O., sowie W. D. HALLIBURTON, a. a. O.

4) Vergl. besonders W. CAMERER und F. SÖLDNER, Analysen der Frauenmilch, Kuhmilch und Stutenmilch, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 68 u. 562.

sprechende Eiweißmenge zu berechnen¹⁾. Da die Eiweißstoffe der Kuhmilch im Mittel 15,7 Proz. Stickstoff enthalten, ergibt sich als der entsprechende Faktor zur Eiweißberechnung die Zahl 6,37 (bei Frauenmilch 6,34)²⁾. Zur Abscheidung der Eiweißkörper aus der Milch wird am besten ein Ueberschuß von Gerbsäure oder auch Phosphorwolframsäure verwendet.

Nach dem bisher viel geübten Verfahren von RITTHAUSEN³⁾ fällt man die totale Eiweißmenge durch einen Zusatz von Kupfersulfat und so viel Natronlauge, bis die Mischung genau neutral wird, oder man setzt zur Milch aufgeschwemmtes, reines Kupferhydroxyd⁴⁾. Der Niederschlag wird auf einem gewogenen Filter gesammelt, gewaschen, getrocknet, und das Fett mittels Aether extrahiert. Den Rückstand wägt man, glüht und berechnet den Gewichtsverlust als Eiweiß. Statt den Niederschlag zu wägen, kann man natürlich und zweckmäßiger auch eine Stickstoffbestimmung desselben ausführen⁵⁾, wobei es unnötig wird, die Kupferfällung zu trocknen oder zu entfetten⁶⁾.

Zu einer getrennten Bestimmung des Kaseins und des Laktalbumins trägt man in die drei- bis vierfach verdünnte Milch (10 bis 20 ccm) bis zur Sättigung Magnesiumsulfat ein. Hierdurch wird das Kasein vollständig abgeschieden, während, das Laktalbumin in Lösung bleibt⁷⁾. Nach dem Auswaschen des Kaseinniederschlags mit gesättigter Bittersalzlösung werden die gesammelten Filtrate mit Wasser verdünnt, ein paar Tropfen Essigsäure hinzugefügt und die Flüssigkeit zum Sieden erhitzt, wobei das Laktalbumin vollkommen koaguliert. Das geronnene Eiweiß sammelt man auf einem gewogenen Filter, wäscht es gut mit Wasser, dann mit Alkohol, trocknet bei 125° C und wägt. Nach dem Veraschen ist der Glührückstand vom Gewicht des Laktalbumins in Abzug zu bringen. Einfacher gestaltet sich das Verfahren, wenn man auch hier aus dem Stickstoffgehalt des Eiweißniederschlags dessen Menge ermittelt⁸⁾. Die Quantität des Kaseins ergibt sich aus der Differenz zwischen dem Wert für das

1) Vergl. besonders J. SEBELIEN, Studien über die analytische Bestimmung der Eiweißkörper, mit besonderer Berücksichtigung der Milch. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 135. Hier finden sich alle übrigen Methoden kritisch besprochen. J. MUNK, Zur quantitativen Bestimmung der Eiweiß- und Extraktivstoffe in der Kuh- und Frauenmilch, Virchow's Arch., Bd. 134, 1893, S. 501.

2) J. MUNK, a. a. O.

3) H. RITTHAUSEN, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 15, 1877, S. 329, sowie HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 464.

4) J. MUNK, a. a. O.

5) J. SEBELIEN, a. a. O. S. 139.

6) Ueber einige Fehlerquellen dieser Methode vergl. besonders W. CAMERER und F. SÖLDNER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 57—59 u. 68.

7) TOLMATSCHOFF, Hoppe-Seyler's med.-chem. Untersuchungen, Heft 2, 1867, S. 273. C. MAKRIIS, Studien über die Eiweißkörper der Frauen- und Kuhmilch, Inaug.-Diss. Straßburg 1876. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 465.

8) Vergl. J. SEBELIEN, a. a. O. S. 160—171.

Laktalbumin und dem der Totaleiweißmenge, welche durch eine besondere Bestimmung zu ermitteln ist. Das Paraglobulin, welches sich in der Milch findet, wird bei diesem Verfahren allerdings vernachlässigt und mit dem Kasein zusammen bestimmt. Seine Mengen sind übrigens sehr geringfügig.

Auf einem sehr ähnlichen Prinzip beruht die neuerdings mitgeteilte Methode von SCHLOSSMANN¹⁾. Hiernach läßt sich das Kasein aus der mit Wasser verdünnten Milch bei 40° C durch Zusatz von konzentrierter Kalialaunlösung vollkommen ausfällen, worauf im Filtrat das Laktalbumin nebst dem Paraglobulin durch Gerbsäure niedergeschlagen wird.

Eine andere, besonders für die Frauenmilch empfohlene Methode der getrennten Bestimmung von Kasein und Laktalbumin ergibt sich aus der schon S. 625 erwähnten Unfähigkeit des Kaseins, poröse Thonzellen zu passieren, während das Laktalbumin (und allerdings auch das Paraglobulin) hindurchfiltrieren und daher beim Aufkochen des „Milchserums“ (vergl. S. 625) koagulieren.

Die Bestimmungen des Gesamteiweißes der Milch haben ergeben, daß der Eiweißgehalt der Frauen- und Tiermilch keineswegs konstant ist, sondern innerhalb gewisser Grenzen schwankt und besonders abhängig ist von der Rasse, der Ernährung und dem Alter des betreffenden Individuums. Ferner verringert sich auch bei demselben Individuum der Eiweißgehalt der Milch allmählich mit Dauer der Laktation²⁾.

Für die Kuhmilch³⁾ berechnet sich aus zahlreichen Analysen ein mittlerer Gehalt von 3,02 Proz. Kasein und 0,53 Proz. Laktalbumin, während für die Frauenmilch⁴⁾ ein solcher von 1,2 Proz. Kasein und 0,5 Proz. Laktalbumin angegeben werden.

Der Eiweißreichtum der Kuhmilch gegenüber der Frauenmilch scheint sich somit lediglich auf das Kasein zu beziehen, während die Albuminmenge der Frauenmilch derjenigen der Kuhmilch annähernd gleichkommt, ja nach mehreren Autoren dieselbe sogar übertrifft⁵⁾.

Die Reindarstellung des MilCHFettes kann am einfachsten aus der käuflichen Butter geschehen, welche außer 85—88 Proz. Fett noch 11—14 Proz. Wasser, etwas Kasein, Milchzucker und Salze enthält⁶⁾.

Zu diesem Zweck braucht man die Butter nur in Aether zu lösen, zu filtrieren, nach dem Abdestillieren des Aethers den Rück-

1) Vergl. A. SCHLOSSMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 221.

2) Vergl. besonders W. CAMERER und F. SÖLDNER, a. a. O. S. 568.

3) J. KÖNIG, Die menschlichen Nahrungs- und Genußmittel, Berlin 1893, II, S. 227.

4) Vergl. die Analysen von JULIUS LEHMANN bei W. HEMPEL, Pflüger's Arch., Bd. 56, 1894, S. 577, und bei A. SCHLOSSMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 211.

Die älteren Analysen von TOLMATSCHOFF (a. a. O.) sowie von C. MAKRISS (a. a. O.) geben für die Eiweißstoffe der Frauenmilch entschieden zu hohe Werte an.

5) Vergl. besonders JULIUS LEHMANN, a. a. O.

6) Vergl. besonders E. DUCLAUX, Studien über die Butter, Compt. rend., Bd. 102, 1886, S. 1022 sowie Bd. 104, 1887, S. 1727.

stand mit Wasser zu waschen, auf dem Wasserbade zu trocknen, heiß zu filtrieren und nach dem Erkalten nochmals in wasserfreien Aether aufzunehmen, welcher nach seinem Abdunsten das reine Milchfett zurückläßt.

Die qualitative Zusammensetzung desselben reiht sich insofern derjenigen der übrigen tierischen Fette an, als in dem Milchfett etwa 68 Proz. Palmitin und Stearin sowie 30 Proz. Olein zu finden sind¹⁾. Indessen soll gegenüber diesen Angaben die Menge des Oleins mit dem Fortschreiten der Laktation auf Kosten der festen Fette erheblich ansteigen. In dem Fette einer Frauenmilch fand LAVES²⁾ nicht weniger als 49,4 Proz. Oelsäure, und einen ähnlichen Befund teilt RUPPEL³⁾ mit.

Der Rest des Butterfettes besteht aus spezifischen Glycerinestern, von denen die Glyceride der Buttersäure, Kapronsäure, Kaprinsäure, und Myristinsäure sowohl aus der Kuh-⁴⁾ als auch aus der Frauenmilch⁵⁾ in Substanz dargestellt worden sind. Ferner hat man in der verseiften Kuhbutter Arachinsäure nachgewiesen⁶⁾. Nach LAVES⁷⁾ sollen sich aus der Frauenmilch höchstens Spuren von Buttersäure gewinnen lassen. Mehrfach ist auch die Gegenwart von Laurinsäure ($C_{12}H_{24}O_2$) im verseiften Butterfett behauptet worden⁸⁾. Endlich haben einige Forscher die Anwesenheit von Ameisensäure und Essigsäure in der Kuhbutter festgestellt. Doch sind diese beiden letzteren Säuren offenbar als Produkte einer beginnenden Fettzersetzung aufzufassen⁹⁾.

Aus dem großen Reichtum des Milchfettes an Olein erklärt sich die geringe Konsistenz und der verhältnismäßig niedrige Schmelzpunkt der Butter. Derselbe liegt für das gereinigte Fett, sowohl aus der Kuh- als auch aus der Frauenmilch¹⁰⁾, bei 31–34° C. während der Erstarrungspunkt auf 19–24° C angegeben wird. Das spezifische Gewicht des reinen Butterfettes ist zu 0,949–0,996 bestimmt worden.

Soll der Fettgehalt der Milch quantitativ bestimmt werden, so kann man eine abgewogene und mit Sand, Gyps, Glas-

1) J. C. BROMEIS, Ueber die in der Butter vorhandenen Fette und fetten Säuren, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 42, 1842, S. 46.

2) E. LAVES, Untersuchung des Fettes der Frauenmilch, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 19, 1894, S. 373.

3) G. RUPPEL, Ueber die Fette der Frauenmilch, *Zeitschr. f. Biol.*, N. F. Bd. 13, 1895, S. 7.

4) M. E. CHEVREUL, *Recherches chimiques sur les corps gras*, Paris 1823. J. C. BROMEIS, a. a. O. J. U. LERCH, Ueber die flüchtigen Säuren der Butter, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 49, 1844, S. 212. W. HEINTZ ebendas., Bd. 88, 1853, S. 300 sowie Poggendorff's *Annal.*, Bd. 90, 1853, S. 137.

5) Vergl. G. RUPPEL, a. a. O. S. 10, sowie E. LAVES, a. a. O. S. 372.

6) E. WEIN, Ueber die im Butterfett enthaltenen Fettsäuren, *Inaug.-Diss.*, Erlangen 1876.

7) E. LAVES, a. a. O. S. 377.

8) Vergl. u. a. E. KOENFORD, Die Säuren der Butter, *Jahresber. f. Tierchem.*, Bd. 21. 1891, S. 146.

9) Vergl. E. DUCLAUX, Ueber das Ranzigwerden der Butter, *Compt. rend.*, Bd. 102, 1886, S. 1077.

10) G. RUPPEL, a. a. O. S. 3, und E. LAVES, a. a. O. S. 377.

pulver, Baumwolle, Filtrierpapier, Holzstoff oder Asbest vermischte Portion derselben (etwa 10 g) in einem VOGEL'schen Platinschiffchen oder HOFMEISTER'schen Glasschälchen auf dem Wasserbade zur Trockene dampfen, um alsdann das Fett im SOXHLET'schen Extraktionsapparate am Rückflußkühler mit Aether zu extrahieren. Nach dem Abdunsten des letzteren wird der Rückstand eine Stunde im Wassertrockenschrank behandelt und nach dem Abkühlen gewogen.

Wie HOPPE-SEYLER¹⁾ gezeigt hat, gelingt die Extraktion des Fettes auch vollkommen, wenn man in einer verschlossenen Flasche zu etwa 20 ccm Milch etwas Kalilauge und etwa 80 ccm mit Wasser gesättigten Aether giebt. Nach dem wiederholten Umschütteln der Mischung und dem völligen Absitzen der ätherischen Lösung werden von letzterer etwa 60 ccm in einen graduirten Cylinder abgegossen, genau gemessen und durch Nachspülen mit Aether vollkommen in ein Becherglas übergeführt. Schließlich läßt man den Aether abdunsten, wägt den getrockneten Rückstand und rechnet den für das MilCHFETT erhaltenen Wert auf 80 ccm ätherische Fettlösung um.

Bequemer und für die technische Untersuchung ganz allgemein im Gebrauch ist die aräometrische Fettbestimmung in der Milch nach SOXHLET²⁾, welche nach den übereinstimmenden Angaben vieler Autoren mit den geschilderten gewichtsanalytischen Methoden völlig gleiche Resultate ergibt.

Bei diesem Verfahren wird aus einem gemessenen und mit Kalilauge vermischten Milchquantum das Fett durch eine bestimmte Menge Aether extrahiert und aus dem spezifischen Gewicht der durch Schichtung isolierten und mittels Luftdruck in einen Glaszylinder mit Aräometer getriebenen ätherischen Lösung der Fettgehalt berechnet. Durch die besondere Einrichtung des Apparates ist eine Abdunstung des Aethers ausgeschlossen. Nach dem Ablesen des spezifischen Gewichtes kann der entsprechende prozentische Fettgehalt der Milch, unter Berücksichtigung der Temperatur, unmittelbar aus einer dem Apparate beigegebenen Tabelle entnommen werden.

Die Fettmenge der Kuhmilch beträgt im Mittel aus zahlreichen Analysen 3,69 Proz., während man in der Frauenmilch etwa ebensoviel, nämlich 3,78 Proz., gefunden hat³⁾. Dagegen ist die Ziegen- und Schafmilch reicher an Fett. Erstere enthält davon im Mittel 4,78 und letztere sogar 6,86 Proz.⁴⁾. Dem gegenüber scheinen der Milch einiger anderer Tiere geradezu erstaunliche Fettmengen eigen zu sein. So sind in der Elefantenmilch⁵⁾ im Mittel nicht weniger als

1) HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 466.

2) Vergl. F. SOXHLET, Zeitschr. d. landwirtsch. Vereins in Bayern, Jahrgänge 1880, 1881 u. 1882. Die Methode und der zugehörige Apparat sind auch bei HOPPE-SEYLER u. THIERFELDER, a. a. O. S. 467 beschrieben.

3) Vergl. J. KÖNIG, Die menschlichen Nahrungs- und Genußmittel, Berlin, II, S. 222 u. 227. W. CAMERER und F. SÖLDNER (Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 568) geben als Mittelwert nur 3,15 Proz. an.

4) J. KÖNIG, a. a. O. S. 250 u. 252.

5) CH. A. DOREMUS, Ueber Elefantenmilch, Milchzeitung, 1890, S. 67. Auch in der Renntiermilch fand F. WERRENSKIOLD 17 Proz. Fett (Jahresber. f. Tierchem., Bd. 25, 1895, S. 202).

19,5 Proz., in derjenigen von Delphinen¹⁾ sogar gegen 46 Proz. Fett gefunden worden.

Beim Melken nimmt man regelmäßig wahr, daß die letzten Milchportionen etwas reicher an Fett sind als die vorher entnommenen. Dieser Befund scheint darauf zu beruhen, daß beim Strömen der fertigen Milch aus den Milchbläschen zahlreiche Butterkügelchen an den Wandungen der Milchkanälchen haften bleiben und erst bei der vollkommenen Entleerung der Drüse sich dem übrigen Sekret beismischen²⁾).

Neben den Fetten finden sich in jeder Milch sehr geringe Mengen von Lecithinen, deren Menge in der Butter etwa 0,15 Proz. ausmacht³⁾, Cholestearin⁴⁾, sowie ein gelbes Lipochrom.

Das spezifische Kohlehydrat der Milch ist die Laktose oder der Milchzucker, dessen Zusammensetzung und allgemeine Eigenschaften sich aus dem bereits früher Mitgeteilten (vergl. S. 76—78) ergeben.

Hier soll nur an den leichten Zerfall der Laktose in zwei Moleküle Milchsäure bei der Einwirkung der spezifischen Fermentorganismen der Milchsäuregärung erinnert werden. Von diesen Mikroben sind gegen 14 verschiedene Arten aus der sauren Milch isoliert worden⁵⁾.

Zur Darstellung der Laktose bringt man gewöhnlich das Kasein samt den Butterkügelchen durch die Labgerinnung zur Ausscheidung. Die vom Niederschlag getrennte und als „süße Molke“ bezeichnete Flüssigkeit wird dann zur Entfernung des Laktalbumins bei schwach saurer Reaktion aufgekocht, nochmals filtriert und stark eingedampft, worauf beim Abkühlen der Milchzucker auskrystallisiert. Nach seiner Entfärbung mittels Tierkohle und dem Umkrystallisieren gewinnt man denselben in der Form weißer, rhombischer Prismen, welche wohl in 6 Teilen kalten Wassers, nicht aber in absolutem Alkohol löslich sind, wodurch sich die Laktose von allen übrigen Zuckern unterscheidet. Der nur wenig süß schmeckende Milchzucker besitzt ein Molekül Krystallwasser, welches langsam bei 100°, schnell bei 130° C entweicht.

Die Bestimmung des Gehaltes der Milch an Laktose

1) T. PURDIE, Chemische Zusammensetzung der Milch des Meerschweins (*Phocaena communis*), Ref. S. 575 d. Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 18, 1885, Heft 15.

2) FRZ. HOFMANN, Die angebliche Neubildung von Milch während des Melkens, Universitätsprogramm, Leipzig 1881. A. SCHMIDT-MÜLHEIM, Beiträge zur Kenntnis der Milchsekretion, Pflüger's Arch., Bd. 30, 1883, S. 602.

3) TOLMATSCHIEFF, Hoppe-Seyler's med.-chem. Untersuchungen, Heft 2, 1867, S. 272. A. SCHMIDT-MÜLHEIM, Ueber stickstoffhaltige Körper in der Kuhmilch, Pflüger's Arch., Bd. 30, 1883, S. 379.

4) TOLMATSCHIEFF, a. a. O., sowie A. SCHMIDT-MÜLHEIM, Ueber das Vorkommen von Cholestearin in der Kuhmilch, Pflüger's Arch., Bd. 30, 1883, S. 384.

5) Vergl. H. SCHOLL, Die Milch, ihre häufigeren Zersetzungen etc. Wiesbaden 1891, S. 27. C. GÜNTHER u. H. THIERFELDER, Bakteriologische und chemische Untersuchungen über die spontane Milchgerinnung, Arch. f. Hyg., Bd. 25, 1895, S. 164.

kann mittels FEHLING'scher Lösung¹⁾ geschehen, nachdem das Kasein durch verdünnte Essigsäure, sowie das Laktalbumin und Paraglobulin durch Aufkochen entfernt worden sind. Und zwar werden 10 ccm Fehling'scher Lösung durch 0,067 g Milhzucker reduziert.

Außer der Laktose soll in der Milch noch ein anderes Kohlehydrat sich vorfinden, welches dextrinartigen Charakter besitzt²⁾ und nach LANDWEHR³⁾ mit dem tierischen Gummi identisch ist.

Erst vor wenigen Jahren wurde nachgewiesen, daß die Milch nicht unbedeutende Mengen von Citronensäure

$\text{CH}_3 \cdot \text{COOH} - \text{C}(\text{OH})\text{COOH} - \text{CH}_2 \cdot \text{COOH}$ (Oxypropantrikarbonsäure) enthält, welche darin als Calciumcitrat gelöst ist⁴⁾. Ihre Menge dürfte in der Kuhmilch nach SCHEIBE⁵⁾ im Mittel etwa 0,18 Proz. betragen, während SÖLDNER 0,25 Proz. angiebt.

Allem Anscheine nach stammt diese Citronensäure nicht aus der vegetabilischen Nahrung, sondern wird, wie das Kasein, das Laktalbumin und der Milhzucker, in der Milchdrüse selbst gebildet. Dies muß wenigstens aus Befunden⁶⁾ gefolgert werden, nach denen sich die Citronensäure in geringer Menge (im Mittel 0,055 Proz.) auch regelmäßig in der Frauenmilch findet und ferner aus der Milch der Pflanzenfresser nicht verschwindet, auch wenn man die Tiere mit citronensäurefreiem Futter ernährt oder längere Zeit hungern läßt.

Wenn man, wie oben angegeben wurde, die Milch unter Einhaltung neutraler Reaktion mit überschüssigem Kupfersulfat versetzt oder aber Gerbsäure hinzufügt, solange noch ein Niederschlag entsteht, so erhält man ein Filtrat, welches vollkommen frei ist von Proteinsubstanzen. Denn die Flüssigkeit giebt dann, in passender Weise vorbereitet, weder die Biuret- noch eine andere Eiweißreaktion. Dagegen enthält das Filtrat noch Stickstoff, welcher offenbar gewissen in Wasser löslichen Extraktivstoffen angehört. Dieser sogenannte „Extraktivstickstoff der Milch“ beträgt in der Frauen- und Kuhmilch im Mittel etwa $\frac{1}{11}$ des Gesamtstickstoffs⁷⁾.

Die Natur der in Rede stehenden stickstoffhaltigen Extraktivstoffe

1) Ueber die Zuckertitrierung mittels FEHLING'scher Lösung vergl. Abschnitt XV.

2) H. RITTHAUSEN, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 15, 1877, S. 329. Vergl. auch M. SCHMÖGER, Centralbl. f. Agrikulturchem., 1885, S. 130.

3) H. A. LANDWEHR, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 367.

4) Vergl. F. SOXHLET und TH. HENKEL, Münchener med. Wochenschr., 1888, No. 19, sowie TH. HENKEL, Citronensäure als normaler Bestandteil der Kuhmilch, Landwirtsch. Versuchsstationen, Bd. 39, 1891, S. 143.

5) A. SCHEIBE, Landwirtsch. Versuchsstationen, Bd. 39, 1891, S. 162 u. 165. Vergl. auch F. SÖLDNER, Die Salze etc., Inaug.-Diss. Erlangen 1888, S. 19, sowie L. VAUDIN, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 24, 1894, S. 218.

6) A. SCHEIBE, Ueber den Ursprung der Citronensäure als Bestandteil der Milch, Landwirtsch. Versuchsstationen, Bd. 39, 1891, S. 153. Hier findet sich auch eine Methode zur quantitativen Bestimmung der Citronensäure in der Milch.

7) J. MUNZ, Die quantitative Bestimmung der Eiweiß- und Extraktivstoffe in der Kuh- und Frauenmilch, Virchow's Arch., Bd. 134, 1893, S. 501.

ist nicht vollkommen bekannt. Indessen steht es fest, daß ein Teil derselben durch Harnstoff¹⁾ repräsentiert wird, von welchem sich 7—10 mg im Liter Kuhmilch finden sollen²⁾. Ferner sind darin Spuren von Kreatinin³⁾ nachgewiesen, während das Vorkommen von Xanthinbasen sehr wahrscheinlich ist⁴⁾.

Die anorganischen Salze der Milch unterscheiden sich qualitativ nicht von denjenigen des Blutes und der übrigen Säfte. Selbst ein wenig Fluor wurde in der Milch nachgewiesen⁵⁾.

Daß die quantitative prozentische Zusammensetzung der Milch- asche infolge einer spezifischen sekretorischen Thätigkeit der Milch- drüsenepithelien fast genau der Gesamtasche der betreffenden Säug- linge entspricht, ist schon früher mitgeteilt worden, und ebenso, daß hiervon nur der Eisengehalt eine Ausnahme macht⁶⁾. Letzterer beträgt nach den Bestimmungen von ANSELM⁷⁾ nicht einmal 1 mg im Liter.

Die innigen Beziehungen, welche zwischen der Zusammensetzung der Milch und den Bedürfnissen der Säuglinge bestehen, geben sich auch dadurch zu erkennen, daß die absolute Menge der Milch- asche bei Tieren, welche nach der Geburt rasch wachsen, erheblich größer gefunden wird, als bei langsamer sich entwickelnden. So enthält die Hundemilch 4—5 g Kalk im Liter, während die Quantität dieser Base in der Kuhmilch auf etwa 1,7 g und in der Frauenmilch auf nur 0,33 g bestimmt worden ist⁸⁾.

Wie schon eingangs mitgeteilt wurde (vgl. oben S. 624), ist viel ungelöstes Calciumphosphat in der Milch vorhanden. Trotzdem ent- hält dieselbe, abgesehen von der kolloiden, ebenfalls nicht gelösten, sondern nur gequollenen Kalkverbindung des Kaseïns, noch sehr reichliche Mengen von löslichem Kalk und ebensolcher Phosphorsäure. Während ersterer vorwiegend an Citronensäure gebunden ist, findet sich letztere als Kalium- und Magnesiumphosphat im Milchserum vor. SÖLDNER⁹⁾ hat gefunden, daß etwa 36—56 Proz. der in der Kuh- milch enthaltenen Phosphorsäure und 53—72 Proz. des darin vor- handenen Calciumoxyds ungelöst sind und daher beim Filtrieren der Milch durch ein Thonfilter teils als Di- und Tricalciumphosphat, teils als kolloïder Kaseïnkalk auf demselben zurückbleiben.

Nach der Analyse dieses Filterrückstandes sowie des Thonzellen-

1) Vergl. J. PICARD, De la présence de l'urée dans le sang et de la diffusion dans l'organisme etc., Thèse, Straßburg 1856.

2) Vergl. A. SCHMIDT-MÜLHEIM, Ueber stickstoffhaltige Körper in der Kuhmilch, Pflüger's Arch., Bd. 30, 1883, S. 379.

3) TH. WEYL, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 11, 1878, S. 2175.

4) A. SCHMIDT-MÜLHEIM, a. a. O.

5) G. TAMMANN, Ueber das Vorkommen des Fluors im Organismus. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 325.

6) Vergl. S. 385.

7) B. ANSELM, Ueber den Eisengehalt der Milch, Centralbl. f. innere Med., Bd. 16, 1895, S. 880.

8) G. BUNGE, Zeitschr. f. Biol., Bd. 10, 1874, S. 301, 303 u. 396.

9) F. SÖLDNER, Die Salze der Milch und ihre Beziehungen zu dem Verhalten des Kaseïns, Inaug.-Diss. Erlangen 1888, S. 32.

filtrates verteilen sich die in 1 Liter Kuhmilch vorhandenen Basen und Säuren etwa in folgender Weise ¹⁾:

Chlornatrium	0,962	Magnesiumcitrat	0,367
Chlorkalium	0,830	Dicalciumphosphat	0,671
Monokaliumphosphat	1,156	Tricalciumphosphat	0,806
Dikaliumphosphat	0,835	Calciumcitrat	2,133
Kaliumcitrat	0,495	Calciumoxyd an Kasein	0,465
Dimagnesiumphosphat	0,336		

Der Kaligehalt überwiegt also, den Bedürfnissen der wachsenden Gewebe entsprechend, in der Milch gegenüber dem Natrongehalt sehr bedeutend, während im Blutplasma, aus welchem die Milchdrüse ihre Nahrung schöpft, das umgekehrte Verhältnis stattfindet.

An Gasen enthält die unter Luftabschluß gemolkene Kuhmilch nach den Untersuchungen von SETSCHENOW ²⁾ im Mittel 5,8 Vol.-Proz. Kohlensäure, während PFLÜGER ³⁾ davon etwas mehr, nämlich 7,5 Vol.-Proz., KÜLZ ⁴⁾ dagegen aus der Frauenmilch erheblich weniger, nämlich nur etwa 2,6 Vol.-Proz. gewinnen konnte. Diese Kohlensäure läßt sich fast immer im Vakuum vollständig auspumpen und scheint daher in der Milch lediglich physikalisch absorbiert zu sein. Außerdem finden sich in der Milch wechselnde Quantitäten von Stickstoff und geringe Mengen von Sauerstoff.

Die Bildung der spezifischen Milchbestandteile, also des Kaseins, des Milchzuckers, des Laktalbumins und wahrscheinlich auch der Citronensäure, geschieht offenbar durch synthetische Vorgänge im Protoplasma der Milchdrüse selbst. Dies folgt mit Notwendigkeit aus der Thatsache, daß die genannten Substanzen außer in den Milchdrüsen im Organismus kaum vorkommen.

Geringe Kaseinmengen sind bei den Säugern nur noch im Hautalg (vergl. S. 496) anzutreffen, was auf ontogenetische Beziehungen zwischen den Talg- und Milchdrüsen hinweist. Thatsächlich werden die Milchdrüsen histologisch als ein Aggregat zahlreicher vergrößerter Talgdrüsen aufgefaßt. Sogar Uebergänge zwischen beiden Drüsenarten sind bekannt, indem nach J. FR. MECKEL die Milchdrüse der monotremen Säugetiere den Hautfollikeln des Salamanders ähnlicher ist als der Mamma der übrigen Säuger.

Noch mehr als der Hautalg nähert sich in seiner Zusammensetzung der Milch das Sekret aus der Bürzeldrüse der Vögel. Dieses Organ, welches den Talgdrüsen der Säuger anatomisch durchaus entspricht, produziert eine Flüssigkeit, in welcher sich, mit Ausnahme des Milchzuckers, alle wesentlichen Bestandteile der Milch, namentlich auch reichliche Quantitäten von Kasein, nachweisen lassen (vergl. oben S. 497).

Der Milchzucker als solcher ist weder im Blute, noch in irgend

1) F. SÖLDNER, a. a. O. S. 22.

2) J. SETSCHENOW, Pneumatologische Studien, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 10, 1861, S. 285.

3) E. PFLÜGER, Die Gase der Sekrete, Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 166.

4) E. KÜLZ, Die Gase der Frauenmilch, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 180.

einem Organe nachweisbar. Von seinen beiden Komponenten dagegen bildet der Traubenzucker einen konstanten Bestandteil des Blutes und der Lymphe, während die Galaktose nur als Spaltungsprodukt der Protogene bekannt ist. Indessen haben diese Zucker, als deren Muttersubstanz höchst wahrscheinlich gewisse Eiweißstoffe des Drüsenprotoplasmas zu betrachten sind, wenigstens direkt mit der Synthese der Laktose sicherlich nichts zu thun.

Vermutlich bilden sich das Kasein und der Milchzucker aus einer gemeinsamen Vorstufe, nämlich aus dem bereits früher als Komponente des Drüsenprotoplasmas genannten Nukleoglykoproteid (vgl. oben S. 526), welches durch seinen Zerfall beide Milchbestandteile gleichzeitig entstehen lassen kann. Nach der Entleerung des Sekretes wird dann das komplizierte Proteid schnell wieder synthetisch gebildet.

Ueber den Ursprung des Laktalbumins ist nichts bekannt. Möglicherweise ist seine Bildung auf eine molekulare Umformung des Serumalbumins zurückzuführen.

Endlich wird allgemein angenommen, daß auch das Milchfett durch einen Zerfall gewisser Protoplasmabestandteile in der Milchdrüse selbst entsteht, und nicht etwa aus dem Blute dorthin eingeschwemmt wird. Hierfür spricht, außer dem dominierenden Einfluß der Eiweißkost auf die Größe der Milchproduktion¹⁾, auch der mikroskopische Befund, nach welchem während der Sekretion die dem Drüsenlumen zugekehrten Seiten der Epithelzellen mit Fetttropfchen erfüllt sind. Ob hierbei aber die Drüsenzellen vollständig zerfallen und somit fortwährend neu ersetzt werden²⁾, oder ob die Abtrennung der Milchfette aus bestehenbleibenden Zellen geschieht³⁾, scheint vorläufig unentschieden.

Die Anschauung, daß die Milchfette im Organismus aus Eiweißstoffen entstehen, wird schließlich auch gestützt durch die Thatsache, daß aus der Milchdrüse bedeutend größere Fettmengen abgegeben werden können, als mit der Nahrung zur Aufnahme gelangen (vgl. S. 362), während andererseits nach den meisten Forschern selbst eine sehr erhebliche Steigerung der Fettnahrung nicht imstande ist, den Fettgehalt der Milch nachweisbar zu vermehren⁴⁾.

In den Organismus gelangte heterogene Stoffe gehen entweder gar nicht, oder doch nur in so geringen Spuren in die Milch über, daß von einer Vergiftung des Säuglings bei bestehendem Alkoholismus oder Morphinismus der Mutter nicht wohl die Rede

1) Vergl. R. THOMSON, Ueber den Einfluß der verschiedenen Futterarten auf die Erzeugung von Milch und Butter, *Annal. d. Chem. u. Pharm.* Bd. 61, 1847, S. 242.

2) Vergl. HOPPE-SEYLER, *Physiologische Chemie*, Bd. 2, 1881, S. 724.

3) Vergl. A. RAUBER, Ueber den Ursprung der Milch und die Ernährung der Frucht im allgemeinen, Leipzig 1879. Ferner: R. HEDENHAIN, *Hermann's Handb. d. Physiol.*, Bd. 5, I, 1883, S. 383.

4) Vergl. besonders W. KIRCHNER, *Der Einfluß der Fütterung auf den Fettgehalt der Milch*, *Milchzeitung*, Bd. 20, 1891, S. 285, 297 u. 309. P. JURETSCHKE, *Einfluß verschiedener Oelkuchensorten auf den Fettgehalt der Milch*, *Inaug.-Diss.* Leipzig 1893. C. SCHNEIDER, *Der Einfluß verschiedener Fütterung auf die Zusammensetzung der Milch*, *Inaug.-Diss.* Leipzig 1893.

sein kann ¹⁾). Eine Ausnahme scheint das verhältnismäßig harmlose Jodkalium zu machen, welches nach der Einnahme, wie in allen Sekreten, so auch in der Milch in bedeutender Menge erscheint ²⁾

Für die künstliche Ernährung der Säuglinge ist es von großer Wichtigkeit, die Kuhmilch in der Weise zu präparieren, daß sie der Frauenmilch in ihrer Zusammensetzung annähernd ähnlich wird, wenn dies auch wegen der oben geschilderten Verschiedenheiten der beiden Kaseine und namentlich deren abweichenden Verdaulichkeit in Magensaft sich niemals in befriedigender Weise erreichen läßt. Man muß sich damit begnügen, wenigstens die groben Unterschiede zu beseitigen.

Während man auf Grund älterer Analysen für die Frauenmilch bisher einen mittleren Gehalt an Eiweiß von über 2 Proz. annahm ³⁾, haben die neueren, auf besseren Methoden fußenden Bestimmungen gelehrt, daß die Frauenmilch im allgemeinen hiervon erheblich geringere Mengen enthält ⁴⁾, und in den meisten Fällen etwa in folgender Weise prozentisch zusammengesetzt ist:

88,48 Wasser, 1,03 Eiweißstoffe ⁵⁾, 3,78 Fett ⁶⁾, 6,54 Milchzucker ⁷⁾, 0,21 Asche.

1) Vergl. M. STUMPF, Ueber die Veränderungen der Milchsekretion unter dem Einfluß einiger Medikamente, *Deutsch. Arch. f. klin. Med.*, Bd. 30, 1882, S. 201. M. SCHRODT, Beitrag zur Frage des Vorhandenseins von Salpetersäure und salpetriger Säure in der Milch, *Centralbl. f. Agrikulturchem.*, Bd. 15, 1886, S. 629. E. PINZANI, Ueber die Ausscheidung von Antipyrin durch die Milchdrüse bei stillenden Frauen, *Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem.*, Bd. 20, 1890, S. 148 sowie „Ueber den Uebergang des Morphins in die Frauenmilch“, *ebendas.*, Bd. 21, 1891, S. 106. F. KLINGEMANN, Der Uebergang des Alkohols in die Milch, *Virchow's Arch.*, Bd. 126, 1891, S. 72 und *Deutsch. med. Wochenschr.*, 1892, No. 22. H. BAUM, Geht Tartarus stibiatus in die Milch über? *Hyg. Rundsch.*, Bd. 2, 1892, S. 1052 sowie *Arch. f. wissenschaftl. u. prakt. Tierheilk.*, Bd. 22, 1896, S. 194.

2) M. STUMPF, a. a. O.

3) Vergl. J. KÖNIG, *Die menschlichen Nahrungs- und Genußmittel*, Berlin 1893, II, S. 222 u. 227.

4) Nach Untersuchungen von FRANZ HOFMANN, mitgeteilt von O. HEUBNER auf dem VIII. Internat. Kongreß f. Hygiene in Pest 1894. Vergl. ferner O. HEUBNER, Ueber Kuhmilch als Säuglingsnahrung, *Berliner klin. Wochenschr.*, 1894, No. 37, S. 841 und No. 38, S. 870. Derselbe, Zur Frage des quantitativen Eiweißgehaltes der Muttermilch, *Jahrb. f. Kinderheilk.*, Bd. 40, 1895, Heft 1, S. 121.

5) Vergl. FRANZ HOFMANN, a. a. O. Zu annähernd demselben mittleren Wert, nämlich 1,05, führen die Analysen von CAMERER u. SÖLDNER, wenn man von der eiweißreicheren Milch in der ersten Woche der Laktation absieht. Vergl. W. CAMERER u. F. SÖLDNER, *Zeitschr. f. Biol.*, N. F. Bd. 15, 1896, S. 568.

6) Vergl. S. 633.

7) Mittelwert, berechnet aus der Zusammenstellung älterer Analysen bei J. KÖNIG (a. a. O.) sowie aus den Analysen von FRANZ HOFMANN (a. a. O.) und von W. CAMERER u. F. SÖLDNER (a. a. O.).

In der Kuhmilch dagegen finden sich nach der Zusammenstellung¹⁾ vieler Analysen im Mittel:

87,17 Wasser, 3,55 Eiweißstoffe, 3,69 Fett, 4,88 Milchzucker, 0,71 Asche.

Der Ueberschuß an Aschebestandteilen in der Kuhmilch wirkt an sich wohl kaum schädlich, während der geringere Milchzuckergehalt derselben leicht zu ersetzen ist. Dagegen muß vor allem die größere Eiweißmenge der Kuhmilch durch Zusatz von Wasser vermindert werden, um das großflockige Gerinnen des Kaseins im Magen zu verhindern.

Durch Verdünnung der Kuhmilch mit dem knapp $2\frac{1}{2}$ -fachen Volumen einer 6,6-proz. Milchzuckerlösung würde man zu einem Gemisch gelangen, welches annähernd ebensoviel Eiweiß und Milchzucker, aber nur 1,47 Proz., d. h. um 2,31 Proz. weniger Fett enthält als die Frauenmilch.

Ein Fettzusatz ist aus verschiedenen Gründen praktisch nicht durchführbar, besonders weil es an einem Mittel fehlt, den Fettgehalt zu taxieren.

Daher ist vorgeschlagen worden²⁾, das fehlende Fett durch eine isodyname Menge Milchzucker zu ersetzen. Nach den Untersuchungen von RUBNER³⁾ sind 243 Teile Milchzucker 100 Teilen Fett isodynam. Die fehlenden 2,31 Proz. Fett können also ohne wesentliche Bedenken durch 5,01 Proz. Milchzucker ersetzt werden.

Man würde demnach die Kuhmilch mit dem knapp $2\frac{1}{2}$ -fachen Volumen einer 11,6-proz. Milchzuckerlösung zu vermischen haben, um eine Lösung zu erhalten, welche etwa dieselben Nährstoffmengen wie die Frauenmilch enthält, nur mit der geringeren Abweichung, daß etwa zwei Drittel des Fettgehaltes durch die gleichwertige Menge Milchzucker vertreten ist. Selbst die Aschenbestandteile sind in diesem Gemenge annähernd denen der Frauenmilch gleich. Für Ziegen- und Schafmilch ist natürlich ein anderer Verdünnungsgrad zu wählen, um sie der Frauenmilch ähnlich zu machen, da erstere Milcharten erheblich größere Eiweiß- und Fettmengen enthalten als die Kuhmilch⁴⁾.

Die groben chemischen Differenzen zwischen der Frauen- und Tiermilch sind noch weiterer Ausgleichungen fähig.

1) J. KÖNIG, a. a. O. Die Milch der Niederrassen (Holländer, Oldenburger) enthält etwa 11—12 Proz. Trockensubstanz und 3—3,5 Proz. Fett, diejenige der Höhenrassen (Schweizer, Allgäuer) dagegen 13—14 Proz. Trockensubstanz und 4—4,5 Proz. Fett. Indessen ist dafür die Milch der Niederrassen reichlicher, so daß thatsächlich nur eine Differenz in der Wasserausgabe besteht. Vergl. H. STRUVE, Studien über Milch. Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 27, 1883, S. 249, sowie W. KIRCHNER, Jahresber. f. Agrikulturchem., 1890, S. 665.

2) Vergl. O. HEUBNER und FRANZ HOFMANN in der Festschrift „Die Stadt Leipzig in hygienischer Beziehung“, 1891, Artikel: Säuglingsmilch. Ferner besonders: F. SOXHLET, Die chemischen Unterschiede zwischen Kuh- und Frauenmilch und die Mittel zu ihrer Ausgleichung, Münchener med. Wochenschr., 1893, No. 4.

3) Vergl. S. 347.

4) Ueber die Zusammensetzung der Ziegen- und Schafmilch vergl. J. KÖNIG, a. a. O. S. 250 u. 252.

So gelingt es nach HAMMARSTEN¹⁾ durch Vermischen von süßer Molke (vergl. S. 634) — in welcher ja kein Kasein mehr vorhanden ist, die aber noch das gesamte Laktalbumin der Vollmilch enthält — mit Kuhmilch und Rahm (vergl. S. 624) eine Flüssigkeit herzustellen, welche nicht nur in ihrem Gehalt an Eiweiß, Fett, Milchzucker und löslichen Salzen der Frauenmilch gleichkommt, sondern in der auch das in der Frauenmilch bestehende Verhältnis zwischen Kasein und Laktalbumin (vergl. S. 631) gewahrt ist.

Ferner ist auch vorgeschlagen worden²⁾, den in der verdünnten Kuhmilch fehlenden Anteil des Laktalbumins durch Zusatz eines anderen Albuminstoffes, nämlich von Eialbumin, zu ersetzen.

Indessen sind alle zum Zweck der Säuglingsernährung empfohlenen Abänderungen der Kuhmilch, welche über eine angemessene Verdünnung derselben durch Milchzuckerlösung hinausgehen, sicher zwecklos, da es doch in keiner Weise gelingt, eine völlige Uebereinstimmung der Kuh- und Frauenmilch zu erzielen, was aus der unzweifelhaft erwiesenen Verschiedenheit der beiden Kaseine leicht zu verstehen ist. Namentlich läßt sich der teilweise Ersatz des Kuhkaseins durch Eialbumin in keiner Weise rechtfertigen, da letzteres in seinem physiologischen Verhalten wenigstens vom Serumalbumin ganz auffallend abweicht (vergl. S. 301 u. 302), und die verschiedenen Albuminstoffe wahrscheinlich untereinander ebensowenig biologisch gleichwertig sind, wie das Laktalbumin gegenüber den Kaseinen.

Schließlich muß erwähnt werden, daß HEUBNER³⁾ auch eine so weit getriebene Verdünnung der Kuhmilch, wie sie oben angegeben wurde, so daß also letztere in ihrem Eiweißgehalt der Muttermilch gleichkommt, auf Grund einer reichen Erfahrung nicht für zweckmäßig hält. Es genügt vielmehr unter allen Umständen eine Verdünnung von 2 Teilen einer guten Mischmilch mit 1 Teil einer 12,3-proz. Milchzuckerlösung. Auf das Liter einer solchen Mischung kommt mindestens der doppelte Betrag an Eiweiß, als er im Liter Muttermilch enthalten ist. Trotzdem vertragen selbst sehr schwache Verdauungsorgane diese Mischung wochenlang ohne jede Störung.

Auch die früher beliebte Aenderung der Milchverdünnung in dem Sinne, daß mit steigendem Lebensalter der Wasserzusatz verringert wird, ist nach HEUBNER und HOFMANN⁴⁾ für die überwiegende Mehrzahl der Fälle nicht zu empfehlen, da nur eine einfache Vorschrift Aussicht hat, in der Praxis richtig durchgeführt zu werden.

1) O. HAMMARSTEN, Einiges über die Unterschiede zwischen Frauen- und Kuhmilch, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 25, 1895, S. 206.

2) Vergl. JULIUS LEHMANN, Pflüger's Arch., Bd. 56, 1894, S. 578, sowie A. SCHLOSSMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 220 u. ff.

3) O. HEUBNER, Ueber Kuhmilch als Säuglingsnahrung, Berliner klin. Wochenschr., 1894, No. 37, S. 842.

4) Vergl. O. HEUBNER und FRANZ HOFMANN, Die Stadt Leipzig in hygienischer Beziehung, Festschrift 1891, Artikel „Säuglingsmilch“.

Meist beginnen die Milchdrüsen schon einige Wochen vor der Geburt des jungen Tieres zu secernieren. Während dieser Zeit sowie wenige Tage nach der Geburt besitzt das Sekret eine wesentlich andere Zusammensetzung als die Milch und wird als „Colostrum“ oder „Kolostralmilch“ bezeichnet.

Dieselbe ist dickflüssig, gelblich und reagiert nicht amphoter, sondern alkalisch oder auch sauer.

Die mikroskopische Untersuchung lehrt, daß die Flüssigkeit außer Butterkügelchen zahlreiche granulierten Leukocyten, welche amöboide Bewegung zeigen ¹⁾ — die sog. Kolostrumkörperchen — enthält ²⁾.

Der hauptsächlichste Unterschied zwischen der Milch und dem Kolostrum beruht auf dem hohen Gehalt des letzteren an Laktalbumin ³⁾ und Globulin ⁴⁾, deren Gesamtmenge sehr wechselt, aber nach Untersuchungen von EUGLING ⁵⁾ im Mittel nicht weniger als 15 Proz. betragen dürfte. Infolgedessen wird es verständlich, daß die Flüssigkeit, deren spezifisches Gewicht bis auf 1,080 ansteigen kann, beim Kochen zu einer festen Masse gerinnt.

Auch das Kasein ist im Kolostrum ein wenig vermehrt, der Zuckergehalt dagegen etwa um die Hälfte vermindert, während das Fett gegenüber der Milch keine Differenzen zeigt.

EUGLING ⁶⁾ fand im Kolostrum von 22 Kühen folgende mittlere Zusammensetzung in Prozenten:

71,69 Wasser, 15,85 Laktalbumin und Globulin ⁷⁾, 4,83 Kasein, 2,48 Milchzucker, 1,78 Asche.

Außerdem sollen sich im Kolostrum erheblich größere Mengen an Lecithinen und Cholestearin finden als in der Milch ⁸⁾. Andere Unterschiede haben sich nicht mit Sicherheit feststellen lassen.

1) Vergl. besonders S. STRICKER, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 53, 1866, II, S. 184.

2) Die Kolostrumkörperchen beobachtete zuerst A. DONNÉ, *Du lait et en particulier de celui des nourrices*, Paris 1837, S. 19.

3) Vergl. J. SEBELIEN, Beitrag zur Kenntnis der Eiweißkörper der Kuhmilch, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 9, 1885, S. 457 u. 464.

4) J. SEBELIEN, Die Eiweißkörper des Kolostrums, ebendas., Bd. 13, 1889, S. 171.

5) W. EUGLING, Petersen's Forschungen auf dem Gebiete der Viehhaltung, Bd. 1, 1878, S. 92.

6) W. EUGLING, a. a. O. Vergl. auch J. KÖNIG, Die menschlichen Nahrungs- und Genußmittel, Berlin 1893, II, S. 257. Neuere Analysen des Kolostrums von Kühen, ausgeführt von V. HOUDET sowie von L. VAUDIN, finden sich in den Jahresber. f. Tierchem., Bd. 24, 1894, S. 204 u. 205. Die ältesten quantitativen Bestimmungen der Kolostrumbestandteile stammen von J. FR. SIMON, Handbuch d. angewandten med. Chem., Berlin 1842, Bd. 2, S. 283, C. G. CLEMM, *Inquisitiones chemicae ac microscopicae in mulierum ac bestiarum lac*, Inaug.-Diss. Göttingen 1845, und von W. FLEISCHMANN, Das Molkereiwesen, Braunschweig 1876, S. 56.

7) Nach J. SEBELIEN soll im Kolostrum das Globulin fast in ebenso großer Menge auftreten wie das Laktalbumin, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 13, 1889, S. 179.

8) Vergl. u. a. R. KRÜGER, Vierteljahrsschrift über die Fortschritte der Chemie der Nahrungs- und Genußmittel, Bd. 7, 1892, S. 126.

Dem Kolostrum sowohl morphologisch, als auch in Bezug auf seinen Eiweißreichtum sehr nahe stehend ist die sog. „Uterinmilch der Wiederkäuer“, das rahmähnliche Sekret der eigentümlichen Drüsen auf der Innenfläche des zweihörnigen Uterus dieser Tiere. In die Vertiefungen der Uterindrüsen senken sich die zahlreichen und vollkommen gegen den fötalen Kreislauf abgeschlossenen Gefäßzotten ein, welche bei den Wiederkäuern anstatt der Placenta fungieren.

Das Drüsensekret wurde von SCHLOSSBERGER¹⁾ durch sanften Druck auf die Uterindrüsen gewonnen, nachdem die Chorionzotten behutsam herausgezogen waren.

Die Flüssigkeit koagulierte beim Kochen zu einer festen Masse und unterschied sich vom Kolostrum im wesentlichen nur durch die vollkommene Abwesenheit von Zucker.

Von sehr wechselnder Zusammensetzung, meist aber sehr wasserreich scheint die Milch zu sein, welche sich bei neugeborenen Kindern und Säugetieren beiderlei Geschlechts in spärlicher Menge aus den Brustdrüsen auspressen läßt. Diese sog. „Hexenmilch“, namentlich aus kindlichen Drüsen stammend, ist wiederholt analysiert worden²⁾ und ergab von der Frauenmilch qualitativ nur insofern Abweichungen, als sich nach den Mitteilungen von GENSER Kolostrumkörperchen in derselben nachweisen ließen. Die „Hexenmilch“ verschwindet meist wenige Wochen nach der Geburt.

Schließlich mag hier noch angeführt werden, daß in einigen seltenen Fällen auch bei männlichen Individuen die sonst atrophischen Milchdrüsen zu ansehnlicher Entwicklung gelangen und dann auch echte Milch produzieren, welche bisweilen sogar in erheblicher Menge gebildet wurde. So erzählt schon HUMBOLDT³⁾ einen wohlbeglaubigten Fall, in welchem ein Mann in der Krankheit seiner Frau deren Säugling 5 Monate lang täglich 2—3 mal säugte, ohne daß das Kind eine andere Nahrung bekam. Die Milch war dicht und sehr süß. Ein ähnliches Vorkommnis wird von HÄSER⁴⁾ mitgeteilt.

1) Vergl. J. E. SCHLOSSBERGER, Beiträge zur chemischen Kenntnis des Fötuslebens, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 96, 1855, S. 68.

2) J. E. SCHLOSSBERGER, Untersuchung der sog. Hexenmilch, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 87, 1853, S. 324. TH. v. GENSER, Untersuchung des Sekretes der Brustdrüse (Galaktostase) eines neugeborenen Kindes, Jahrb. f. Kinderheilk., N. F. Bd. 9, 1876, S. 160. Vergl. ferner auch AMMON, Untersuchung des Sekretes der Milchdrüsen (Hexenmilch) eines 5 Wochen alten Fohlens, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 6, 1876, S. 118.

3) A. v. HUMBOLDT, Reise in den Aequatorialgegenden, Stuttgart 815—1819, Bd. 2, S. 40.

4) H. HÄSER, dessen Arch. f. d. gesamte Med., Jena 1844, Bd. 6, S. 272.

Bei männlichen Tieren ist dieselbe Beobachtung gar nicht so selten. SCHLOSSBERGER¹⁾ analysierte die Milch eines Ziegenbockes, welche 15 Proz. Trockensubstanz enthielt und sich durch einen besonderen Reichtum an Eiweiß auszeichnete, im übrigen aber von der Zusammensetzung einer gewöhnlichen Ziegenmilch kaum abwich.

Auf Grund dieser Beobachtungen äußert bereits SCHLOSSBERGER, daß die Milcherzeugung von einer dem schwangeren oder neu entbundenen Tiere eigentümlichen Blutmischung vollkommen unabhängig sei und daß für das Zustandekommen eines spezifischen Sekretes lediglich die eigentümliche Ausbildung bestimmter Sekretionsorgane in Betracht kommt, was neuerdings allgemein anerkannt und namentlich von BUNGE²⁾ betont worden ist (vergl. auch S. 156, 385 u. 613).

Eine spezifische und eingreifende fermentative Veränderung erfährt die Milch durch die Einwirkung der sogenannten Kefirpilze, deren eigentümliche, gegenüber der Laktose zur Wirkung kommende Alkohol-Milchsäuregärung bereits mehrfach erwähnt wurde³⁾. Außer dem Zucker sollen auch die Eiweißstoffe der Milch durch das Ferment gewisse Veränderungen erfahren, worüber indessen nur ungenügende Untersuchungen vorliegen. Jedenfalls handelt es sich hierbei nicht um eine gewöhnliche Verdauung, denn nach den Befunden von HAMMARSTEN⁴⁾ läßt sich in der gegorenen Flüssigkeit kein Pepton nachweisen.

Während man als Kefir das Getränk bezeichnet, welches seit alter Zeit von den Bergbewohnern des nördlichen Kaukasus durch die in Rede stehende Gärung aus Kuhmilch bereitet wird, versteht man unter Kumys das Produkt derselben Pilzwirkung auf Stutenmilch. Letztere wird von den asiatischen Steppenvölkern, den Kirgisen und Baschkiren, hergestellt und unterscheidet sich vom Kefir wohl nur durch die quantitative, übrigens sehr wechselnde Zusammensetzung.

In diesen kohlensäurereichen Getränken sind etwa 1—2 Proz. freier Milchsäure und 1—3 Proz. Alkohol enthalten. Durch Zusatz von Labenzym entsteht in ihnen, ähnlich wie in der Frauenmilch, eine sehr feinflockige Kaseingerinnung, welche besonders leicht verdaulich ist. Diesem Umstande scheinen hauptsächlich der Kefir und der Kumys ihre Empfehlung als Nahrungsmittel für Kranke und Kinder zu verdanken⁵⁾.

1) J. E. SCHLOSSBERGER, Analyse der Milch eines Bocks, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 51, 1844, S. 431.

2) G. BUNGE, Eine Bemerkung zur Theorie der Drüsenfunktion, *Da Bois Arch.*, 1886, S. 539.

3) Vergl. S. 78 u. 118.

4) O. HAMMARSTEN, *Jahresber. f. Tierchem.*, Bd. 16, 1886, S. 163.

5) Ueber die Zusammensetzung und Eigenschaften des Kefirs vergl. besonders H. KRANNHALS, Ueber das kumysähnliche Getränk „Kefir“ und über den Kefirpilz, *Deutsch. Arch. f. klin. Med.*, Bd. 35, 1884, S. 18. H. STRUVE, Ueber Kefir, *Ber. d. Deutsch. chem. Ges.*, Bd. 17, 1884, S. 1364. Eine Zusammenstellung von Kefiranalysen nebst ausführlicher

Die käuflichen Kefirkörner sind nach den Untersuchungen von KERN¹⁾ nicht einheitlicher Natur, sondern ein Gemisch zweier symbiotischer Fermentorganismen, nämlich der in Zoogloeaform vorhandenen, milchsäurebildenden *Dispora Caucasica* und eines Hefepilzes, des *Saccharomyces Kefir*.

Will man mit Hilfe der käuflichen Kefirkörner das Getränk herstellen, so kann das Ferment nicht direkt benutzt werden, sondern es bedarf hierzu einer mehrtägigen Vorbereitung, um die Pilze zur Reife zu bringen.

Die lufttrockene Masse wird zu diesem Zweck in lauwarmes Wasser gelegt und abgewaschen. Hierauf digeriert man dieselbe unter öfterem Umschütteln 5—6 Tage lang mit etwa dem zehnfachen Gewicht abgekochter und auf 20° C gehaltener Milch, welche täglich durch Abspülen der Körner mit Wasser vollkommen zu entfernen und hierauf zu erneuern ist. Hat die Milch einen sauren Geruch angenommen und sind die bis dahin am Boden des Gefäßes liegenden Kefirkörner in die Höhe gestiegen, so ist die Vorbereitung des Ferments beendet.

Man übergießt nunmehr die durch Abspülen gereinigte Masse nochmals mit nicht zu viel Milch, läßt einen Tag stehen, koliert durch Gaze und gießt etwa je 75 ccm des Filtrats in saubere Champagnerflaschen, welche mit abgekochter und dann gekühlter Milch nahezu gefüllt und schließlich mit Stopfen und Draht gut verschlossen werden. Nach 2—3-tägigem Stehen der Flaschen bei höchstens 15° C ist der Kefir zum Genuß fertig. Die in ihrer Hauptmenge auf dem Gaze-filter bleibenden Pilze können zu vielen neuen Ansätzen dienen²⁾.

Litteraturangaben findet sich bei M. OLSCHANETZKY, Beiträge zur Chemie und Verdauungsfähigkeit des Kefirs, Inaug.-Diss. Würzburg 1891.

1) E. KERN, Ueber ein neues Milchferment des Kaukasus, Botanische Zeitung, 1882, No. 16. W. BRYERINCK, Kefir, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 22, 1892, S. 181. Vergl. hiergegen H. STRUVE, a. a. O.

2) Vergl. hierüber die ausführlichen Angaben von H. RÖTTGER, Kurzes Lehrbuch der Nahrungsmittelchemie, Leipzig 1894, S. 167.

Fünftehnter Abschnitt.

Der Harn.

Der Harn enthält in wäßriger Lösung die Endprodukte des Stoffwechsels, soweit dieselben nicht durch die Lungen und die Haut den Organismus verlassen.

Mit dem Sekret der Nieren wird nämlich die Gesamtheit der disponibel gewordenen anorganischen Salze, fast der gesamte für die Ernährung nicht weiter verwendbare Stickstoff, sowie endlich ein großer Teil des aufgenommenen Wassers aus dem Körper eliminiert.

Die größte Menge des zur Ausscheidung gelangenden Kohlenstoffs dagegen verläßt als Kohlensäure den Organismus durch die Lungen. Nur ein geringer Bruchteil des Kohlenstoffs ist in den organischen Harnbestandteilen sowie in den Darmsekreten zu finden.

Der Rest des nicht durch den Harn abgeführten Wassers verdunstet an der perspirierenden Fläche der Lungen und durch die Haut.

Auf die verschiedenen Ausscheidungswege verteilen sich Kohlenstoff, Stickstoff, Wasser und die anorganischen Salze etwa in folgender Weise, wenn man die mittleren Mengen in Grammen in Betracht zieht, welche der erwachsene Mann unter normalen Verhältnissen bei mäßiger Bewegung in 24 Stunden ausscheidet.

	Nieren	Lunge	Haut	Darmschleimhaut
Wasser ¹⁾	1200—1700	400	600	100
Kohlenstoff ²⁾	10	270 ⁴⁾	2,3 ⁵⁾	3
Stickstoff	15,6 ³⁾	—	Nur bei sehr starkem Schwitzen unwesentliche Mengen	0,9 ⁶⁾
Anorganische Salze	26	—		unbestimmte Mengen

1) Sowohl die Gesamtwasserausscheidung als auch die Verteilung derselben auf Nieren, Lunge und Haut unterliegt je nach den äußeren Umständen so bedeutenden Schwankungen, daß sich kaum ein allgemeines Maß hierfür angeben läßt. Vergl. auch S. 392.

2) Kohlenstoffbestimmungen im Harn geschehen am zweckmäßigsten auf nassem Wege. Vergl. hierüber R. MAX, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 70. Hier findet sich die übrige Litteratur.

3) Vergl. S. 345—347.

4) Dieser Kohlenstoffmenge entsprechen 1000 g Kohlensäure, welche etwa im Mittel nach M. PETTENKOFER und C. VOIT expiriert werden.

5) Vergl. N. SCHIERBECK, Die Kohlensäure- und Wasserausscheidung der Haut, Du Bois Arch., 1893, S. 116.

6) Vergl. S. 346.

Da sich demnach im Harn fast die ganze Stickstoffmenge vorfindet, welche aus dem Zerfall der Eiweißkörper und der albuminoiden Stoffe sich bildet, so giebt die quantitative Bestimmung des Harnstickstoffs unter Berücksichtigung der geringen Stickstoffmengen, welche mit den Verdauungssekreten in den Darm ergossen werden, einen sicheren Aufschluß über den Verlauf des normalen Eiweißstoffwechsels und über dessen pathologische Abweichungen ¹⁾.

Geht schon hieraus die Wichtigkeit der Harnanalyse für die Physiologie und Pathologie hervor, so wird dieselbe besonders für die letztere von hohem Werte durch die Thatsache, daß bei bestimmten Erkrankungen dem normalen Harn fremde und daher diagnostisch wichtige Stoffe durch die Nieren zur Ausscheidung gelangen.

In richtiger Erkenntnis dieser Verhältnisse ist denn auch seit dem Altertume andauernd ²⁾ bis auf den heutigen Tag dem Studium des Harns von seiten der Aerzte und Physiologen ein großes Interesse entgegengebracht worden, woraus es sich bei der verhältnismäßig einfachen Zusammensetzung des Urins erklärt, daß wir die Lehre vom Harn als den vollendetsten Teil der physiologischen Chemie bezeichnen können.

Die Reaktion des frisch gelassenen, normalen menschlichen Urins sowie desjenigen der Karnivoren ist eine saure ³⁾, aber nicht

1) J. LIEBIG, Tierchemie oder die organische Chemie in ihrer Anwendung auf Physiologie und Pathologie, Braunschweig 1842, S. 521. Vergl. ferner: TH. L. W. BISCHOFF, Der Harnstoff als Maß des Stoffwechsels, Gießen 1853.

2) Die Litteratur über den Harn ist seit HIPPOKRATES bis zur Entwicklung der modernen Chemie am Ende des vorigen Jahrhunderts dem Umfange nach bedeutend und beläuft sich auf etwa 200 selbständige Schriften. Trotzdem konnte sich in diesem gewaltigen Zeitraum aus leicht begreiflichen Gründen die Lehre vom Harn lediglich als Uroskopie entwickeln. Man war darauf beschränkt, die Menge, Färbung und besonders die Sedimente des Harns zu beobachten, welche auf Grund geringfügiger und äußerlicher Differenzen in komplizierter und häufig wechselnder Weise eingeteilt wurden, während man deren diagnostische und prognostische Bedeutung weit überschätzte. Beobachtungen von bleibendem Werte sind nur von ganz vereinzelt Autoren der spätgriechischen Periode sowie in Westeuropa etwa erst seit 1700 zu verzeichnen, während das ganze Mittelalter in dieser Beziehung steril ist. Eine kurze Uebersicht der älteren Harnlehre mit zahlreichen Litteraturangaben bietet H. J. REGA (Prof. d. Med. zu Löwen), Tractatus duo de urinis, Lovanii 1738 sowie Francofurti et Lipsiae 1761. Vergl. ferner W. LEUBE, in E. SALKOWSKI'S u. W. LEUBE'S Lehre vom Harn, Berlin 1882, S. 294—301. Ferner: J. PFEFFER, Das Compendium urinarum des GUALTERUS AGULINUS (XIII. Jahrhundert) etc., nebst einer litterarhistorischen Einleitung über Uroskopie im Altertum und Mittelalter, Inaug.-Diss. Berlin 1891.

3) Die saure Reaktion des normalen Menschenharns mit Hilfe von Lakmus und anderen Pflanzenfarbstoffen wurde wohl zuerst von C. W. SCHEELE festgestellt. Vergl. Sämtliche Physikalische und Chemische Werke, übersetzt von S. F. HERBSTÄDT, Berlin 1793, Bd. 2, S. 152. Vergl. ferner C. F. GAERTNER, Observata quaedam circa urinae naturam, Diss. inaug. Tubingae 1796, p. 11.

infolge der Anwesenheit freier Säuren, sondern durch die Gegenwart saurer Salze.

Der Harn enthält an Säuren besonders Salzsäure, Phosphorsäure und Schwefelsäure, ferner Harnsäure, Hippursäure, Phenacetursäure, einige aromatische Oxysäuren und bisweilen Oxalsäure.

Von basischen Stoffen finden sich dagegen im Harn, abgesehen von einigen organischen, in unwesentlichen Mengen auftretenden Verbindungen dieser Art, Kali, Natron, Kalk, Magnesia und Ammoniak.

Die Ermittlung der sauren und basischen Aequivalente im normalen Harn hat nun ergeben, daß die Menge sämtlicher fixer Basen gerade hinreichen würde, um die beiden vorhandenen stärksten Säuren, nämlich die Schwefelsäure und Salzsäure, zu neutralen Salzen abzusättigen.

Weiter hat sich aus den Ammoniakbestimmungen feststellen lassen, daß die Aequivalente der übrigen, außer der Schwefel- und Salzsäure im Harn vorhandenen Säuren durch das vorhandene Ammoniak gesättigt werden können, aber nur insoweit, daß saure Ammoniaksalze entstehen. Damit ist indessen nicht gesagt, daß im Harn die fixen Alkalien sämtlich an Salz- und Schwefelsäure und das Ammoniak lediglich an die übrigen Säuren gebunden seien. Die Säuren und Basen verteilen sich vielmehr im Urin, wie in jeder Lösung, ihren Aciditäts- und Massenverhältnissen entsprechend. So herrscht im allgemeinen die Vorstellung, daß die saure Reaktion des normalen menschlichen Harns durch saures harnsaures Natron, aber auch durch Monocalcium- und besonders durch Mononatriumphosphat bedingt sei¹⁾.

Ferner ist durch Versuche an Menschen und Hunden konstatiert worden, daß auch nach dem Eingeben von Mineralsäuren bis zu einer gewissen Grenze niemals freie Säuren im Harn auftreten. Dagegen findet sich daselbst das Ammoniak unter diesen Umständen stets entsprechend so weit vermehrt, daß die in gesteigerter Menge vorhandenen Säuren, wie unter normalen Verhältnissen, als saure Ammoniaksalze erscheinen²⁾. Weiter ist der Gehalt des Urins an Harnstoff hiernach gerade um so viel vermindert, als sich aus dem Stickstoff des vermehrten Ammoniakquantums Harnstoff hätte bilden können. Ja durch weitere Steigerung der Säuregaben kann man es dahin bringen, daß bei weitem der größte Teil des Harnstoffes im Urin verschwindet und der Stickstoff im wesentlichen in der Form von Ammoniak zur Ausscheidung gelangt.

Umgekehrt haben zahlreiche Beobachtungen gelehrt, daß infolge vermehrter Zufuhr von fixen Alkalien, z. B. von Natriumbikarbonat, die Menge der Ammoniaksalze des normalen Harns allmählich ab-

1) Vergl. J. LIEBIG, Ueber die Konstitution des Harns des Menschen und der fleischfressenden Tiere, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 50, 1844, S. 161.

2) F. WALTER, Untersuchungen über die Wirkung der Säuren auf den tierischen Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 7, 1877, S. 148. G. CORANDA, Ueber das Verhalten des Ammoniaks im menschlichen Organismus, ebendas., Bd. 12, 1880, S. 76. Vergl. auch C. GAERTGENS, Ueber Ammoniakausscheidung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 36. Vergl. auch A. AUERBACH, Ueber die Säurewirkung der Fleischnahrung, Virchow's Arch., Bd. 98, 1884, S. 512.

nimmt und durch eine äquivalente Menge Harnstoff ersetzt wird. In dieser Weise kann man das Ammoniak des normalen Harns fast vollkommen durch die entsprechende Menge Harnstoff substituieren¹⁾.

Aus den angeführten Thatsachen läßt sich folgern, daß die Ammoniakmengen im normalen Harn des Menschen und des Hundes einer regulierenden Einrichtung ihr Auftreten verdanken. Und zwar besteht diese Regulation offenbar darin, daß die in den Geweben entstehenden Säuren, falls zu ihrer Absättigung die mit der Nahrung aufgenommenen fixen Basen nicht genügen, an Ammoniak gebunden werden, welches dann nicht als Harnstoff, wie bei genügender Zufuhr von Alkalien, sondern in der Form von sauren Ammoniaksalzen zur Ausscheidung kommt. Durch diese Einrichtung wird ersichtlich die Alkaleszenz der Säftemasse dem Einflusse der wechselnden Ernährungsverhältnisse und des Stoffwechsels entzogen und somit konstant erhalten.

Wie jede regulierende Funktion, so hat natürlich auch dieser Mechanismus der vikariierenden Säurebindung in den Geweben durch Ammoniak eine Grenze. Wird der Darm mit verdünnten Mineralsäuren, namentlich durch wiederholte Gaben, überschwemmt, so können dieselben im Organismus nicht mehr gebunden werden. Indem die normale Alkaleszenz der Säftemasse schwindet und freie Säuren im Harn nachweisbar werden, gehen die betreffenden Individuen unter dem Bilde der Säurevergiftung²⁾ — Absinken der Eigtemperatur, Dyspnoë und Somnolenz — im Kollaps zu Grunde. Nur durch schleunige subkutane Zufuhr von Natriumkarbonat tritt in diesem Zustande wieder Erholung ein. Das Schwinden der Blutalkaleszenz läßt sich bei den vergifteten Tieren durch die beträchtliche Abnahme der Kohlensäure des Blutes feststellen. Das letztere ist infolge der Inanspruchnahme seiner fixen Alkalien von seiten der Mineralsäuren nicht mehr imstande, die Kohlensäure chemisch zu binden, welche somit vom Blute nur noch in geringer Menge absorbiert werden kann. Hierdurch wird ersichtlich eine Stauung der Kohlensäure in den Geweben herbeigeführt, welche mit der Erstickung endigen muß.

Im Gegensatz zum Menschen und zum Hunde sind die Pflanzenfresser schon gegen geringe Gaben von freien Mineralsäuren sehr empfindlich. Sie sterben hiernach sehr leicht an Säurevergiftung. Bei ihnen findet also die dem Organismus des Menschen und der Karnivoren eigene Regulierung der Blutalkaleszenz durch das vikariierende Auftreten von Ammoniak in den Geweben nur innerhalb enger Grenzen statt. Diese Funktion hat sich offenbar bei ihnen durch Uebung nicht in ausgedehnter Weise entwickeln können, weil den Herbivoren mit der Nahrung basische Stoffe stets in bedeutendem Ueberschuß zugeführt werden. Ammoniaksalze finden sich denn auch im normalen Harn der Pflanzenfresser gar nicht oder nur in mini-

1) E. SALKOWSKI und J. MUNK, Ueber die Beziehungen der Reaktion des Harns zu seinem Gehalt an Ammoniaksalzen, *Virchow's Arch.*, Bd. 71, 1877, S. 500—509. E. HALLERVORDEN, Ueber das Verhalten des Ammoniaks im Organismus und seine Beziehungen zur Harnstoffbildung, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 10, 1879, S. 124. J. MUNK, *Zeitschrift f. physiol. Chem.*, Bd. 2, 1879, S. 45.

2) F. WALTER, a. a. O. Vergl. auch O. SCHMIEDEBERG, *Grundriß der Arzneimittellehre*, Leipzig 1888, S. 215.

malen Mengen. Selbst nach der Verfütterung von Ammoniumchlorid neben Kartoffeln an Kaninchen wird regelmäßig der größte Teil des Salzes in den Geweben zersetzt, indem sich durch Wechselwirkung mit dem Alkali der Säfte einerseits Chlornatrium und andererseits Ammoniumkarbonat bildet, welches dann als Harnstoff im Urin erscheint¹⁾.

Um auf die saure Reaktion des Harns vom Menschen und den Karnivoren zurückzukommen, so ist dieselbe nach den obigen Ausführungen, abgesehen von der übermäßigen künstlichen Säurezufuhr, unter allen Umständen in gewissen Schranken gehalten.

Dagegen kann eine Abstumpfung dieser sauren Reaktion unter gewissen Ernährungsverhältnissen erfolgen, so daß der Urin neutral oder selbst alkalisch wird, was sich aus folgendem erklärt:

Wie bereits angedeutet wurde, ist der Gehalt der Säftemasse an fixen Alkalien bei allen Tieren ein ganz bestimmter und konstant bleibender. Dies wird einerseits dadurch erreicht, daß der Organismus, um einer Verarmung der Säftemasse an fixem Alkali durch das Auftreten von Säuren zu begegnen, je nach Bedürfnis in den Geweben Ammoniak entstehen läßt. Andererseits aber wird auch ein Ueberschuß an fixem Alkali sogleich in den Harn befördert, sobald dasselbe aus dem Darm zur Resorption gelangt.

Aus letzterem Grunde ist der normale, in der Regel ammoniakfreie Urin der Pflanzenfresser stets alkalisch. Zwar finden sich in den Futtermitteln dieser Tiere nicht direkt basische Stoffe, wohl aber sind darin reichlich pflanzensaure Kalisalze enthalten, welche nach der Resorption schnell zu Kaliumkarbonat oxydiert werden.

Führt man aber den Herbivoren animale Nahrung zu oder läßt sie hungern, so entleeren sie bald einen sauren, nunmehr auch ein entsprechendes Quantum von Ammoniak enthaltenden Harn. Die verschiedene Reaktion des Urins bei den Pflanzen- bzw. bei den Fleischfressern ist demnach keineswegs in der Konstitution begründet, sondern lediglich durch die gewöhnliche Ernährungsweise der verschiedenen Tiere bedingt²⁾.

Hieraus wird es verständlich, daß auch der Mensch und die Karnivoren einen neutralen und selbst alkalischen Urin secernieren nach der Einnahme von etwas Natriumbikarbonat. Dieselbe Erscheinung des alkalischen Urins tritt ein, wenn die menschliche Nahrung vorwiegend aus Gemüse und Kartoffeln besteht, welche reich sind an apfelsaurem Kali. Daß dagegen die einseitige Ernährung mit Brot nicht den gleichen Effekt erzielen kann, wird daraus erklärlich, daß die Cerealien keine pflanzensauren Salze enthalten, dagegen viel schwefelreiches Eiweiß, welches in den Geweben bei der Oxydation Schwefelsäure liefert. BUNGE³⁾ fand den Harn eines jungen

1) E. SALKOWSKI, Ueber den Vorgang der Harnstoffbildung im Tierkörper und den Einfluß der Ammoniaksalze auf denselben, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 1, 1877, S. 26. J. MUNK, Ueber das Verhalten des Salmiak im Organismus, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 2, 1878, S. 29. Hier findet sich auch die übrige Litteratur.

2) J. LIEBIG, Ueber die Konstitution des Harns des Menschen und der fleischfressenden Tiere, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 50, 1844, S. 188 u. ff.

3) G. BUNGE, *Lehrbuch d. physiol. Chem.*, 1894, S. 327.

Mannes, welcher einige Tage lediglich mit Brot und hierauf ausschließ-
lich mit Rindfleisch ernährt wurde, unter beiden Ernährungsverhält-
nissen etwa gleich saurer.

Eine alkalische Reaktion des menschlichen Harns, welche durch
fixes Alkali hervorgerufen wird, ist demnach meist auf eine abnorme
Ernährungsweise zurückzuführen.

Indessen kommt noch ein anderes Moment für diese Erscheinung
in Betracht. Bei der Einführung von Speisen in den Magen wird
von den Epithelien der Magenschleimhaut freie Salzsäure produziert.
Da diese aus dem Kochsalz, einer neutral reagierenden Verbindung,
gebildet wird, muß zugleich auch basisches Natriumkarbonat entstehen,
welches ins Blut zurückwandert und die Alkaleszenz desselben ver-
mehrten würde, falls nicht sogleich eine entsprechende Menge Alkali
in den Harn befördert würde. Deshalb ist auch unter normalen Er-
nährungsverhältnissen der im Beginn der Magenverdauung aus dem
Ureter entströmende Harn neutral oder sogar alkalisch, während die
gesamte nach einer Mahlzeit aus der Blase entleerte Harnportion
mindestens doch einen geringeren Aciditätsgrad als in der Norm auf-
weist, aber auch nicht selten annähernd neutral oder sogar alkalisch
gefunden wird ¹⁾.

Die alkalische Reaktion des menschlichen Harns durch fixes
Alkali besitzt demnach keinerlei pathologische Bedeutung, wenn man
von den seltenen Beobachtungen absieht, wo die Resorption alkali-
scher Transsudate oder alkalischer Blutsalze nach Blutergüssen in
den Darm oder endlich der Verlust von Salzsäure nach anhaltendem
Erbrechen in leicht erklärlicher Weise eine alkalische Harnreaktion
zur Folge hatte ²⁾.

Anders dagegen ist eine Alkaleszenz des frisch gelassenen Harns
aufzufassen, welche durch die Gegenwart vom Ammoniumkarbonat
hervorgerufen wird. Diese ist stets das Symptom einer komplizierten
Cystitis. Letztere bedingt an und für sich durchaus noch keinen al-
kalischen Urin. Gelangen dagegen durch unvorsichtiges Katheteri-
sieren oder von der erkrankten Harnröhre aus gewisse Bakterien in

1) H. BENGE JONES, *Chemic. Gaz.*, 1849. H. QUINCKE, *Korrespondenz-
blatt f. schweiz. Aerzte*, Bd. 4, 1874, No. 1. R. MALY, *Untersuchungen
über die Quelle der Magensaftsäure*, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 173,
1874, S. 227. Hier findet sich die ältere Litteratur zusammengestellt.
Ferner: M. GRUBER, *Beiträge zur Physiologie*, C. Ludwig gewidmet,
Leipzig 1887, S. 68. G. STICKER und C. HÜBNER, *Ueber Wechselbe-
ziehungen zwischen Sekreten und Exkreten des Organismus*, *Zeitschr. f.
klin. Med.*, Bd. 12, 1887, S. 114. Vergl. auch O. T. RINGSTEDT, *Studien
über die Acidität des Menschenharns unter physiologischen und patho-
logischen Verhältnissen*, *Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem.*, Bd. 20, 1890,
S. 196.

2) Vergl. H. QUINCKE, *Zeitschr. f. klin. Med.*, Bd. 7, 1884, Suppl.
S. 22. G. STICKER und C. HÜBNER, a. a. O. Vergl. ferner E. SCHONNOW-
SIMANOWSKY, *Ueber den Magensaft und das Pepsin bei Hunden*, *Arch.
f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 33, 1895, S. 336. Die erste Angabe
hierüber stammt von C. FROMHERZ u. A. GUGERT, welche bereits fanden,
daß der menschliche Harn bei anhaltendem Erbrechen alkalisch reagiert
und trübe erscheint durch phosphorsaure Erden. Vergl. *Schweigger's
Jahrb. d. Chem. u. Phys.*, Bd. 50, 1827, S. 205.

die Blase, so können diese daselbst, namentlich bei zufällig vorhandener Urinstauung, eine eigentümliche Veränderung des Harns bewirken, infolge deren der Harnstoff durch Hydratation allmählich verschwindet¹⁾ und in Ammoniumkarbonat übergeht. Sobald dieses im Ueberschuß vorhanden ist, wirkt es stark reizend auf die Schleimhaut, Blennorrhöe und selbst Gangrän derselben hervorrufend²⁾. Dieser Prozeß kann sich endlich auch auf die übrigen Harnwege bis ins Nierenbecken fortpflanzen. Die in Rede stehende Veränderung des Urins wird als Harnfäulnis oder ammoniakalische Harngärung bezeichnet.

Dieselbe erleidet früher oder später jeder Harn, wenn man ihn an der Luft stehen läßt, da die spezifischen Fermentorganismen der Harnstoffzersetzung, namentlich der *Micrococcus* und das *Bacterium ureae*, weit verbreitet sind. Man hat eine ganze Reihe derartiger Mikroben beschrieben³⁾. Daß einige von ihnen ein intrazellulär wirkendes Enzym beherbergen, welches, im Wasser gelöst, die Umsetzung des Harnstoffs zu Ammoniumkarbonat auch nach der Abtötung der fermentativen Zellen bewirkt, wurde schon früher (vergl. S. 100) besprochen. Begünstigt wird der Eintritt der alkalischen Gärung des Harns, wie schon sehr lange bekannt ist, durch Erwärmung desselben auf Körpertemperatur sowie durch Verdünnung mit Wasser, ferner durch Abstumpfung der sauren Reaktion mittels Soda und durch Zusatz von etwas Albumose- oder Eiweißlösung.

Ob die alkalische Reaktion eines Harns durch ammoniakalische Harngärung oder durch fixes Alkali bedingt ist, läßt sich leicht dadurch entscheiden, daß ein rotes Lakmuspapier, in den Harn getaucht, beim Trocknen wieder rot wird, falls das flüchtige Ammoniumkarbonat seine Farbenwandlung in Blau bedingt hatte. Außerdem entweichen nur aus dem gärenden Harn Dämpfe von Ammoniumkarbonat, welche ein mit Quecksilberoxydulnitrat getränktes Filtrierpapier schwarz färben und um einen mit Salzsäure befeuchteten Glasstab die Bildung von Salmiaknebeln veranlassen. Endlich finden sich nur im Bodensatz des gärenden Harns reichlich Krystalle von phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia sowie von harnsaurem Ammoniak, wie bald erwähnt werden soll.

Um die Acidität verschiedener Harne zu vergleichen, ist das direkte Titrieren bestimmter Volumina mit $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge nach der Färbung mit Lakmus nicht ausführbar, weil dieser

1) Daß der Harnstoff beim Faulen des Urins vollkommen verschwindet, war schon LIEBIG bekannt. Vergl. J. LIEBIG, Ueber die Erscheinungen der Gärung, Fäulnis und Verwesung und ihre Ursachen, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 30, 1839, S. 280.

2) Frisch gelassenen Urin, welcher ammoniakalischen Dampf entwickelte, beobachtete schon H. BOERHAAVE in einem Fall von Blasenstein, bei welchem die Harnentleerung mittels Katheter erfolgte. Vergl. dessen *Elementa chemiae*, Lugduni Batav. 1732, Tom. II, Processus XCII, pag. 306.

3) Vergl. v. JAKSCH, Studien über den Harnstoffpilz, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 395. Hier findet sich die ältere Litteratur. A. LANDUREAU, Compt. rend., Bd. 99, 1884, S. 877. W. LEUBE, Ueber die ammoniakalische Harngärung, Virchow's Arch., Bd. 100, 1885, S. 555. R. WARRINGTON, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 21, 1888, Ref. S. 739.

Indikator bei gleichzeitiger Gegenwart von einfach- und zweifach-sauren Phosphaten keinen distinkten Farbenwandel zeigt. Weiter kommt man schon, wenn man zu diesem Zweck Phenolphthalein benutzt, nachdem man den Harn zur Verminderung seiner Eigenfärbung mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt hat¹⁾. Die immerhin störende Einwirkung der Phosphate läßt sich übrigens mit Leichtigkeit ausschalten.

Um dies zu erreichen, macht man z. B. 50 ccm Harn durch Zusatz vom 25 ccm $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge stark alkalisch, erhitzt zum Sieden²⁾, setzt 25 ccm Bariumchloridlösung von genügender Konzentration hinzu, um alle Phosphorsäure auszufällen, filtriert nach dem Umschütteln durch ein trockenes Filter genau 50 ccm Flüssigkeit (gleich 25 ccm Harn) ab, färbt dieselbe mit Phenolphthalein und titriert mit $\frac{1}{10}$ -Normalschwefelsäure bis zum Eintritt der neutralen Reaktion. Je weniger Schwefelsäure hierzu verbraucht wird, um so saurer war der ursprüngliche Harn.

Dieses Verfahren, stets unter denselben Bedingungen ausgeführt, liefert für vergleichende Zwecke, auf welche es bei der Aciditätsbestimmung von Harnen wohl lediglich ankommt, durchaus genügende und brauchbare Resultate.

Neuerdings hat endlich LIEBLEIN³⁾ vorgeschlagen, anstatt der Acidität eines Harnes die Phosphorsäure zu bestimmen, welche in demselben als zweifach-saures Phosphat enthalten ist, indem er diese Phosphorsäure als das wirkliche Maß für die Harnacidität betrachtet. Ob diese Behauptung unter allen Umständen gerechtfertigt ist, muß vorläufig dahingestellt bleiben. Außerdem aber erscheint die Bestimmung der zweifach-sauren Phosphate nach FREUND⁴⁾ viel zu kompliziert, als daß sie ohne weiteres empfohlen werden könnte.

Die Bildung des Harns geschieht durch eine spezifische Thätigkeit der Nierenepithelien, welche aus dem Blute, bezw. der Lymphe diejenigen Substanzen sammeln, welche die normale Zusammensetzung der Säfte zu stören drohen, um diese Stoffe dann in gelöstem Zustande in die Harnkanälchen zu befördern.

So sahen wir, daß jede in den Säften überschüssige Menge von Natriumkarbonat sofort von den Nieren aufgenommen und in den Harn befördert wird. Dasselbe geschieht mit dem überschüssigen Kochsalz und Dinatriumphosphat, während die Endprodukte des Stoffwechsels, also besonders der Harnstoff, die anorganischen Ammoniaksalze und die Harnsäure fortwährend möglichst vollkommen eliminiert werden.

1) Von E. FREUND und G. TOEFFER sind zu demselben Zweck noch einige andere Farbstoffe, besonders alizarinsulfonsaures Natrium empfohlen worden (vergl. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 84 sowie Bd. 20, 1895, S. 455). Doch soll nach LIEBLEIN auch dieser Farbstoff im Harn keineswegs einen scharfen Farbenwandel erkennen lassen (vergl. V. LIEBLEIN, Ueber die Bestimmung der Acidität des Harns, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 81 sowie Bd. 21, 1896, S. 97).

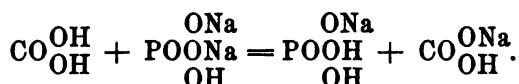
2) Vergl. ERWIN VORR, Die Aciditätsbestimmungen in tierischen Flüssigkeiten, Sitzungsber. der Ges. f. Morphol. u. Physiol. in München, Bd. 5, 1890, S. 1—2.

3) V. LIEBLEIN, a. a. O. S. 64 u. ff.

4) E. FREUND, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1892, S. 689.

Weniger leicht ist das Konstantbleiben der Blutalkalescenz zu erklären in den Fällen, wo die aufgenommenen fixen Alkalien, wie in der Regel beim Menschen und den Karnivoren, nicht hinreichen, um die sauren Harnbestandteile völlig abzusättigen, wo also ein saurer Harn aus dem alkalischen Blute sich bildet.

Denn die sauren Salze des Harns können in dem alkalischen Blute unmöglich vorhanden sein. Sie müssen sich vielmehr erst in den Nieren bilden, wobei naturgemäß zugleich alkalische Verbindungen entstehen, welche in das Blut zurückbefördert werden. Hierbei wird vielleicht die Kohlensäure eine Rolle spielen. Wirkt dieselbe z. B. auf das alkalische Dinatriumphosphat, so kann aus demselben neben dem sauren Mononatriumphosphat das alkalische Mononatriumkarbonat hervorgehen:



Wird das erstere an den Harn, das letztere dagegen an das Blut abgegeben, so ist die Säftemasse von überschüssiger Phosphorsäure befreit, ohne daß die Alkalescenz der Säftemasse abgenommen hätte.

Durch aktive Zellthätigkeit scheint auch der größte Teil des Harnwassers aus den MALPIGHI'schen Gefäßknäuleln in die BOWMAN'schen Kapseln überzutreten, um so ebenfalls in das System der Harnkanälchen zu gelangen.

Die Durchsichtigkeit des sauren Harns des Menschen und der Karnivoren ist unmittelbar nach seiner Entleerung anscheinend eine vollkommene. Läßt man ihn aber stehen, so bildet sich ein leichtes Wölkchen (Nubecula), das sich allmählich zu Boden senkt¹⁾. Die mikroskopische Untersuchung der abfiltrierten Trübung zeigt, daß sie aus geformten Elementen besteht. Man findet darin die verschiedenen Epithelien der Harnwege, namentlich des Nierenbeckens, der Ureteren und der Harnblase, sowie vereinzelte runde, stark granulirte Schleimkörperchen. Diesen zelligen Elementen mischen sich bei längerem Stehen häufig braune Harnsäurekrystalle bei, indem bei

1) Als *νεφέλη* (Nubecula) bezeichnen schon HIPPOKRATES und alle späteren Schriftsteller gewisse Harntrübungen. Andere Niederschläge werden daneben häufig „Enaeorema“ sowie „Hypostasis“ genannt. Diese Begriffe sind indessen sehr unbestimmt und sollen offenbar nur die Lage, bezw. die Schwere der betreffenden Trübungen andeuten. Vergl. hierüber besonders JOHANNES ACTUARIUS (Leibarzt des oströmischen Kaisers Andronicus Palaeologus, um 1300), *Περὶ οὔρων*, im Urtext herausgegeben von J. L. IDLER, *Physici et medici graeci minores*, Berolini 1841—1842, II, p. 22. Dasselbe lat.: *De urinis libri VII*, Ambr. Leone Nolano interprete, Basileae 1595, p. 40 und *Trajecti ad Rhenum* 1670, p. 31. Dieselbe Erklärung, wie bei ACTUARIUS, findet sich noch bei H. J. REGA, *Tractatus duo de urinis*, Francofurti et Lipsiae 1761, S. 87: *Quae in supremo loco juxta superficiem cernuntur, nubes aut nubeculas vocant. Subsidet hypostasis imo. Ast enaeorema permanet in medio.* Erst gegen Ende des 18. Jahrhunderts wird „Nubecula“ in dem heutigen Sinne und mit „Enaeorema“ synonym gebraucht, während „Hypostasis“ mit „Sedimentum lateritium“ identisch ist. Vergl. G. PROCHASKA, *De urinis*, Diss. inaug. Viennae 1776, p. 15 u. 18.

Zimmertemperatur das saure Natriumurat des Harns unter Abscheidung von Harnsäure sein Natron an das gleichfalls vorhandene Mononatriumphosphat abgibt, so daß aus letzterem Dinatriumphosphat entsteht¹⁾).

Alle übrigen organischen Sedimente, namentlich Eiter- und Blutkörperchen sowie die schlauchförmigen Abgüsse der Harnkanälchen, die sog. Harncylinder²⁾, sind pathologisch.

In der Kälte, namentlich bei 0° C stehen gelassen, wird ein genügend saurer Harn in seiner ganzen Menge allmählich trüb, indem sich aus ihm ein lehmgelbes bis lebhaft rosenrotes amorphes Pulver (Sedimentum lateritium oder Ziegelmehlsediment) abscheidet, welches sich beim Erwärmen des Urins auf Körpertemperatur mit Leichtigkeit wieder auflöst³⁾).

Der Niederschlag besteht im wesentlichen aus saurem harnsaurem Natron⁴⁾, dem sich wohl auch das entsprechende Kali-, Kalk- und Magnesiasalz beimischen. Die Färbung beruht auf der Eigenschaft der Urate, gewisse Farbstoffe des Harns mit niederzureißen.

Das Sedimentum lateritium entsteht, weil das saure harnsaure Natron in kaltem Wasser viel schwerer löslich ist als bei Körpertemperatur. Ist daher der Harn an diesem Salze relativ reich, so genügt oft schon seine Abkühlung auf Zimmertemperatur, namentlich im Winter, um die Uratausscheidung langsam erfolgen zu lassen, ohne daß man deshalb auf eine abnorme Vermehrung der Harnsäure in dem betreffenden Urin zu schließen berechtigt ist⁵⁾).

Durch künstlichen Zusatz einer Lösung von neutralem harnsaurem Natron zu saurem Harn gelingt es leicht, die sauren Urate desselben so weit zu vermehren, daß sich die Flüssigkeit schon bei mäßiger Abkühlung, z. B. durch Hineinstellen in kühles Wasser,

1) Vergl. C. VOIT und FRANZ HOFMANN, Ueber das Zustandekommen der Harnsäuresedimente, Sitzungsber. d. Bayr. Akad., 1867, II, S. 279.

2) Die Harncylinder wurden von J. HENLE entdeckt (Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 1, 1844, S. 68). Die maßgebendste Arbeit auf diesem Gebiet lieferte C. BARTELS* (Handbuch der Krankheiten des Harnapparates, in Ziemssen's Handbuch d. spez. Path. u. Therap., Bd. 9, I, 1875, S. 66).

3) Diese Beobachtung an sich ist sehr alt. So bemerkt schon JOHANNES ACTUARIUS (a. a. O., in der Ausgabe von 1670, p. 23), daß sich viele Harne beim Abkühlen trüben, während andere Urine, ebenso behandelt, dies durchaus nicht thun. Weiter schreibt H. BOERHAAVE, *Elementa chemiae*, Lugduni Batav. 1732, Tom I, pag. 726: *En urinam hanc ante paucas horas a sano, jejuno homine redditam. Illa frigido hoc tempore crassum hoc deposuit, quod in fundo urinalis subest. Videte autem, dum igni appositum urinale sensim cum lotio hoc calefacio, incipit pellucere iterum.*

4) W. HENTZ, Ueber die harnsauren Sedimente, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 55, 1845, S. 45. Vergl. ferner C. G. LEHMANN, *Lehrbuch d. physiol. Chem.*, Leipzig 1853, Bd. 1, S. 200.

5) A. BECQUEREL, *Umfassende Zeichenlehre des Harns im gesunden und kranken Zustande* nebst einer Abhandlung über die BRIGHT'sche Krankheit, Paris 1841, deutsch von FRANKENBERG und LANDMANN, mit einer Vorrede von RINECKER, Leipzig 1843, S. 126. Vergl. ferner C. G. LEHMANN, *Lehrbuch d. physiol. Chem.*, Leipzig 1853, Bd. 1, S. 200.

momentan lehmartig trübt, um beim Erwärmen schnell wieder Aufhellung zu erfahren.

Es ist somit verständlich, daß in einem sauren Harn bei Abkühlen um so leichter ein *Sedimentum lateritium* auftreten wird, je konzentrierter er ist¹⁾. Dementsprechend beobachtet man das Ziegelmehlsediment namentlich nach starken Wasserverlusten durch Schwitzen (im Fieber) und nach profusen Diarrhöen, ohne daß diese Erscheinung an und für sich eine pathologische Bedeutung hätte, wie die älteren Aerzte vielfach glaubten.

Das neutrale harnsaure Natron ist im Wasser bei jeder Temperatur viel leichter löslich als das saure Salz. Daher erscheint das *Sedimentum lateritium* nie im neutralen oder alkalischen Harn, auch wenn derselbe in Eiswasser gestellt wird. Neutralisiert man z. B. einen sauren Harn annähernd mit wenig Natronlauge, so daß er nur noch schwach saure Reaktion besitzt, so bleibt derselbe beim Abkühlen auf 0° völlig klar, bildet aber bei dieser Temperatur momentan ein *Sedimentum lateritium*, wenn man nun tropfenweise Essigsäure hinzufügt und dadurch das neutrale Natriumurat in das saure Salz überführt.

Schließlich soll bemerkt werden, daß bisweilen konzentrierte Harne vorkommen, in denen sich auch bei Zimmertemperatur eine (meist hellgefärbte) Uratfällung bildet, wenn man einige Tropfen Essigsäure oder Salzsäure hinzugiebt.

Der Nachweis eines Uratsediments geschieht sehr einfach durch gelindes Erwärmen des Harns, wobei der Niederschlag schon bei Körpertemperatur leicht und vollkommen in Lösung geht.

Jeder alkalische Harn ist stets mehr oder weniger getrübt. Die Fällung setzt sich größtenteils zu Boden, bildet aber unter Umständen auch an der Oberfläche eine dünne, bisweilen irisierende Schicht. Diese Trübungen des alkalischen Harns bestehen beim Menschen und den fleischfressenden Säugetieren aus amorphem, gallertigem, neutralem Calciumphosphat, welches auch aus jedem sauren Harn ausfällt, wenn man denselben künstlich alkalisch macht (Erdphosphatsediment).

Ferner wird meist auch ein wenig Calciumkarbonat gefunden. Dieses bildet ein sandiges Pulver, welches mikroskopisch als hantelförmige Aggregate oder als größere, konzentrisch geschichtete Kugeln erscheint.

In einem Harn, dessen Alkaleszenz durch die alkalische Harngärung bedingt ist, findet man ferner neben diesen beiden Kalksalzen regelmäßig und reichlich auch phosphorsaure Ammoniak-Magnesia (Tripelphosphat), in der Form größerer prismatischer Krystalle des rhombischen Systems, welche oft die sog. Sargdeckelform zeigen. Ferner enthält ein solcher in Gärung befindlicher Urin häufig das verhältnismäßig schwer lösliche harnsaure Ammoniak in der Form gelber Kugeln, die gern Stechapfelform annehmen.

Der durch ammoniakalische Gärung alkalische Harn ist somit bedeutend trüber als jener frisch gelassene Harn, dessen Alkaleszenz lediglich durch fixe Alkalien bedingt wird. Daß sich in letzterem weder phosphorsaure Ammoniak-Magnesia, noch harnsaures Ammoniak bilden können, wird aus dem früher erörterten Fehlen fast aller Ammoniaksalze verständlich.

1) Vergl. G. PROCHASKA, De urinis, Diss. inaug. Viennae 1776, S. 21.

Die vollkommene Harmlosigkeit ¹⁾ des infolge der Anwesenheit von überschüssigem Natrium- oder Kaliumkarbonat trüben Urins, dessen abnorme Reaktion ja lediglich durch eine vorwiegend vegetabilische Ernährungsweise bedingt wird, ist ebenso wie die diagnostische Bedeutung des infolge der ammoniakalischen Harngärung getrüben Urins bereits oben (vergl. S. 651) erwähnt worden.

Durch Zusatz von überschüssiger Salz- oder Essigsäure werden die alkalischen Harn unter stärkerer oder geringerer Kohlensäureentwicklung klar.

Als seltenes Harnsediment soll hier endlich noch der oxalsäure Kalk erwähnt werden.

Dieser findet sich vorwiegend bei alkalischer Reaktion des Urins, gleichviel wodurch sie veranlaßt wird, gelangt aber auch aus saurem Harn beim Stehen desselben zur Ausscheidung. Namentlich im letzteren Falle bildet das Kalkoxalat stark lichtbrechende, in Essigsäure unlösliche Krystalle (Quadratoktaëder), welche meist eine sog. Briefcouvertform zeigen. Aber auch sphäroïde Sanduhrformen werden beobachtet ²⁾.

Das spezifische Gewicht des Harns wird in der Regel auf 1 Liter bezogen. Unter normalen Verhältnissen, je nach der Flüssigkeitsaufnahme, schwankt dasselbe beim Menschen zwischen 1002 und 1020, meist nur zwischen 1017 und 1020, selten werden nach starkem Schwitzen höhere Werte gefunden. Auch unter pathologischen Verhältnissen ändern sich diese Zahlen kaum, nur der Diabetes macht eine Ausnahme. Bei dieser Krankheit kann das spezifische Gewicht bis auf 1040 ansteigen. Die Bestimmung des spezifischen Gewichts geschieht praktisch lediglich durch das Aräometer (Urometer). Die Zahlen sind hier auf 2 Spindeln (1000—1020 u. 1020—1040) verteilt und bis auf die 4. Decimale bestimmbar. Der Harn muß vorher stets auf 15° C gebracht werden.

Die Farbe des normalen Harns ist ein mehr oder weniger gesättigtes Gelb. Diese Färbung geht in ihrer Intensität unter phy-

1) Diese Ansicht äußert schon PROCHASKA, welcher angiebt, daß er das in Säuren leicht lösliche „sedimentum terrestre sic dictum cretaceum“ oft bei völlig gesunden Menschen, aber stets nur nach der Mahlzeit beobachtet habe. Im übrigen enthalte jeder Urin die *Materia cretacea*, welche nur gewöhnlich von der überwiegenden Säure des Harns gelöst sei, aber ausfällt, wenn es an Säure im Harn mangelt oder wenn man zu einem klaren Urin Alkali in genügender Menge hinzugiebt. Vergl. G. PROCHASKA, *De urinis*, Diss. inaug. Viennae 1776, p. 22—27.

2) Vergl.: GOLDING BIRD, *Lectures on the physical and pathological characters of urinary deposits*, delivered at Guy's Hospital, London 1843, übersetzt in der Handbibliothek des Auslandes für die organisch-chemische Richtung der Heilkunde, Wien 1844, S. 66. C. SCHMIDT, *Entwurf einer allgemeinen Untersuchungsmethode der Säfte und Exkrete des tierischen Organismus*, Mitau und Leipzig 1846, S. 63. Beschreibung und Abbildungen der Oxalatkrystalle finden sich ferner bei P. FÜRBRINGER, *Bemerkungen über die Erscheinungsform der oxalsäuren Krystalle im Harnsediment*, *Deutsch. Arch. f. klin. Med.*, Bd. 16, 1875, S. 519—526.

siologischen Verhältnissen stets Hand in Hand mit dem spezifischen Gewicht. Sehr dunkle Harne werden als „hochgestellte“ bezeichnet.

Unter pathologischen Verhältnissen dagegen braucht die Färbung mit dem spezifischen Gewicht nicht gleichen Schritt zu halten. So sind diabetische Harne regelmäßig blaß und besitzen dennoch ein sehr hohes spezifisches Gewicht. Auffallend hochgestellte Harne ohne entsprechende Vermehrung des spezifischen Gewichts werden dagegen im Fieber und bei manchen Leberkrankheiten beobachtet. Hier handelt es sich also um eine einseitige Vermehrung des Harnfarbstoffs. Gelbgrüne bis gelbbraune Färbung zeigt der Harn beim Ikterus, während eine mehr oder weniger braunrote Farbe auf die Anwesenheit von Blutfarbstoff hindeutet.

Die normale Harnmenge beträgt für den Erwachsenen 1200—1700 ccm in 24 Stunden, d. h. pro Kilo in einer Stunde annähernd etwa 1 ccm. Säuglinge dagegen entleeren, auf 1 Kilo berechnet, etwa 4mal soviel Harn als der Erwachsene. Während des Schlafes vermindert sich die Harnproduktion erheblich. In dem Harnwasser befinden sich etwa 60 g (3,5—4,0 Proz.) fester Stoffe gelöst¹⁾, von denen 26 g anorganischer und 34 g organischer Natur sind.

Die 24-stündige Harnmenge kann unter gleichzeitiger Verminderung des spezifischen Gewichts durch abnorm gesteigerte Wasseraufnahme bedeutend vermehrt werden²⁾ [*Urina potus* der alten Aerzte³⁾]. Umgekehrt beobachtet man eine verminderte Harnmenge unter gleichzeitiger Erhöhung des spezifischen Gewichts nach verminderter Flüssigkeitsaufnahme sowie nach starkem Schwitzen.

Durch Tierversuche und Beobachtungen am Menschen ist indessen festgestellt, daß die Menge des Harnwassers zunimmt, nicht nur mit dem Wasserreichtum des Blutes, sondern auch mit der vermehrten Geschwindigkeit des Blutstromes in den Nierenarterien⁴⁾, welche sehr häufig, aber durchaus nicht immer mit einem gesteigerten Blutdruck parallel geht. Auf diese beiden Faktoren lassen sich, abgesehen von der direkten Reizung der harnabsondernden Epithelien, alle Erscheinungen der abnorm vermehrten Harnmenge zurückführen.

Eine andauernde pathologische Vermehrung der Harnmenge (Polyurie) findet man beim Diabetes mellitus und insipidus sowie beim Beginn der Schrumpfnieren und verschiedenen centralen Neurosen.

1) Vergl. hierüber schon FRIEDRICH HOFFMANN, *Medicinae rationalis systematicae*, Halae et Magdeburgicae 1727, Tom. 3, cap. XIII, § VI, pag. 289.

2) Vergl. C. WESTPHAL, *Virchow's Arch.*, Bd. 18, 1860, S. 509. R. FERBER, *Arch. d. Heilk.*, 1860, I, S. 244. F. FALCK, *Zeitschr. f. Biol.*, Bd. 12, 1876, S. 405.

3) Vergl. JOHANNES ACTUARIUS, a. a. O., lat. Ausgabe von 1595. p. 171, und 1670, p. 123. Vergl. ferner TH. PARACELSUS, *De urinarum ac pulsum judicii*, Coloniae 1568, p. 10.

4) Vergl. R. HEIDENHAIN in Hermann's Handbuch d. *Physiol.*, Bd. 5, I, 1883, S. 331. J. PANETH, Ueber den Einfluß venöser Stauung auf die Menge des Harns, *Pflüger's Arch.*, Bd. 39, 1886, S. 515. H. SENATOR und J. MUNK, Ueber den Einfluß venöser Stauung auf den Harn, *Med. Centrabl.* 1887, S. 33. J. MUNK, *Virchow's Arch.*, Bd. 107, 1887, S. 291.

während Oligurie im Beginn der akuten Nephritis, bei Stauungen im venösen System sowie bei der Cholera zu beobachten ist. Bei letzterer Erkrankung kann sich die Oligurie bis zur Anurie steigern.

Ist die Abscheidung der spezifischen Harnbestandteile andauernd eine ungenügende, wobei nicht notwendigerweise Anurie zu herrschen braucht, so erfolgt schließlich Urämie, d. h. die Ansammlung von Harnbestandteilen im Blut mit ihren deletären Folgen¹⁾.

Der mit dem Harn zur Ausscheidung gelangende Stickstoff ist daselbst vorwiegend in zwei organischen Verbindungen enthalten.

Bei den Säugetieren, Amphibien²⁾ und Fischen³⁾ sowie bei den meisten Lamellibranchiaten⁴⁾ und anscheinend auch bei den Prosobranchiern⁵⁾ findet sich als Hauptendprodukt des Stickstoffumsatzes

1) Am Zustandekommen der Urämie sind wahrscheinlich mehr oder weniger sämtliche normale Harnbestandteile beteiligt. Vergl. hierüber W. LEUBE, Die Urämie, bei E. SALKOWSKI u. W. LEUBE, Die Lehre vom Harn, Berlin 1882, S. 323, wo sich eine historische Uebersicht der älteren Vorstellungen findet. Von manchen Autoren werden noch besondere hypothetische „Harngifte“ oder aber Umwandlungsprodukte der normalen Harnbestandteile für die urämischen Erscheinungen in Anspruch genommen. Doch liegen für derartige Annahmen zur Zeit keinerlei beachtenswerte Thatfachen vor. Vergl. hierüber V. FELTZ, Compt. rend., Bd. 102, 1886, S. 880, sowie namentlich M. STADTHAGEN, Ueber das Harngift, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 15, 1888, S. 383. Hier ist die ältere Litteratur eingehend besprochen. Von neueren, in ihren Resultaten vielfach voneinander abweichenden Arbeiten sind zu erwähnen: F. FALK, Ueber Allgemeinerscheinungen bei gestörter Harnabscheidung, Berliner klin. Wochenschr., 1888, No. 13 u. 14. R. v. JAKSCH, Deutsch. med. Wochenschr., 1888, No. 40 u. 41. A. HIRSCHLER, Experimental-Untersuchungen zur urämischen Diarrhöe, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 21, 1891, S. 449. R. v. LIMBECK, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 30, 1892, S. 180. G. GÜMLICH, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 33. J. BOHNE, Ueber die Bedeutung der Retention von Chloriden im Organismus etc., Fortschritte d. Med., 1897, S. 121.

2) Ueber den Froschharn siehe E. NEBELTHAU, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 129. Eine ältere von J. DAVY ausgeführte Analyse des Froschharns erwähnt bereits J. BERZELIUS. Vergl. dessen Lehrbuch d. Chem., Dresden und Leipzig 1840, Bd. 9, S. 464. Den Amphibien scheinen sich die Schildkröten anzuschließen. Vergl. JOHANNES MÜLLER und G. MAGNUS, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1835, S. 214, sowie C. G. LEHMANN, Lehrbuch d. physiol. Chem., Leipzig 1853, Bd. 2, S. 408. R. F. MARCHANT (Journ. f. prakt. Chem., Bd. 34, 1845, S. 244) fand allerdings neben Harnstoff auch auffallende Mengen von Harnsäure.

3) D. RYWSCH, Allgemeines über den Tierharn, Wiener med. Wochenschrift, 1893, No. 47 u. 48, Sep. S. 1.

4) W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, I, Abteil. 2, 1880, S. 32 u. 33. A. LETELLIER, Die Urinfunktion bei den acephalen Mollusken etc., Compt. rend., Bd. 112, 1891, S. 56.

5) W. KRUKENBERG, a. a. O. S. 33.

Harnstoff, während bei den Vögeln¹⁾, den meisten Reptilien²⁾, den Landschnecken³⁾ und den meisten Arthropoden⁴⁾ die Harnsäure quantitativ alle übrigen stickstoffhaltigen Harnbestandteile bei weitem übertrifft. Nur bei einigen niederen Tierklassen, nämlich bei den Coelenteraten⁵⁾, Echinodermen⁶⁾, Würmern⁷⁾ und ferner von den Arthropoden bei den Skorpionen⁸⁾ und Spinnen⁹⁾ ist die Harnsäure durch das ihr nahe verwandte Guanin vertreten¹⁰⁾).

Diese scheinbar tiefgreifende Differenz in der Art des Stoffwechsels bei den verschiedenen Tierklassen ist dem Verständnis erheblich näher gerückt, seitdem wir wissen, daß sowohl die Hauptmenge des Harnstoffs im Harn der Säuger, als auch diejenige der Harnsäure im Urin der Vögel erst einer sekundären, in der Leber sich vollziehenden Synthese ihre Entstehung verdankt.

Nach unseren früheren Ausführungen (vergl. S. 314—317) scheint bei allen Tieren der Hauptanteil des Eiweißstickstoffs die Organe in der Form von Ammoniumlaktat zu verlassen, welches fortwährend in geringen Mengen der Leber zugeführt wird, um hier zu Ammoniumkarbonat verbrannt zu werden. Aus dem letzteren bildet sich dann

1) Das allgemeine Vorherrschen der Harnsäure im Vogelurin stellte zuerst W. H. WOLLASTON fest (Annal. de Chim., Bd. 76, 1810, S. 31). Im Guano, den Exkrementen von Seevögeln, findet sich allerdings neben der Harnsäure viel Guanin. Indessen stammt letzteres wohl aus der Nahrung dieser Vögel (E. HERTER, Hoppe-Seyler's med.-chem. Untersuch., Heft 4, 1871, S. 584). Die ihnen zur Speise dienenden Fische enthalten nämlich in ihren Schuppen reichlich Krystalle von Guanin. Vergl. C. VOIT, Zeitschr. f. wissensch. Zool., Bd. 15, 1865, S. 515. W. KÜHNE u. H. SEWALL, Untersuch. a. d. physiol. Institut zu Heidelberg, Bd. 3, 1880, S. 221. W. KRUKENBERG u. A. EWALD, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 154.

2) Vergl. auch HOPPE-SEYLER, Ueber den Harn von *Pseudopus serpentinus*, Med.-chem. Untersuch., Heft 4, Berlin 1871, S. 584.

3) L. JACOBSON, Meckel's Arch., Bd. 6, 1820, S. 370. W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, I, Abteil. 2, 1880, S. 23. Hier findet sich die übrige Litteratur zusammengestellt.

4) M. E. CHEVREUL, bei H. E. STRAUS-DUECKHEIM, *Considérations générales sur l'anatomie comparée des animaux articulés*, Strasbourg 1828, S. 251. Die übrige Litteratur findet sich bei W. KRUKENBERG, a. a. O. S. 20 u. 28. Vergl. auch D. RYWOSCH, a. a. O. S. 2.

5) J. V. CARUS, *System der tierischen Morphologie*, Leipzig 1853, S. 148.

6) J. V. CARUS, a. a. O. S. 149.

7) N. LIEBERKÜHN, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1852, S. 561. Vergl. auch TH. SCHAEPP, Das Chloragogen von *Ophelia radiata*, Jenaische Zeitschrift f. Naturwissenschaft., N. F. Bd. 21, 1894, S. 285 u. ff.

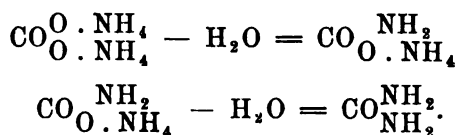
8) J. DAVY, Transact. Roy. soc. Edinburgh, Bd. 21, 1857, S. 547.

9) F. WILL und E. v. GORUP-BESANEZ, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 69, 1849, S. 117. Die übrige Litteratur findet sich bei W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, I, Abteil. 2, 1880, S. 20. Vergl. auch C. WEINLAND, Ueber das Vorkommen von Guanin in den Exkrementen der Kreuzspinne, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 390.

10) Ueber das wechselnde Vorkommen von Guanin und Harnsäure in den Exkreten von *Helix pomatia* vergl. A. EWALD und W. KRUKENBERG, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, Anmerk. S. 154 u. 155.

durch einen synthetischen Prozeß in den Leberzellen der Säuger, Amphibien und Fische Harnstoff, bei den Vögel und Reptilien dagegen Harnsäure. Demnach würde der Stoffwechsel der verschiedenen Tierklassen lediglich in Bezug auf die letzte Umformung der bis dahin gleichen stickstoffhaltigen Umsetzungsprodukte voneinander abweichen.

Die Bildung des Harnstoffs aus dem Ammoniumkarbonat beruht offenbar auf einer einfachen Wasserentziehung, welche successive zu erfolgen scheint, so daß intermediär karbaminsäures Ammoniak auftritt. Letzteres hat wenigstens DRECHSEL¹⁾ in sehr geringen Mengen im Blute nachgewiesen:



Weniger einfach liegt die Frage nach der Entstehung der Harnsäure in der Vogelleber. Aus Harnstoff oder Ammoniumkarbonat allein kann die Harnsäure nicht hervorgehen. Es muß vielmehr noch ein kohlenstoffhaltiger Atomkomplex in das zu bildende Harnsäuremolekül eintreten. Vielleicht spielt ein weiteres Milchsäurequantum hierbei eine Rolle (vergl. S. 315). Auch das Glykokoll mag zur Harnsäuresynthese unter Umständen in Beziehung stehen, ähnlich wie dies bei der Entstehung der Hippursäure (vergl. S. 18) der Fall ist. Schmilzt man nämlich Glykokoll mit Harnstoff zusammen, so entsteht in der That regelmäßig Harnsäure. Doch wissen wir nichts Bestimmtes über diese zweite Komponente, welche zur Entstehung der Harnsäure im Organismus der Vögel und Reptilien notwendig ist. Daß diese Synthese aber daselbst, und zwar in der Leber, stattfindet, ergibt sich aus folgenden Thatsachen:

Es ist lange bekannt, daß harnsaure Salze, einem Säugetier eingegeben, nicht im Harn desselben wieder erscheinen, sondern im Organismus verschwinden. Der gesamte Stickstoff der resorbierten Harnsäure findet sich dagegen in der Form von Harnstoff im Urin wieder vor²⁾. Dasselbe Schicksal wie die Harnsäure erfahren alle stickstoffhaltigen organischen Verbindungen, welche man einem Säugetier in den Magen bringt, seien dies nun die Ammoniaksalze or-

1) E. DRECHSEL, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 15, 1875, S. 417, Bd. 16, 1877, S. 169 u. 180 sowie Bd. 22, 1880, S. 476. Dieser Nachweis von Karbaminsäure im Blute wird indessen von anderer Seite nicht als vollständig angesehen. Vergl. F. HOFMEISTER, Ueber den Nachweis der Karbaminsäure in tierischen Flüssigkeiten, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 337. Vergl. auch J. ABEL und E. DRECHSEL, Ueber ein neues Vorkommen der Karbaminsäure, Du Bois Arch., 1891, S. 236 sowie Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 31, 1892, S. 15.

2) F. TH. FRERICHs und F. WÖHLER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 65, 1848, S. 335. C. NEUBAUER, Ueber die Zersetzung der Harnsäure im Tierkörper, ebendas., Bd. 99, 1856, S. 206.

ganischer Säuren¹⁾, oder Amidosäuren, wie Leucin, Glykokoll²⁾ und Asparaginsäure³⁾. Da nun auch verfüttertes kohlen-saures Ammoniak in seiner ganzen Menge als Harnstoff im Urin wieder erscheint⁴⁾, läßt sich annehmen, daß dieses die unmittelbare Vorstufe des Harnstoffs vorstellt. Alle die genannten organischen Stickstoffverbindungen werden offenbar im Organismus der Säuger zu Kohlensäure und kohlen-saurem Ammoniak verbrannt, welch letzteres dann weiter durch eine Synthese in Harnstoff übergeht.

Anders gestalten sich die Verhältnisse bei den Vögeln. Giebt man diesen stickstoffhaltige organische Verbindungen ein, so erscheint der Stickstoff derselben immer als Harnsäure im Urin, gleichviel ob man organische Ammoniak-salze, Amidosäuren, Harnstoff oder Ammoniumkarbonat verfüttert hatte⁵⁾. Hieraus ergibt sich, daß die Bedeutung der Harnsäure bei diesen Tieren keine andere ist, als diejenige des Harnstoffs bei den Säugern. Ihre Bildung aus Harnstoff oder Ammoniumkarbonat beweist, daß sie ebenfalls durch eine Synthese, und zwar unter Aufnahme eines unbekannten Atomkomplexes, zustande kommt.

Die Befunde geben indessen noch keinen Anhalt über die spezielle Bildungsstätte des Harnstoffs, bezw. der Harnsäure. Erst durch die Ausschaltung der Leber aus dem Kreislauf ist auch diese Frage entschieden worden⁶⁾.

Diese Operation wurde, wie schon mitgeteilt (vergl. S. 314), zuerst von MINKOWSKI bei Gänsen ausgeführt, weil die Vögel durch die Existenz der Vena communicans die Unterbindung der Pfortader mit folgender Exstirpation der Leber etwa 20 Stunden vertragen, während die gleiche Operation bei den Säugern, wo außer der Pfort-

1) J. LOHRER, Ueber den Uebergang der Ammoniak-salze in den Harn, Inaug.-Diss. Dorpat 1862. E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 38 u. 39. Dieser Forscher konnte ferner nachweisen, daß auch Säureamide, wie Acetamid, wenigstens beim Kaninchen, in Harnstoff übergehen.

2) O. SCHULTZEN und M. NENCKI, Zeitschr. f. Biol., Bd. 8, 1872, S. 124. E. SALKOWSKI, Das Verhalten des Glykokoll im Organismus. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1879, S. 100.

3) W. v. KNIERIEM, Zeitschr. f. Biol., Bd. 10, 1874, S. 279.

4) F. WALTER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 7, 1877, S. 148. E. HALLEVVORDEN, Ueber das Verhalten des Ammoniaks im Organismus und seine Beziehung zur Harnstoffbildung, ebendas., Bd. 10, 1879, S. 124. Ferner: L. FEDER und E. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 16, 1880, S. 177.

5) HANS MEYER und M. JAFFÉ, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 10, 1877, S. 1930. C. CECIL, ebendas., S. 1461. W. v. KNIERIEM, Zeitschr. f. Biol., Bd. 13, 1877, S. 36. W. v. SCHRÖDER, Ueber die Verwandlung des Ammoniaks in Harnsäure im Organismus des Huhns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 228. W. v. MACH, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 24, 1888, S. 389.

6) Daß bei den Säugetieren die Leber die Hauptbildungsstätte des Harnstoffs sei, sowie daß bei den Vögeln dasselbe Organ vorwiegend die Harnsäure produziere, haben bereits ältere Autoren, allerdings ohne zwingende Gründe, behauptet. Vergl. besonders A. HEYNSIUS, Arch. f. d. Holländ. Beiträge z. Natur- u. Heilk., Bd. 1, 1859, S. 303, sowie G. MEISNER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 31, 1868, S. 158 u. 234.

ader keine weitere Verbindung der Beckenvenen mit der Vena cava besteht, sogleich eine vollkommene Stauung des Kreislaufs und den Tod herbeiführt.

Es hat sich nun ergeben, daß bei den entlebten Gänsen die Hauptmenge des Harnstickstoffs nicht mehr wie in der Norm als Harnsäure, sondern als milchsaures Ammoniak im Urin erscheint. Giebt man ferner den operierten Tieren stickstoffhaltige Substanzen ein, welche unter normalen Verhältnissen zur Harnsäurebildung führen würden, so erscheinen diese als kohlsaures Ammoniak im Harn. Verfütterter Harnstoff dagegen passiert unverändert den Körper.

Die Harnsäuresynthese kommt demnach im Organismus des Vogels nach der Exstirpation der Leber nicht mehr zustande.

Neuerdings ist es gelungen, die Ausschaltung der Leber, wenigstens vorübergehend, aus dem Kreislauf auch bei Hunden dadurch zu bewerkstelligen, daß man nach dem älteren Vorschlage von ECK die Vena portae unter gleichzeitigem Verschlusse des Leberhilus mit der Vena cava inferior durch eine Naht in direkte Verbindung setzte¹⁾. Wurde außerdem noch die Arteria hepatica ligiert, so war, wie sich erwarten ließ, das Hauptresultat dieser Operation, daß der Harnstoff im Urin stark abnahm, während die Ausscheidung von Ammoniaksalzen rapid anstieg, sobald sich die ersten Krankheitserscheinungen bei den Tieren bemerkbar machten. Allmählich kehren allerdings die normalen Verhältnisse wieder zurück, indem das Blut auf Kollateralbahnen der Leber von neuem zugeführt wird. Auch das Auftreten von karbaminsaurem Ammoniak anstatt des Ammoniumlaktats im Harn der operierten Hunde spricht mehr für eine unvollkommene Ausschaltung, als für einen gänzlichen Verschluss der Leber bei diesen Versuchen.

Daß in der Leber sich vornehmlich der Harnstoff bildet, wird auch dadurch bestätigt, daß bei gewissen Erkrankungen dieses Organs, namentlich nach Phosphorvergiftung, bei der akuten gelben Leberatrophie und anderen pathologischen Zuständen, der Harnstoff im Urin abnimmt und Ammoniak an seine Stelle tritt²⁾.

Weiter findet man bei allen gesunden Säugetieren in der völlig entbluteten Leber so auffallend viel Harnstoff, daß sich hiermit der Harnstoffgehalt aller übrigen Organe und Flüssigkeiten des Organismus gar nicht vergleichen läßt³⁾. Dasselbe gilt für die Leber der Vögel in betreff der Harnsäure⁴⁾.

Endlich führt auch die isolierte, überlebende Leber des Hundes, wenn man sie durchblutet und dem künstlichen Kreislauf Ammoniumkarbonat oder Ammoniumlaktat hinzufügt, diese Salze in Harnstoff über⁵⁾. Dies wurde bereits früher (vergl. S. 11) eingehend besprochen.

1) M. HAHN, O. MASSEN, M. NENCKI und J. PAWLOW, Die ECK'sche Fistel zwischen der unteren Hohlvene und der Pfortader und ihre Folgen für den Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 32, 1893, S. 161.

2) Vergl. die Litteraturangaben S. 315, Anmerk. 3.

3) Vergl. besonders G. MEISSNER, a. a. O. S. 239 u. ff.

4) Vergl. G. MEISSNER, a. a. O. S. 151 u. ff.

5) W. v. SCHRÖDER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 15, 1882, S. 364. Hier findet sich die ältere Litteratur. Vergl. auch W. SALOMON, Virchow's Arch., Bd. 97, 1884, S. 149.

Andere Organe scheinen zur Synthese des Harnstoffs aus Ammoniumkarbonat nicht befähigt zu sein. Denn als SCHRÖDER¹⁾ zu demselben Versuch die isolierten Nieren sowie die Muskeln der hinteren Extremität von Hunden verwandte, erhielt er stets negative Resultate. Daß übrigens nicht in den Nieren der Harnstoff gebildet wird, ergab auch der Befund, nach welchem die Exstirpation dieser Organe bei einem Hunde ein Ansteigen des Harnstoffgehalts im Blute bis auf die 4-fache Menge der Norm zur Folge hatte. Eine weitere Ansammlung des Harnstoffs in der Säftemasse findet allerdings nicht statt, weil derselbe, wie lange bekannt ist, unter diesen Umständen gegen das Darmlumen zur Ausscheidung gelangt. Namentlich in dem Erbrochenen ist bei Urämie reichlich Harnstoff nachweisbar, wie schon NYSTEIN²⁾ im Jahre 1811 unzweifelhaft feststellte.

Zu demselben Resultat wie v. SCHRÖDER gelangten bereits im Jahre 1823 PRÉVOST und DUMAS³⁾, welche zuerst den Beweis geliefert haben, daß sich der Harnstoff nicht in den Nieren bildet.

Ebenso wie die Harnstoffbildung bei den Säugern, so nimmt auch die Produktion der Harnsäure bei den Vögeln und Schlangen nach der Nephrotomie oder Unterbindung der Ureteren ungestört ihren Fortgang. Sie sammelt sich hiernach massenhaft in den Lymphgefäßen, im Blute und in den Geweben an, welche mit Harnsäure förmlich inkrustiert erscheinen⁴⁾.

Bei unseren bisherigen Betrachtungen war nicht berücksichtigt worden, daß die Säuger nicht allen Stickstoff ihres Urins als Harnstoff oder Ammoniaksalze zur Ausscheidung bringen. Beim Menschen beträgt dieser Anteil im Mittel 89 Proz. des Gesamtharnstickstoffs, während die übrigen 11 Proz. des letzteren sich auf andere stickstoffhaltige Endprodukte des Stoffwechsels, besonders auf Kreatinin, Harnsäure und die Xanthinkörper verteilen⁵⁾. Die genannten Ver-

1) W. v. SCHRÖDER, Die Bildung des Harnstoffs in der Leber, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 19, 1885, S. 373. W. SALOMON, a. a. O.

2) Vergl. P. H. NYSTEIN, Recherches de physiologie et de chimie pathologique, Paris 1811, S. 263. Ferner: R. F. MARCHAND, Aufsuchen des Harnstoffs im gesunden Blut, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 11, 1837, S. 457. G. COLASANTI, Ueber das Erbrechen bei Oligurie, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 21, 1891, S. 453. Dieser Forscher fand im Erbrochenen nicht nur reichlich Harnstoff, sondern auch Harnsäure, Kreatinin und Phosphate.

3) J. L. PRÉVOST und J. A. DUMAS, Annal. de Chim. et de Phys., Bd. 23, 1823, S. 90. Vergl. ferner besonders R. F. MARCHAND, a. a. O. S. 456.

4) N. ZALESKY, Untersuchungen über den urämischen Prozeß und die Funktion der Nieren, Tübingen 1865. W. v. SCHRÖDER, Du Bois Arch., 1880, Suppl.-Bd. S. 13. A. LKHATSCHIEFF, Beitr. z. path. Anat. u. allgem. Path., Bd. 20, 1896, I, S. 102.

5) Vergl. E. PFLÜGER und K. BOHLAND, Pflüger's Arch., Bd. 38, 1886, S. 575. K. BOHLAND, ebendas., Bd. 43, 1888, S. 30. ERNST SCHULZE, Pflüger's Arch., Bd. 45, 1889, S. 401, sowie W. CAMERER, Gesamtstickstoff, Harnstoff, Harnsäure und Xanthinkörper im menschlichen Urin, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1891, S. 72. Vergl. auch G. GUMBLICH, Ueber die Ausscheidung des Stickstoffs im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 10.

bindungen werden im Harn bei keiner Ernährungsweise und selbst im Hungerzustande nie vermißt.

Umgekehrt ist es bekannt, daß auch bei den Tieren, welche, wie die Vögel, ihren Stickstoff vorwiegend als Harnsäure eliminieren, doch ein gewisser Prozentsatz desselben als Harnstoff im Urin erscheint¹⁾. Zum Verständniß der letzteren Thatsache mag daran erinnert werden, daß sich nach den Befunden von DRECHSEL (vergl. S. 34) aus jedem Eiweißstoff durch einfache Spaltung Harnstoff gewinnen läßt. Etwa der zehnte Teil des Eiweißstickstoffs wird bei geeigneter Behandlung in dieser Form abgeschieden, ohne daß die komplizierten oxydativen und synthetischen Prozesse, durch welche im Tierkörper der größte Teil des Harnstoffs entsteht, hierbei in Frage kommen. Der auf diesem Wege der einfachen Abspaltung entstehende Harnstoff dürfte bei keiner der verschiedenen Tierklassen fehlen, unabhängig davon, in welcher Form sie sonst den Stickstoffumsatz ausscheiden. In der That ist auch das regelmäßige Vorhandensein von Harnstoff neben viel Harnsäure nicht nur im Urin der Vögel und Reptilien, sondern auch bei den Arthropoden nachgewiesen²⁾.

Ueber das konstante Vorkommen der Harnsäure neben viel Harnstoff im Urin der Säuger ist namentlich durch die Untersuchungen von HORBACZEWSKY³⁾ in neuerer Zeit Licht verbreitet worden. Die Harnsäure besitzt hier offenbar eine ganz andere Bedeutung als im Harn der Vögel und Reptilien. Ihre Bildung erfolgt nicht durch eine Synthese in der Leber, sondern sie entsteht in allen Geweben⁴⁾ beim Zerfall der älteren Zellen, indem sie aus den Kernnukleinen hervorgeht. Diese liefern bei der Auflösung der Zellbestandteile Eiweiß, Phosphorsäure und die mehrfach besprochenen Xanthinbasen. Letztere werden zum Teil als solche durch die Nieren eliminiert, zum Teil aber erfahren sie vorher eine Oxydation zu Harnsäure, womit sich das Auftreten von Uraten im Harn der Säuger erklärt. HORBACZEWSKY konnte feststellen, daß alle darauf untersuchten Organe bei ihrer künstlichen Durchblutung Harnsäure und Xanthinbasen an das Blut abgeben. Dies tritt aber um so reichlicher ein, je mehr sie lymphatisches, an Kernnukleinen reiches Gewebe enthalten, was besonders bei der Milz der Fall ist.

1) J. FR. COINDET, *Considérations sur la production de l'acide urique*, Bibliothèque universelle, Bd. 30, Genève 1825, S. 497. Vergl. auch G. MEISSNER, *Zeitschr. f. ration. Med.*, Bd. 31, 1868, S. 170 u. ff.

2) D. RYWOSCH, *Allgemeines über den Tierharn*, Wiener med. Wochenschrift, 1893, No. 47 u. 48, Sep. S. 2—3.

3) J. HORBACZEWSKY, *Untersuchungen über die Entstehung der Harnsäure im Säugetierorganismus*, Monatshefte f. Chem., Bd. 10, 1889, S. 624 bis 641. Derselbe, *Beiträge zur Kenntnis der Bildung der Harnsäure und der Xanthinbasen sowie der Leukocyten im Säugetierorganismus*, Sitzungsber. d. Wiener Akad., 1891, III, S. 78—132 und Du Bois Arch., 1893, S. 109. Vergl. auch M. STADTHAGEN, *Virchow's Arch.*, Bd. 109, 1887, S. 390. Ferner: P. GLACOSA, *Ueber die Bildung der Harnsäure im Organismus*, Wiener med. Blätter, 1890, No. 32.

4) Die Hypothese von R. KOLISCH, daß besonders die Nieren an der Bildung der Harnsäure beteiligt seien, entbehrt vorläufig der Begründung. Vergl. Wiener med. Wochenschr., 1895, No. 23 u. 24.

Weiter ließ sich bei diesen Untersuchungen nachweisen, daß eine ganz vorwiegende Bildung von Harnsäure stattfand, wenn das zur Durchströmung verwendete Blut durch genügende Sauerstoffzufuhr arteriell erhalten wurde, während bei der Verwendung von venösem Blut nur Xanthinbasen an dasselbe abgegeben wurden. Es muß hieraus geschlossen werden, daß einerseits die Bildung der Harnsäure und andererseits diejenige der Xanthinbasen aus den Kernnukleinen von der mehr oder weniger ausgiebigen Oxydation in den Geweben abhängt.

Im Organismus der Säuger wird nur ein Teil der Xanthinbasen oxydiert. Daher finden sich diese stets neben der Harnsäure im Urin dieser Tiere in wechselnder Menge vor. Bei den Amphibien und Fischen dagegen, wo die Oxydationen überhaupt sehr träge verlaufen, werden die Vorstufen der Harnsäure gar nicht oxydiert. Man findet daher im Harn dieser Tiere wohl Xanthinbasen, aber keine Harnsäure¹⁾. Auch bei den Pflanzen, bei welchen ja ebenfalls Nukleine zerfallen müssen, hat man bis jetzt nur Xanthinbasen auffinden können.

Um noch einmal auf die Verhältnisse bei den Vögeln zurückzukommen, so werden auch diese lebhaft oxydierenden Tiere einen Teil ihrer Harnsäure aus den Xanthinbasen der Kernnukleine produzieren²⁾. Dieses geringe Harnsäurequantum verdankt also nicht, wie die Hauptmenge der Harnsäure, einer Synthese in der Vogelleber seine Entstehung, sondern entspricht in seiner Herkunft durchaus den Harnsäuremengen, welche sich konstant auch bei den Säugern finden. So erklärt sich der Befund von MINKOWSKI, daß durch die Leberextirpation bei Gänsen die Harnsäure zwar in ihrer Hauptmenge, niemals aber vollkommen zum Verschwinden gebracht werden kann. Scheint durch die mitgeteilten Versuche die Frage nach der Herkunft der Harnsäure im Urin der Säuger gelöst, so ist durch diese Befunde doch nicht aufgeklärt, weshalb wir überhaupt Harnsäure im Harn der Säugetiere neben viel Harnstoff und Harnstoff im Urin der Vögel neben viel Harnsäure antreffen. Denn oben wurde ja ausgeführt, daß an einen Säuger verfütterte Harnsäure im Organismus desselben vollkommen verschwindet und ihr Stickstoff stets als Harnstoff durch die Nieren eliminiert wird, und daß umgekehrt einem Vogel eingegebener Harnstoff nicht als solcher, sondern als Harnsäure im Urin erscheint, weil er in der Vogelleber in diese Säure übergeht. Man sollte demnach erwarten, daß die Säuger nur Harnstoff und die Vögel lediglich Harnsäure zur Ausscheidung bringen.

Die schon erwähnten Untersuchungen von HAHN und NENCKI beantworten diesen scheinbaren Widerspruch. Als nämlich diese Forscher nach Anlegung der Eck'schen Fistel bei Hunden die Arteria hepatica abklemmten, stieg der Harnsäuregehalt des Urins dieser Tiere auf das 4—5-fache der vorher vorhandenen Menge. Durch diesen Verschluß der Leberarterie wird aber ersichtlich, daß aus der Milz und den lymphatischen Apparaten des Darmtraktes kommende Blut mit Vermeidung der Leber direkt dem großen Kreislauf und

1) Vergl. E. NEBELTHAU, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 7, 1889, S. 129.

2) W. v. MACH, Ueber die Bildung von Harnsäure aus Hypoxanthin (bei entlebten Gänsen), Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 24, 1888, S. 389.

somit den Nieren zugeführt. Die auffallende Zunahme der Harnsäure im Urin nach der Abklemmung der Leberarterie läßt den Schluß gerechtfertigt erscheinen, daß unter normalen Verhältnissen nicht nur die verfütterte, sondern auch ein großer Teil derjenigen Harnsäure, welche im Organismus aus dem Zerfall der Kernnukleine in der Milz und in den Lymphgefäßen sich bildet, in Harnstoff übergeführt wird, wenn sie mit dem Blut durch die Leber strömt.

Hieraus läßt sich aber weiter folgern, daß die im Harn der Säugetiere regelmäßig vorhandene Harnsäure vorwiegend aus demjenigen Blute stammt, welches die Leber nicht passiert und somit der Oxydation zu Ammoniumkarbonat sowie der weiteren Umformung zu Harnstoff entgeht¹⁾. Dagegen gelangt z. B. die in der Milz und den lymphatischen Geweben des Darmtraktes sich bildende Harnsäure, weil sie der Leber zugeführt wird, unter normalen Verhältnissen nicht als solche, sondern als Harnstoff zur Ausscheidung. Jedenfalls stellt demnach die Harnsäure im Urin der Säuger nur einen gewissen Bruchteil derjenigen Harnsäuremenge vor, welche sich im Organismus aus den Kernnukleinen fortwährend bildet. In entsprechender Weise dürfte sich das Auftreten des geringen Harnstoffquantums im Urin der Vögel erklären lassen.

Die biologisch interessante Frage, warum bei einigen Tierklassen als Hauptendprodukt des Stickstoffumsatzes Harnsäure erscheint, bei anderen dagegen Harnstoff, ist vorläufig nicht in befriedigender Weise zu beantworten.

Rywosch hat darauf aufmerksam gemacht, daß man Harnsäure hauptsächlich bei Landtieren (Vögel, Reptilien, Insekten, Lungenschnecken) findet, Harnstoff dagegen bei Wassertieren (Fische, Amphibien, Muscheln). Nach der Meinung dieses Forschers können diejenigen Tiere, welchen viel Spülwasser zu Gebote steht, ohne Schaden für den Organismus einen wasserreichen, dünnflüssigen Urin entleeren, unter welchen Umständen die Ausscheidung des Stickstoffumsatzes in Form von Harnstoff, als einer gut löslichen Stickstoffverbindung, am besten geeignet ist. Die Landtiere dagegen, welche nicht so verschwenderisch mit ihrem Wasser, ohne sich eventuell zu schaden, umgehen dürfen, entledigen sich der Stickstoffendprodukte in mehr oder weniger fester Form, für welches Verhalten eine schwerlösliche Verbindung selbstverständlich am vorteilhaftesten ist. Indessen bereiten schon die auf dem Lande lebenden Säugetiere, welche ja hauptsächlich Harnstoff ausscheiden, dieser Theorie erhebliche Schwierigkeiten, wenn man auch zugeben muß, daß die letzteren im allgemeinen gegenüber den Vögeln und Reptilien verhältnismäßig bedeutend größere Wassermengen aufzunehmen pflegen.

Andererseits aber finden sich auch unter den Wassertieren einzelne ganz vorwiegend Harnsäure ausscheidende Geschöpfe. Von letzteren sind namentlich die Tunikaten anzuführen, ferner von den Mollusken einzelne im Wasser lebende Familien, nämlich Pectunculus, Pleurobranchus, Paludine und Sepia, sowie endlich von den Arthropoden besonders die Schwimmkäfer, während allerdings die Krebse wahrscheinlich keine Harnsäure eliminieren²⁾).

1) D. RYWOSCH, a. a. O. S. 6.

2) Vergl. W. KRUKENBERG, Die Harnsäurebildung bei den Tieren, Vergleich.-physiol. Studien, I, Abteil. 2, 1880, S. 28. In dieser Abhandlung findet sich die einschlägige Litteratur zusammengestellt.

Die Bestimmung des Harnstickstoffs geschieht jetzt ausschließlich nach dem zuerst von KJELDAHL angegebenen Prinzip. Dieses ist bei großer Genauigkeit so leicht und bequem ausführbar, daß es mit Recht alle anderen Methoden völlig verdrängt hat.

Das KJELDAHL'sche Verfahren beruht auf der erst seit der Einführung dieser Methode bekannten Thatsache, daß ein Gemisch von konzentrierter Schwefelsäure (2 Teile) und rauchender Schwefelsäure (1 Teil) alle physiologisch in Betracht kommenden stickstoffhaltigen Substanzen bei genügend langem Kochen in der Weise oxydiert und zersetzt, daß schließlich der gesamte Stickstoff in der Form von schwefelsaurem Ammoniak in der Flüssigkeit vorhanden ist. Aus der Bestimmung dieses Ammoniaks, welches nach der Uebersättigung der sauren Lösung mit Natronlauge abdestilliert und in titrierter Schwefelsäure aufgefangen wird, läßt sich der Stickstoffgehalt des zu untersuchenden Materials mit Leichtigkeit berechnen¹⁾.

Zur Ausführung einer Stickstoffbestimmung im Urin giebt man aus einer engen Bürette (etwa 8 mm im Durchmesser) oder einem kleinen Meßcylinderchen, in letzterem Falle unter sorgfältiger Nachspülung von Wasser, genau 5 ccm filtrierten Harns in einen etwa 250 ccm fassenden Rundkolben aus Hartglas mit langem, engem Hals (KJELDAHL-Kolben). Um die Oxydation zu beschleunigen, schüttet man in den Kolben eine abzumessende Portion gelbes Quecksilberoxyd (etwa 0,3 g)²⁾ und spült dasselbe von den Wandungen des Glases zu dem Harn mittels des oben erwähnten Säuregemisches, von dem 10 ccm durchaus genügen. Nunmehr wird die saure Flüssigkeit im schief eingespannten Kolben durch einen BUNSEN-Brenner mit aufgesetztem Schornstein in schwachem Sieden gehalten, bis sich nicht die geringste Färbung mehr erkennen läßt, was regelmäßig nach etwa einer halben Stunde der Fall ist. Die Operation muß zur Ab-

1) J. KJELDAHL, Neue Methode zur Bestimmung des Stickstoffs in organischen Körpern, Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 22, 1883, S. 366. Die bei diesem Verfahren zur Verwendung kommenden Reagentien müssen vollkommen frei von Stickstoffverbindungen sein.

Speziell ist zu prüfen, ob das Schwefelsäuregemisch beim Eintragen von etwas Diphenylamin völlig farblos bleibt (Blau- oder Grünfärbung zeigt eine Verunreinigung mit salpetriger oder Salpetersäure an).

Zur Prüfung der Natronlauge auf Salpeter wird dieselbe ein wenig verdünnt und mit Zinkspänen der Destillation unterworfen. Bei Gegenwart von Nitrat geht dieses infolge Reduktion durch den sich entwickelnden Wasserstoff bei längerem Kochen allmählich in Ammoniak über, welches zum Nachweis in NESSLER's Reagens geleitet werden kann.

Ein nur geringer Stickstoffgehalt der Lauge macht dieselbe trotzdem nicht unverwendbar, falls man sie vor dem Gebrauch etwa 4—5 Stunden lang mit Zinkspänen kocht, bis das Destillat NESSLER's Reagens unverändert läßt.

Schließlich ist vor dem Beginn der eigentlichen Bestimmungen ein Kontrollversuch mit den zu verwendenden Reagentien und reinem trocknen Harnstoff durchaus zu empfehlen.

2) Das Quecksilberoxyd ist allen anderen Oxydationsmitteln entschieden vorzuziehen. Vergl. J. MUNK, Die Stickstoffbestimmung nach KJELDAHL, verglichen mit derjenigen nach DUMAS, Du Bois Arch., 1895, S. 552.

leitung der sauren Dämpfe unter einem Abzug vorgenommen werden. Nach dem Erkalten spült man die Flüssigkeit und das ausgeschiedene Quecksilbersalz mit möglichst wenig destilliertem Wasser; sorgfältig in einem hohen, etwa 750 ccm fassenden ERLÉNMEYER'schen Kolben, stumpft den größten Teil der Säure unter gutem Umschütteln mit Natronlauge annähernd ab (die hierzu erforderliche Menge der Lauge ist vorher durch einen Versuch mit 10 ccm des verdünnten Säuregemisches zu ermitteln), läßt die Flüssigkeit abkühlen, giebt einige Zinkspäne hinein und übersättigt endlich die saure Lösung mit einer Mischung von Natronlauge und Schwefelkalium, um unmittelbar darauf den Kolben mit dem vorbereiteten Destillationsapparat in Verbindung zu bringen. Der Zusatz des Schwefelkaliums ist notwendig, weil die saure Flüssigkeit neben dem Ammoniumsulfat auch Quecksilberamidoverbindungen enthält, welche ihr Ammoniak beim Erhitzen mit reiner Natronlauge nicht vollkommen abgeben würden. Hat man sich eine filtrierte 4-proz. Schwefelkaliumlösung bereitet, so muß man davon für jede Bestimmung 40 ccm verwenden, welche, wie schon angedeutet wurde, zweckmäßig mit dem Rest der zur Uebersättigung dienenden Lauge vereinigt werden. Durch den Zusatz der Zinkspäne wird eine schwache Wasserstoffentwicklung veranlaßt, welche das Sieden der Flüssigkeit ruhig vor sich gehen läßt.

Der Destillationsapparat ist in besonderer Weise einzurichten. Man benutzt jetzt meist die käuflichen, für mehrere gleichzeitig auszuführende Stickstoffbestimmungen eingerichteten KJELDAHL-Apparate. Damit keine Lauge in das Kühlrohr übergehen kann, muß das 0,6 bis 1 cm weite und aus Hartglas bestehende Destillationsrohr aus dem Destillationskolben zunächst 30—40 cm in schiefer Richtung aufsteigen, um sich dann nach einem Schlangenkühler hinzubiegen. Uebrigens genügt auch ein gewöhnlicher Kühler, in dessen Verbindung mit dem Destillationskolben ein STUTZER'scher Kugelaufsatz (Tropfenfänger) eingeschaltet ist. Läßt man endlich den mittels eines Gummischlauchs an das Destillationsrohr befestigten und daher abnehmbaren sowie zum Ausspülen eingerichteten Kugelvorstoß in die Vorlage eintauchen, so kann man die Kühlung ganz entbehren. Diese Vorrichtung ohne Kühlung ist neuerdings fast allgemein im Gebrauch und sehr zu empfehlen.

Das überdestillierte Ammoniak wird in einem schmalen ERLÉNMEYER'schen Kolben aufgefangen, welcher etwa 400 ccm faßt und vor dem Beginn der Destillation mit mindestens 30 ccm $\frac{1}{5}$ -Normalschwefelsäure beschickt wird.

Zur völligen Beendigung der Destillation braucht man die Flüssigkeit höchstens eine Stunde im Sieden zu erhalten, worauf man den Vorstoß aus der Vorlage heraushebt und dann erst die Flamme entfernt, um ein Zurücksteigen der vorgelegten Säure zu vermeiden.

Als Indikator wird beim Zurücktitrieren der freien Säure nach dem Vorschlage von ARGUTINSKY¹⁾ am besten die Cochenilletinktur benutzt. Man setzt zum Destillat so lange $\frac{1}{5}$ -Normalnatronlauge, bis die Flüssigkeit rein rosarot geworden ist und keine Spur eines gelben Tones mehr zeigt. Die Differenz zwischen der Menge der vorgelegten $\frac{1}{5}$ -Normalschwefelsäure und der zum Zurücktitrieren ver-

1) P. ARGUTINSKY, Ueber die KJELDAHL-WILFAHRT'sche Methode der Stickstoffbestimmung etc., Pflüger's Arch., Bd. 46, 1890, S. 581.

wendeten $\frac{1}{5}$ -Normallauge ergibt dies Quantum derjenigen Schwefelsäure, welche an das übergegangene Ammoniak gebunden ist. 1 ccm derselben entspricht 0,0028 g Stickstoff. Wären z. B. 18,6 ccm der $\frac{1}{5}$ -Normalschwefelsäure an Ammoniak gebunden gewesen, so erhielten 5 ccm Harn ($18,6 \times 0,0028$) 0,05208 g Stickstoff. Hieraus berechnen sich für die Tagesmenge von 1500 ccm Harn 15,6 g Stickstoff. Diese Stickstoffmenge ergibt nach Addition von 0,94 g Stickstoff, welcher in den Darmsekreten dem Organismus verloren geht (vergl. S. 347), die Zahl 16,5, aus welcher sich durch Multiplikation mit 6,25 ein täglicher Eiweißumsatz von 103,2 g berechnet. Diesem entsprechen mit Berücksichtigung der stets unvollständigen Resorption (vergl. S. 345) 118 g Nahrungseiweiß.

Unter pathologischen Verhältnissen kann sich der Harnstickstoff bedeutend vermehren, nämlich bei allen den Prozessen, welche zu einem gesteigerten Eiweißzerfall führen. So ist im Fieber eine tägliche Stickstoffausscheidung von 24 g keine Seltenheit¹⁾. Auch bei Respirationsstörungen verschiedenster Art lassen sich ähnliche Verhältnisse wahrnehmen²⁾. Die größte Steigerung der Stickstoffausscheidung wird indessen bei schweren Diabetesformen beobachtet. Hier kann die 24-stündige Menge des Harnstickstoffs bisweilen die 3—5-fache Menge der Norm, also 40—80 g betragen³⁾. Umgekehrt läßt sich oft eine bedeutende Verminderung der 24-stündigen Stickstoffausscheidung feststellen. Abgesehen von den Krankheiten, welche mit Oligurie einhergehen, ist dies auch, wenigstens periodenweise⁴⁾, der Fall bei der Schrumpfnier, trotz der hierbei oft vorhandenen Polyurie.

Der Harnstoff ($\text{CO} \cdot \text{N}_2\text{H}_4$) liefert beim Menschen und den Säugern, den Amphibien und Fischen bei weitem den größten Teil des Harnstickstoffs. CAMERER⁵⁾ fand in Uebereinstimmung mit PFLÜGER und BOHLAND, daß beim gesunden Menschen im Mittel etwa 86 Proz. des Gesamtstickstoffs auf den Harnstoff kommen, während das Ammoniak nur etwa 3 Proz. und alle übrigen stickstoffhaltigen Verbindungen zusammen 11 Proz. dazu beitragen. In pathologischen Zuständen können diese Verhältnisse erheblich wechseln. So ist besonders die Ammoniakausscheidung auf Kosten des Harn-

1) L. TRAUBE und P. A. JOCHMANN, Zur Theorie des Fiebers, Deutsche Klinik, 1855, No. 46. H. HUPPERT, Ueber die Beziehung der Harnstoffausscheidung zur Körpertemperatur im Fieber, Arch. f. Heilk., 1866, sowie H. HUPPERT und A. RIESELL, ebendas., 1869, S. 329. Die übrige grundlegende Litteratur findet sich bei E. UNRUH, Ueber die Stickstoffausscheidung bei fieberhaften Krankheiten, Virchow's Arch., Bd. 48, 1869, S. 227.

2) Vergl. die Litteraturangaben auf S. 115, Anmerk. 3, sowie P. v. TERRAY, Ueber den Einfluß des Sauerstoffgehalts der Luft auf den Stoffwechsel, Pflüger's Arch., Bd. 65, 1896, S. 393.

3) Vergl. M. PETTENKOFER und C. VOIT, Ueber den Stoffverbrauch bei der Zuckerharnruhr, Zeitschr. f. Biol., Bd. 3, 1867, S. 424. W. LEUBE, Die Lehre vom Harn (mit E. SALKOWSKI), Berlin 1882, S. 527. J. v. MERING, Ueber experimentellen Diabetes, Ber. d. V. Kongr. f. innere Med., 1886, S. 170 u. 188.

4) Vergl. C. v. NOORDEN, Pathologie des Stoffwechsels, 1893, S. 368.

5) Vergl. S. 664, Anmerk. 5.

stoffs bei allen Krankheiten gesteigert, welche mit einer erhöhten Säureproduktion einhergehen, wie dies besonders vom Diabetes bekannt ist. Ferner wurde auf die teilweise Substitution des Harnstoffs durch Ammoniumlaktat bei gewissen Lebererkrankungen bereits hingewiesen (vergl. S. 315).

Unter normalen Verhältnissen kommen nach den oben gegebenen Zahlen bei einer 24-stündigen Stickstoffausscheidung von 15,6 g auf den Stickstoff des Harnstoffs 13,41 g, so daß die tägliche Quantität des letzteren 28,6 g, d. h. bei einer Harnmenge von 1500 ccm, 1,9 Proz. betragen würde.

Die spezielle Bestimmung des Harnstoffs ist bisher meist in der Weise ausgeführt worden¹⁾, daß ein gemessenes Harnquantum (etwa 40 ccm) mit dem doppelten Volumen Phosphorwolframsäure und Salzsäure (Phosphorwolframsäurelösung 1 : 10, hierzu 0,1 Volumen Salzsäure von 1,124 spezifischen Gewichts) gefällt wurde. In der Regel sind 2 Volumen der Säurelösung auf 1 Volumen Harn genügend. Hierdurch scheiden sich im wesentlichen die stickstoffhaltigen Verbindungen des Urins aus, mit Ausnahme des Harnstoffs und der Ammoniumsalze. Nach 24-stündigem Stehen filtriert man ab und überzeugt sich, daß Phosphorwolframsäure in einer Probe des Filtrats keine Trübung mehr hervorruft. Von der klaren Flüssigkeit dienen hierauf je 15 ccm (= 5 ccm Harn) zu 2 Stickstoffbestimmungen nach KJELDAHL, während in zweimal 20 ccm des verdünnten Harns das Ammoniak nach SCHLÖSING (s. unten) zu ermitteln ist. Die Differenz zwischen dem Ammoniakstickstoff und KJELDAHL-Stickstoff ergibt den Stickstoff des vorhandenen Harnstoffs. Letzterer selbst wird durch Multiplikation des gefundenen Wertes mit 2,142857 erhalten.

Nach anderen Untersuchungen bietet indessen die Anwendung der Phosphorwolframsäure als Fällungsmittel der stickstoffhaltigen Extraktivstoffe des Harns gewisse Schwierigkeiten und ist auch mit Fehlerquellen behaftet. So sollen im Urin neben den Extraktivstoffen auch beträchtliche Harnstoffmengen²⁾ durch die Phosphorwolframsäure gefällt werden können. Außerdem aber geht in das saure Filtrat nicht immer alles Harnammoniak über, welches unter Umständen sogar vollkommen auf dem Filter bleiben kann³⁾.

Diese Uebelstände scheinen dem von MÖRNER und SJÖQUIST⁴⁾ angegebenen Verfahren der Harnstoffbestimmung im Urin nicht anzuhaften.

Das Prinzip der Methode beruht darauf, daß die stickstoffhaltigen

1) E. PFLÜGER und K. BOHLAND, Pflüger's Arch., Bd. 38, 1886, S. 575. K. BOHLAND, ebendas., Bd. 43, 1888, S. 10. E. PFLÜGER und L. BLEIBTREU, ebendas., Bd. 44, 1888, S. 10, 57 u. 78. Eine besondere Modifikation dieser Methode hat neuerdings B. SCHÖNDORFF angegeben. Vergl. Pflüger's Arch., Bd. 62, 1896, S. 1.

2) K. MÖRNER und J. SJÖQUIST, Eine Harnstoffbestimmungsmethode, Skandin. Arch. f. Physiol., Bd. 2, 1891, S. 438.

3) G. GUMMICH, Ueber die Ausscheidung des Stickstoffs im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 13.

4) K. MÖRNER und J. SJÖQUIST, a. a. O. Ueber die Ausführung des Verfahrens vergl. auch E. BÖDTKER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 146.

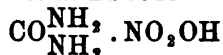
organischen Verbindungen des Harns, mit Ausnahme des Harnstoffs, von einer konzentrierten Lösung von Chlorbarium in Barytwasser zum größten Teil gefällt werden. Wird die Fällung mit einem Ueberschusse von Alkoholäther versetzt, so geht nur der Harnstoff nebst kleinen Mengen von Ammoniaksalzen und Barythydrat in Lösung. Beim Einengen der filtrierten alkoholisch-ätherischen Lösung bei niedriger Temperatur werden die Ammoniaksalze durch das vorhandene Barythydrat oder durch Zusatz von Magnesia zerstört. Aus der Stickstoffbestimmung der Rückstände läßt sich endlich die Menge des Harnstoffs berechnen.

Zur Ausführung werden 2,5 ccm Harn in einem Kölbchen mit 2,5 ccm Barytmischung versetzt¹⁾, 75 ccm Alkohol-Aether²⁾ hinzugegeben, und die Mischung nach dem Umschütteln einen Tag stehen gelassen. Man filtriert sodann in eine Porzellanschale, wäscht den Niederschlag mit 50 ccm Alkohol-Aether und läßt das Filtrat bei 50 bis 60° C verdunsten, bis sein Volumen etwa 20 ccm beträgt. Besaß der ursprüngliche Harn ein hohes spezifisches Gewicht, so ist während des Einengens ein Zusatz von etwa $\frac{1}{2}$ g Magnesiumoxyd ratsam. Die eingedampfte Flüssigkeit wird jetzt zur Stickstoffbestimmung nach KJELDAHL durch Nachspülen mit möglichst wenig destilliertem Wasser vollständig in einen Aufschließkolben gegossen, mit Quecksilberoxyd sowie mit 10 ccm Säuregemisch versetzt und in der bekannten Weise behandelt. Die gefundenen Prozente Stickstoff, mit 2,14 multipliziert, geben dann den Harnstoff in Prozenten an.

In Bezug auf die Eigenschaften des Harnstoffs ist zu erwähnen, daß derselbe in bei 132° C schmelzenden Nadeln oder rhombischen Prismen krystallisiert. Er löst sich leicht in Alkohol, leichter noch in Wasser. Unlöslich ist er dagegen in reinem Aether.

Der Harnstoff ist zwar, wie alle Säureamide, eine völlig neutral reagierende Verbindung, muß aber dennoch als ein nur partiell durch den Kohlensäurerest substituirtes Ammoniak (Karbamid) aufgefaßt werden. Dementsprechend vereinigt sich denn auch der Harnstoff mit einer Reihe von Säuren zu krystallisierenden salzartigen Verbindungen, von denen der salpetersaure, und oxalsaure Harnstoff wegen ihrer Schwerlöslichkeit in Wasser zur Erkennung des Harnstoffs dienen können.

Der salpetersaure Harnstoff

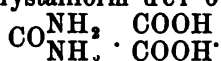


entsteht durch die direkte Vereinigung von einem Molekül Harnstoff mit einem Molekül Salpetersäure und scheidet sich ab, wenn man eine ziemlich konzentrierte Harnstofflösung mit überschüssiger Salpetersäure versetzt. Die Krystalle sind beim trockenen Erhitzen ohne Rückstand flüchtig und erscheinen meist als rhombische, übereinander geschobene Täfelchen, deren Ränder sich dachziegelförmig decken. In Wasser löst sich die Verbindung leicht, viel schwerer dagegen bei Anwesenheit von freier Salpetersäure. Diese Fällung mittels überschüssiger Salpetersäure kann am einfachsten zum Nachweis von Harnstoff dienen. Man verdunstet zu diesem Zwecke einige Kubikcentimeter Harn bis zum Syrup, extrahiert mit dem dreifachen Volumen

- 1) 50 g Barythydrat und 250 g Bariumchlorid im Liter enthaltend.
- 2) 2 Teile Alkohol und 1 Teil Aether.

Alkohol, verjagt denselben auf dem Wasserbade und setzt tropfenweise Salpetersäure zur wäßrigen Flüssigkeit.

Ganz analog dem salpetersauren Harnstoff erscheint in Bezug auf Bildungsweise und Krystallform der oxalsaure Harnstoff



Außer mit Säuren vereinigt sich der Harnstoff auch mit gewissen Neutralsalzen zu doppelsalzartigen krystallisierenden Verbindungen, so namentlich mit Kochsalz und mit Ammoniumchlorid, ferner mit den Nitraten des Natrons, Silber- und Quecksilberoxyds. Von letzteren ist besonders die Verbindung des Harnstoffs mit Quecksilberoxydnitrat wegen ihrer vollkommenen Unlöslichkeit in Wasser bemerkenswert. Die Vereinigung des Harnstoffs mit diesem Quecksilberoxydsalz erfolgt allerdings, je nach der Konzentration der Harnstofflösung, in quantitativ verschiedenen Verhältnissen. Enthält aber eine Flüssigkeit, wie der Urin, annähernd 2 Proz. Harnstoff, so ist in der neutralen Flüssigkeit die Zusammensetzung des Harnstoff-Quecksilberoxydnitrat-Niederschlags eine konstante.

Hierauf ist von LIEBIG ¹⁾ die erste quantitative Bestimmung des Harnstoffs durch Titrierung mittels einer Quecksilberoxydnitratlösung von bekanntem Gehalt begründet worden. Alle älteren Stoffwechseluntersuchungen sind nach dieser historisch bemerkenswerten Methode durchgeführt worden. Das Prinzip derselben ist folgendes:

Die Verbindung des Harnstoffs mit dem Quecksilberoxydnitrat wird durch kohlensaures Natron nicht zersetzt. Man erhält daher auch keine Gelbfärbung durch ausgeschiedenes Quecksilberoxyd, wenn man einen Tropfen des zu titrierenden Harns mit konzentrierter Sodaauslösung zusammenbringt, solange sich noch Harnstoff in der Flüssigkeit gelöst findet. In dieses aber bei weiterem Zusatz der Quecksilberlösung nicht mehr der Fall, so erzeugt ein Tropfen des nunmehr freien Quecksilberoxydnitrat enthaltenden Harns beim Tüpfeln gegen Sodaauslösung sogleich eine deutliche Gelbfärbung. Aus der Menge der Quecksilberoxydlösung, welche bis zum Eintritt dieser Endreaktion in einem bestimmten Harnvolumen verbraucht worden ist, läßt sich das Quantum des darin vorhandenen Harnstoffs berechnen.

Vorausgesetzt wird bei dieser Methode die vorherige Entfernung der durch Quecksilberlösung ebenfalls fällbaren Phosphorsäure aus dem Harn durch den Zusatz des halben Volumens Barytmischung (1 Teil gesättigte Bariumnitratlösung und 2 Teile konzentriertes Barytwasser). Außerdem ist eine Korrektur für den durch Titration mittels Silbernitrat zu ermittelnden Kochsalzgehalt des Harns notwendig. Denn beim Zusammenbringen von Quecksilberoxydnitrat mit Chlornatrium bildet sich neben salpetersaurem Natron Quecksilberchlorid, welches den Harnstoff, im Gegensatz zum Quecksilberoxydnitrat, nicht fällt.

Weiter muß durch Zugabe von Sodaauslösung oder Bariumkarbonat ²⁾ fortwährend für eine vollkommene Neutralisation des zu titrie-

1) J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 85, 1853, S. 289.

2) Vergl. F. RAUTENBERG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 133, 1865, S. 55, und Th. PFEIFFER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 540 und Bd. 6, 1888, S. 336.

renden Harns gesorgt werden, weil nämlich das Quecksilberoxydnitrat mehr Salpetersäure enthält, als für die neu entstehende Harnstoffverbindung erforderlich ist. Es wird also Salpetersäure frei, welche verändernd auf die Zusammensetzung des Niederschlages einwirkt, während die Titrierung eine bestimmte Konstitution desselben voraussetzt.

Auch die bei der Titration allmählich eintretende Verdünnung des Harns ist eine Fehlerquelle und macht eine Korrektur notwendig, da das angenommene Verhältniß des Quecksilberoxydnitrats mit dem Harnstoff, genau genommen, nur für eine 2-proz. Harnstofflösung Giltigkeit besitzt.

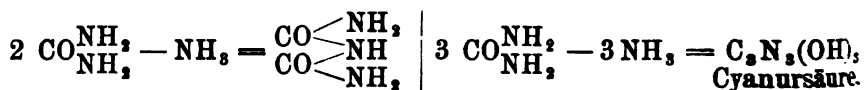
Endlich fallen mit dem Harnstoff auch alle übrigen stickstoffhaltigen organischen Substanzen durch das Quecksilberoxydnitrat. Diese aber werden kaum dieselben Quecksilberoxydmengen für sich in Anspruch nehmen wie die entsprechenden Gewichtsmengen Harnstoff. Von den Stickstoffverbindungen des Harns bleiben nur die Ammoniaksalze in Lösung.

Alle diese Fehlerquellen der LIEBIG'schen Methode sind von PFLÜGER und seinen Schülern durch gewisse Modifikationen und Korrekturen des Verfahrens fast beseitigt worden, so daß man auch nach diesem Prinzip zwar nicht den Harnstoff, wie LIEBIG ursprünglich beabsichtigte, sondern den Gesamtstickstoff des Harns, wie es scheint, mit hinreichender Genauigkeit bestimmen kann.

Immerhin erfordert die Erlernung der von PFLÜGER modifizierten Stickstoffbestimmung nach LIEBIG selbst von dem Geübten ein förmliches Studium, während diese Methode vor dem leicht ausführbaren KJELDAHL'schen Verfahren in Bezug auf Genauigkeit mindestens nichts voraus hat.

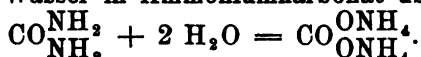
Mehr als ein historisches Interesse vermag daher die LIEBIG'sche Methode, auch in ihrer Modifikation nach PFLÜGER, zur Zeit nicht zu beanspruchen. Sie ist gleich allen übrigen Stickstoffbestimmungen durch das KJELDAHL'sche Verfahren mit Recht völlig außer Kurs gesetzt worden.

Erhitzt man Harnstoff vorsichtig in einem trockenen Probierröhrchen bis zum Schmelzen und darüber hinaus, so entweichen reichlich Ammoniakdämpfe, weil sich bei einer Temperatur von 150 bis 170° C 2 Moleküle Harnstoff unter Abspaltung von 1 Molekül Ammoniak zu Biuret vereinigen. Der Rest des Harnstoffs geht dann beim weiteren Erhitzen unter Austritt von 3 Molekülen Ammoniak in Cyanursäure über. Sobald sich diese zu bilden beginnt, wird die Schmelze plötzlich wieder fest. Die Reaktionen verlaufen in folgender Weise:



Entfernt man das Röhrchen von der Flamme, sobald die Erstarrung der Flüssigkeit beginnt, und löst den erkalten Rückstand in verdünnter Natronlauge, so erhält man bei tropfenweisem Zusatz von verdünnter Kupfersulfatlösung als „Biuretreaktion“ eine schöne Purpurfärbung. Dieselbe Farbenerscheinung geben bekanntlich auch die Albumosen und Peptone (vergl. S. 237) sowie in etwas modifizierter Weise die nativen Eiweißstoffe (vergl. S. 40).

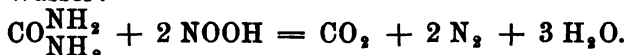
Durch Hydratation geht der Harnstoff leicht unter Aufnahme von 2 Molekülen Wasser in Ammoniumkarbonat über:



Wird diese Umformung des Harnstoffs im Urin durch Mikroorganismen bewirkt, so bezeichnet man sie als alkalische Harn gärung. Diese ist bereits mehrfach besprochen worden (vergl. S. 100 u. 652). Aber auch durch Erwärmen mit Wasser bildet sich aus dem Harnstoff Ammoniumkarbonat, und zwar um so schneller, je mehr die Temperatur des einwirkenden Wassers gesteigert wird ¹⁾. Der Zusatz von Säuren oder Basen beschleunigt diese Harnstoffzersetzung, wobei das entstehende kohlensaure Ammoniak dem zersetzenden Reagens entsprechend weiter zerlegt wird, indem beim Kochen mit Säuren Kohlendioxyd, beim Kochen mit Laugen dagegen Aetzammoniak entweicht.

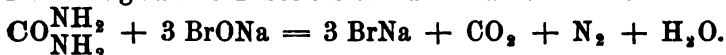
Eine ältere quantitative Bestimmung des Harnstoffs beruht auf einer derartigen Hydratation desselben durch Kochen mit Alkalien ²⁾. Zu diesem Zweck wird der mittels Phosphorwolframsäure von den übrigen organischen stickstoffhaltigen Harnbestandteilen befreite Urin mit ammoniakalischer Chlorbariumlösung im zugeschmolzenen Glasrohr 3—4 Stunden auf etwa 240° C erhitzt. Aus der Menge der im gebildeten Bariumkarbonat enthaltenen Kohlensäure läßt sich dann das vorhanden gewesene Harnstoffquantum berechnen.

Salpetrige Säure, im Ueberschuß zu Harnstoff gefügt, zersetzt denselben wie alle Säureamide in der Weise, daß die Amidogruppe in die Hydroxylgruppe übergeht. Somit zerfällt der Harnstoff durch dieses Reagens vollkommen in Kohlendioxyd, freien Stickstoff und Wasser:



Versetzt man daher eine wäßrige Lösung von Kaliumnitrit tropfenweise mit sehr wenig verdünnter Salpetersäure, so daß keine Gasblasen bemerkbar werden, und fügt zu dieser Flüssigkeit Harnstoff, so entsteht sogleich eine lebhafte Gasentwicklung.

In ganz ähnlicher Weise wie die salpetrige Säure wirkt das unterbromigsaure Natron auf den Harnstoff ein:



Enthält die Lösung des Hypobromits zugleich reichlich Kalilauge, so wird die Kohlensäure absorbiert, und es entweicht nur der Stickstoff.

Von KNOP ³⁾ und HÜFNER ⁴⁾ ist auch diese Reaktion zu einer

1) Vergl. P. CAZENEUVE und L. HUGOUNENQ, Compt. rend., Bd. 97, 1883, S. 48 sowie Bull. de la soc. chim., Bd. 48, 1887, S. 82. W. LEUBE, Virchow's Arch., Bd. 100, 1885, S. 552. M. BERTHÉLOT und G. ANDRÉ, Bull. de la soc. chim., Bd. 47, 1887, S. 841.

2) R. BUNSEN, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 65, 1848, S. 375. Diese Methode ist wesentlich verbessert worden von E. PFLÜGER, sowie von dessen Schülern K. BOHLAND und E. BLEIBTREU, vergl. Pflüger's Arch., Bd. 38, 1886, S. 575, Bd. 43, 1888, S. 10 und Bd. 44, 1888, S. 10.

3) W. KNOP, Chem. Centralbl., 1860, S. 244 und 1870, S. 132 u. 294.

4) G. HÜFNER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 350. Die übrige Litteratur sowie weitere Angaben über diese Methode finden sich

früher beliebten Methode der Harnstoffbestimmung verwendet worden, indem sich aus dem Volumen des entweichenden und in einem graduirten Cylinder (Ureometer) aufgefangenen Stickstoffs die Menge des zersetzten Harnstoffs berechnen läßt. Da indessen dieses Verfahren manche Fehlerquellen in sich birgt und mit der KJELDAHL'schen Bestimmung in Bezug auf zu erzielende Genauigkeit kaum verglichen werden kann, ist es seit der Einbürgerung der letzteren Methode, wie alle übrigen Harnstoff- und Stickstoffbestimmungen, aus der Litteratur der Stoffwechseluntersuchungen fast verschwunden.

Die erste Darstellung des Harnstoffs aus dem Urin, wenn auch im unreinen Zustande, ist schon H. M. ROUELLE d. j. (1773), weiter A. F. FOURCROY und L. N. VAUQUELIN (1799) sowie den gleichzeitigen Untersuchungen von W. CRUIKSHANK zu verdanken. Vollkommen rein gewonnen sowie richtig analysiert wurde derselbe aber erst 1818 von PROUT¹⁾.

Jetzt wird derselbe aus dem Harn der Menschen oder viel vorteilhafter aus Hundeharn nach reichlicher Fleischfütterung etwa in folgender Weise gewonnen:

Um zunächst einen großen Teil der Harnsalze zu entfernen, setzt man zum Urin Barytmischung (vergl. S. 672), solange noch ein Niederschlag entsteht, und neutralisiert mittels verdünnter Schwefelsäure, falls der Harn durch den Zusatz des Baryts alkalisch geworden ist. Nach der Entfernung der Barytsalze wird das Filtrat zu einem dicken Syrup eingedampft. Derselbe ist mit dem 3-fachen Volumen Weingeist zu versetzen und einen Tag stehen zu lassen. Hierauf filtriert man von den starkgefärbten Ausscheidungen ab und verjagt den Alkohol auf dem Wasserbade. Der wäßrige, syrupöse Rückstand wird durch Hineinstellen des Gefäßes in Eiswasser stark gekühlt und bei dieser Temperatur unter Umrühren mit ebenfalls gekühlter, farbloser Salpetersäure im Ueberschuß versetzt, worauf die Flüssigkeit zu einem Brei von salpetersaurem Harnstoff erstarrt. Versäumt man die Abkühlung, so erleidet man durch die reduzierende Einwirkung gewisser Harnbestandteile auf die Salpetersäure, unter Bildung von salpetriger Säure, starke Verluste an Harnstoff (vergl. S. 675). Der Krystallbrei wird nunmehr auf ein Saugfilter gebracht, von der Mutterlauge möglichst schnell und vollkommen befreit und mit etwas kalter Salpetersäure ausgewaschen, bis die ablaufende Flüssigkeit nur noch wenig gefärbt ist. Hierauf übergießt man den fast trocken gewordenen salpetersauren Harnstoff in einer geräumigen Porzellanschale mit heißem Wasser und trägt in die Lösung unter Umrühren reines Bariumkarbonat in kleinen Anteilen ein, bis keine Kohlensäure mehr entweicht und die Flüssigkeit die saure Reaktion verloren hat. Hierdurch ist der gesamte salpetersaure Harnstoff zersetzt worden. Die Masse enthält nunmehr außer salpetersaurem Baryt im wesentlichen nur noch Harnstoff. Um letzteren zu isolieren, wird nach dem Zusatz von etwas frisch ausgeglühter Tierkohle, welche den Rest des noch vorhandenen Farbstoffs aufnehmen soll, völlig zur Trockene gedampft

bei E. PFLÜGER und F. SCHENCK, Pflüger's Arch., Bd. 38, 1886, S. 325. Vergl. auch F. SCHENCK, ebendas., Bd. 38, 1886, S. 511, sowie PFLÜGER, Bd. 38, 1886, S. 503.

1) W. PROUT, Journ. f. Chemie u. Physik (herausg. von Schweigger-Seidel), Bd. 22, 1818, S. 449.

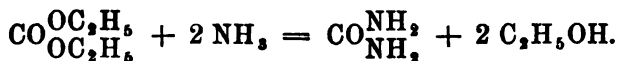
und der Harnstoff mit absolutem Alkohol extrahiert. Derselbe krystallisiert aus der konzentrierten alkoholischen Flüssigkeit meist in farblosen Prismen heraus, welche durch Absaugen von der Flüssigkeit befreit und durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Alkohol völlig gereinigt werden.

Der käufliche Harnstoff wird übrigens ausschließlich synthetisch gewonnen, und zwar nach dem zuerst von WÖHLER¹⁾ im Jahre 1828 verwendeten Prinzip, welches in der Folgezeit nicht nur für die Physiologie, sondern auch für die organische Chemie eine so hohe Bedeutung erlangt hat. Denn durch diese Darstellung des Harnstoffs wurde zunächst der Beweis geliefert, daß die Substanzen des Tierkörpers sich auch ohne Zuhilfenahme der sog. Lebenskraft künstlich herstellen lassen (vergl. S. 2).

Es sind eine ganze Reihe verschiedener Darstellungsmethoden des Harnstoffs im Gebrauch, welche auf dem WÖHLER'schen Prinzip beruhen. In jedem Falle wird zunächst durch Oxydation von Ferrocyankalium oder viel besser käuflichem Cyankalium mittels Mennige²⁾, Braunstein³⁾ oder Kaliumpermanganat⁴⁾ cyansaures Kali erzeugt.

Nach der Vorschrift von WILLIAMS kann hierzu in der Weise vorgegangen werden, daß man käufliches Cyankalium bei schwacher Rotglut in einem flachen eisernen Gefäß zum Schmelzen bringt und sodann Mennige unter Umrühren in kleinen Portionen hinzufügt. Die erkaltete Masse wird gepulvert, mit kaltem Wasser ausgezogen und zur filtrierten Lösung salpetersaurer Baryt gesetzt, solange noch ein Niederschlag entsteht. Hierdurch wird die vorhandene Kohlensäure als Bariumkarbonat gefällt. Die Mutterlauge liefert sodann auf Zusatz von salpetersaurem Blei reines cyansaures Blei, welches vollständig auszuwaschen und bei mäßiger Wärme zu trocknen ist. Zur Darstellung von Harnstoff braucht man nur äquivalente Mengen des Bleisalzes und Ammoniumsulfat mit Wasser bei mäßiger Wärme zu digerieren, zu filtrieren und einzudampfen. Während des Eindunstens setzt sich alsdann das in der Lösung nunmehr enthaltene Ammoniumcyanat durch eine Umlagerung der Atome in den isomeren Harnstoff um ($\text{C}\equiv\text{NO}\cdot\text{NH}_4 = \text{CO}\overset{\text{NH}_2}{\underset{\text{NH}_2}{\text{N}}}$), welcher nach dem vollständigen Verdunsten des Wassers durch Extrahieren mittels absoluten Alkohols isoliert wird.

Die übrigen Darstellungsmethoden des Harnstoffs besitzen nur theoretisches Interesse. So kann derselbe durch die Einwirkung von Kohlensäurechlorid (Phosgen) oder von Kohlensäureestern auf Ammoniak gewonnen werden:



Ferner entsteht Harnstoff durch energische Wasserentziehung

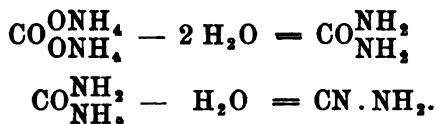
1) F. WÖHLER, Poggendorff's Annal., Bd. 12, 1828, S. 253.

2) JOHN WILLIAMS, Zeitschr. f. Chem., Bd. 11, 1868, Heft 11, S. 352.

3) J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 38, 1841, S. 108.

4) J. VOLHARD, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 259, 1890, S. 377.

(Erhitzen mit metallischem Natrium) aus dem Ammoniumkarbonat ¹⁾. Der gebildete Harnstoff geht dann weiterhin unter nochmaliger Wasserabgabe in Cyanamid über ²⁾):



Umgekehrt kann man auch durch die wassereinführende Wirkung von Säuren aus dem Cyanamid zunächst wieder Harnstoff und dann die Ammoniaksalze der betreffenden Säuren erhalten.

Ueber die Bedeutung und die quantitativen Verhältnisse der Ammoniaksalze des Harns gegenüber dem Harnstoff ist oben ausführlich berichtet worden.

Die absolute Menge des Ammoniaks beträgt im 24-stündigen Harn beim gesunden Menschen und bei gemischter Kost im Mittel 0,7 g ³⁾. Indessen wechseln diese Mengen je nach der Ernährungsweise, indem bei reiner Fleischkost bedeutend mehr, bei vegetabilischer dagegen bedeutend weniger Ammoniak ausgeschieden wird ⁴⁾, welches mit der andauernden Alkaleszenz des Harns durch fixe Alkalien fast gänzlich verschwindet ⁵⁾.

Unter pathologischen Verhältnissen wird nach unseren früheren Ausführungen eine Zunahme der Ammoniaksalze bei allen Krankheiten eintreten müssen, welche einen gesteigerten Eiweißzerfall und somit auch eine vermehrte Bildung von Schwefelsäure zur Folge haben. Dies ist besonders der Fall bei Fieberbewegungen ⁶⁾ und ganz speziell in gewissen Stadien des Diabetes ⁷⁾, wo außer der stark vermehrten Schwefelsäure noch bestimmte andere Säuren, wie Oxybuttersäure und Acetessigsäure im Harn auftreten und durch Ammoniak abgesättigt sind. Daß endlich auch die Ammoniakausscheidung bei gewissen Erkrankungen der Leber vermehrt ist, indem ein größerer oder geringerer Anteil des Harnstoffs im Urin durch Ammoniumlaktat substituiert ist, wurde bereits erwähnt (vergl. S. 315).

1) H. KOLBE und A. v. BASAROFF, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 146, 1868, S. 142.

2) Vergl. H. J. H. FENTON, *Journ. soc. chim.*, Bd. 41, 1882, S. 262, sowie F. EMICH, *Monatshefte f. Chem.*, Bd. 10, 1889, S. 321.

3) C. NEUBAUER, *Journ. f. prakt. Chem.*, Bd. 64, 1852, S. 183, sowie C. NEUBAUER und J. VOGEL's *Harnanalyse*, 9. Aufl., 1890, S. 27. Vergl. auch v. KNIERIEM, *Zeitschr. f. Biol.*, Bd. 10, 1874, S. 274.

4) G. CORANDA, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 12, 1880, S. 76. G. GÜMLICH, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 17, 1893, S. 19.

5) Vergl. S. 649.

6) Diese Thatsache an sich war schon J. LIEBIG bekannt. Vergl. *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 50, 1844, S. 195. Vergl. ferner E. HALLEVORDEN, *Ueber Ausscheidung von Ammoniak im Urin bei pathologischen Zuständen*, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 12, 1880, S. 237. K. BOHLAND, *Pflüger's Arch.*, Bd. 43, 1888, S. 68. G. GÜMLICH, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 17, 1893, S. 30.

7) Vergl. E. HALLEVORDEN, *Ueber die Ausscheidung von Ammoniak im Urin*, *Arch. f. exper. Path. u. Pharmak.*, Bd. 12, 1880, S. 237. E. STADELMANN, *Ueber die Ursachen der pathologischen Ammoniakausscheidung*

Zur Bestimmung des Ammoniaks im Harn dient fast ausschließlich die Methode von SCHLÖSING¹⁾, welche sehr genaue Resultate ergibt. Um dieselbe auszuführen, giebt man etwa 25 ccm Harn in eine flache Glasschale mit steilen Wänden, legt auf dieselbe ein durch Biegen eines Glasstabes hergestelltes Dreieck, welches eine zweite kleinere Schale trägt, die aus einer Bürette mit etwa 25 ccm $\frac{1}{6}$ Normalschwefelsäure beschickt wird.

Daz Ganze wird auf die mattgeschliffene Glasplatte eines glockenförmigen, nicht zu großen Exsikkators gestellt. Fügt man jetzt zu dem Harn etwa 20 ccm Kalkmilch und deckt die gut gefettete Glasglocke über den Apparat, so wird allmählich das gesamte im Harn befindliche Ammoniak in Freiheit gesetzt, ohne daß sich der Harnstoff oder die übrigen stickstoffhaltigen Harnbestandteile im geringsten verändern. Nach 3 Tagen ist aus dem Harn alles Ammoniak ausgetrieben und von der Schwefelsäure vollkommen absorbiert worden. Man färbt die saure Flüssigkeit mit Cochenilletinktur und titriert mit $\frac{1}{6}$ Normalnatronlauge zurück, bis der Neutralitätspunkt erreicht ist. Die ermittelte Differenz an Schwefelsäure ergibt die Menge des Ammoniaks. 1 ccm $\frac{1}{6}$ Normalschwefelsäure bindet 0,0034 g Ammoniak.

Zum qualitativen Nachweis des Ammoniaks im Harn bringt man eine Probe desselben mit überschüssiger Kalkmilch in ein Kölbchen, welches mit einem nach unten röhrenförmig verjüngten, oben geschlossenen kurzen Glaszylinder in Verbindung steht. Enthält der Harn Ammoniak, so wird ein Stückchen angefeuchtetes Curcumpapier, welches sich in dem cylindrischen Aufsatz des Kolbens befindet, allmählich braun gefärbt.

Die Harnsäure ($C_5H_4N_4O_3$) ist im menschlichen Urin 1776 von C. W. SCHEELE entdeckt worden. Sie kommt in wechselnder Menge im Harn aller Säugetiere vor. Speziell ist sie im Urin vom Rind²⁾, Schwein³⁾, Pferd⁴⁾, von der Ziege⁵⁾, vom Schaf⁶⁾ und vom Kaninchen⁷⁾ nachgewiesen. Bei manchen Fleischfressern, wie beim Hund

beim Diabetes etc., ebendas., Bd. 17, 1883, S. 419. Ferner O. MINKOWSKI, ebendas., Bd. 18, 1884, S. 37, und H. WOLPE, ebendas., Bd. 21, 1886, S. 159.

1) Vergl. hierüber namentlich C. NEUBAUER und J. VOGEL, Harnanalyse, 9. Aufl., 1890, S. 458, sowie C. NEUBAUER, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 64, 1852, S. 177.

2) E. BRÜCKE, Arch. f. Anat. u. Physiol. (J. Müller's), 1842, S. 91. G. MEISSNER und C. U. SHEPARD, Untersuchungen über das Entstehen der Hippursäure im Tierorganismus, Hannover 1863, S. 81. F. MITTELBACH, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 464.

3) E. MEISSL und F. STROHMER, Monatshefte f. Chem., Bd. 4, 1883, S. 10. G. SALOMON, Du Bois Arch., 1884, S. 175 und Virchow's Arch., Bd. 95, 1884, S. 527. F. MITTELBACH, a. a. O. S. 465.

4) G. MEISSNER und C. U. SHEPARD, a. a. O. S. 81. F. MITTELBACH, a. a. O. S. 465.

5) G. MEISSNER und C. U. SHEPARD, a. a. O. S. 81.

6) F. MITTELBACH, a. a. O. S. 464.

7) G. MEISSNER und C. U. SHEPARD, a. a. O. S. 81.

und der Katze, bildet sie dagegen keinen konstanten Harnbestandteil¹⁾ und ist nur meistens im Urin dieser Tiere vorhanden²⁾, namentlich bei animaler Kost³⁾. Ob dieses zeitweise Fehlen der Harnsäure beim Hund und der Katze auf eine mangelnde Oxydation der Nukleinbasen, wie bei den Amphibien und Fischen, oder auf eine weitere Oxydation der Harnsäure zu Kohlensäure und Harnstoff zurückgeführt werden muß, ist nicht festgestellt.

Auch beim Menschen ist die absolute Menge der Harnsäure keineswegs eine feststehende. Sie wechselt in erster Linie individuell und schwankt zwischen 0,2—1,4 g in der täglichen Harnmenge. Doch werden meist 0,8 g gefunden⁴⁾.

Im übrigen sind die Verhältnisse, von denen das Steigen und Fallen der Harnsäureausscheidung beim Menschen abhängt, trotz zahlreicher Untersuchungen, noch wenig aufgeklärt. Mit einem vermehrten Eiweißumsatz nimmt die Harnsäure im Urin nicht immer entsprechend zu⁵⁾. Es scheint, daß hierbei die Art der Eiweißnahrung eine gewisse Rolle spielt. Fleischnahrung hat im Gegensatz zu vegetabilischer Eiweißnahrung im allgemeinen ein deutlicheres Ansteigen der absoluten Harnsäuremenge zur Folge⁶⁾.

Ebensowenig ausgeprägt, wie in der Norm, sind die Verhältnisse der Harnsäureausscheidung bei Krankheiten. Die ältere Anschauung, daß im Fieber die Harnsäure im Verhältnis zum Harnstoff stets vermehrt sei, scheint widerlegt zu sein. Nur bei akuten, kritisch oder mit beschleunigter Lysis endenden Krankheiten (insbesondere Pneumonie) erfährt nach dem Fieberabfall die Harnsäuremenge eine Steigerung⁷⁾.

Einseitig vermehrt findet sich ferner die Harnsäure im Urin in den allermeisten Fällen bei der Leukämie, wo nachweislich eine abnorm große Zahl von weißen Blutkörperchen gebildet wird und zerfällt (Leukocytose), und daher auch mehr Kernnukleine als Material

1) G. SANARELLI, Chem. Centralbl., 1887, S. 804 sowie Jahresber. über die Fortschr. d. Chem. f. 1887, S. 2341.

2) M. STADTHAGEN, Virchow's Arch., Bd. 109, 1887, S. 418.

3) G. MEISSNER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 31, 1868, S. 306.

4) ERNST SCHULTZE, Pflüger's Arch., Bd. 45, 1889, S. 427. E. SAL-KOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 117, 1889, S. 572.

5) C. v. NOORDEN, Lehrbuch der Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1893, S. 54. Hier findet sich die gesamte Litteratur. Vergl. ferner C. DAPPER, Ueber Harnsäureausscheidung beim gesunden Menschen unter verschiedenen Ernährungsverhältnissen, bei C. v. NOORDEN, Beiträge zur Lehre vom Stoffwechsel des gesunden und kranken Menschen, Berlin 1894, Heft 2.

6) Vergl. besonders A. HERMANN, Abhängigkeit der Harnsäureausscheidung von Nahrungs- und Genußmitteln etc., Arch. f. klin. Med., Bd. 43, 1888, S. 273. Indessen gilt dies nicht für alle Fälle. Vergl. hierüber W. CAMERER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 140.

7) C. BARTELS, Untersuchungen über die Ursachen einer gesteigerten Harnsäureausscheidung in Krankheiten, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 1, 1866, S. 13. O. GERDES, Ueber Stickstoff- und Harnsäureausscheidung bei verschiedenen Krankheiten, Inaug.-Diss. Bonn 1890. C. v. NOORDEN, Lehrbuch, S. 211—213. W. KÜHNAU, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 28, 1896, S. 2.

für eine Oxydation zu Harnsäure disponibel werden. Tagesmengen von 5 g Harnsäure sind bei dieser Krankheit keine Seltenheit¹⁾. Bemerkenswert ist die Thatsache, daß Chiningaben bei Leukämikern die Ausscheidung der Harnsäure sowohl als auch der ebenfalls bei dieser Krankheit vermehrten Nukleïnbasen im Harn vermindern²⁾. Nun ist aber bekannt, daß Chinin die Lebensthätigkeit der Gewebe hemmt (vergl. S. 18 u. S. 355) und infolgedessen den Zerfall der Leukocyten einschränkt. Dieser Parallelismus zwischen dem Auftreten der Harnsäure und der Nukleïnbasen ist eine Stütze für die Anschauung, daß beide gleicher Abstammung sind (vergl. S. 665 u. 666).

Eine zeitweilige Verminderung der Harnsäureausscheidung wurde früher als Ursache der Arthritis urica allgemein angenommen³⁾. Man stellte sich vor, daß bei derselben die Urate in abnormer Menge im Blute kreisten und so Gelegenheit fänden, sich in bestimmten Geweben, wie dem Periost, der Haut und namentlich dem Gelenkknorpel, niederzuschlagen, wo die kreidigen Ablagerungen schon 1797 von W. H. WOLLASTON als harnsaure Salze erkannt wurden.

Neuere Untersuchungen scheinen indessen trotz einer Unzahl gegenteiliger Angaben festgestellt zu haben, daß sich die Ausscheidung der Harnsäure bei den Gichtikern in denselben weiten Grenzen bewegt, wie beim Gesunden. Die Urate sind bei dieser Krankheit im Urin weder in irgend einem Stadium abnorm vermindert, noch vermehrt. Ebenso hat sich im Blut der Gichtiker mit Sicherheit eine Vermehrung der Harnsäure nicht erkennen lassen.

Nach v. NOORDEN⁴⁾ spielt denn auch die zirkulierende Harnsäure in der Vorgeschichte der gichtischen Entzündungen und Harnsäureablagerungen keine Rolle. Dieser Forscher ist vielmehr der

1) W. EBSTEIN, Verhandl. d. VIII. Kongr. f. innere Med., 1889, S. 143. Vergl. auch schon H. RANKE, Beobachtungen und Versuche über die Ausscheidung der Harnsäure beim Menschen etc., München 1858.

2) M. KUMAGAWA, Ueber die Wirkung einiger antipyretischer Mittel etc., Virchow's Arch., Bd. 113, 1888, S. 134 u. ff. J. HORBACZEWSKI, Beiträge zur Kenntnis der Bildung von Harnsäure und der Xanthinbasen, sowie der Entstehung der Leukocyten im Säugetierorganismus, Monatshefte f. Chem., Bd. 12, 1891, S. 221.

3) Vergl. namentlich A. B. GARROD, Die Natur und Behandlung der Gicht (deutsch von EISENMANN), Würzburg 1861. Dieselbe Anschauung vertritt neuerdings wieder W. HIS. Nach diesem Forscher „wird der akute Gichtanfall durch eine starke Verminderung der Harnsäure eingeleitet, während mit dem Beginn der Gelenkerscheinungen die Harnsäuremenge wieder ansteigt und sich einige Tage auf einer weit über dem Mittel liegenden hält, um dann allmählich auf die mittlere Höhe abzusinken“. Vergl. W. HIS, Untersuchungen an Gichtkranken, Wiener med. Blätter, 1896, No. 19.

B. LAQUER dagegen findet bei der Gicht die Harnsäuremenge nicht vermehrt. „Da die Schwankungen schon in der Norm außerordentliche sind, so ist eine Alloxurdiathese bei Gicht eine vorläufig unbewiesene Annahme.“ Vergl. B. LAQUER, Ueber die Ausscheidungsverhältnisse der Alloxurkörper, Wiesbaden (Bergmann), 1896, S. 382. Hier findet sich eine ausführliche Litteraturangabe.

4) C. v. NOORDEN, Lehrbuch der Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1893, S. 432—440.

Meinung, daß der gichtische Prozeß auf eine spezifische örtliche Erkrankung der betreffenden Gewebe zurückzuführen ist. Es kommt zu Veränderungen, welche teils den Charakter der Entzündung, teils der Nekrose tragen. Diesen Vorgängen ist aber ein charakteristischer Stempel insofern aufgeprägt, als Harnsäure aus dem Material der erkrankten Zellen entstehen kann, wiewohl dies nicht unter allen Umständen nötig ist. So kommt es, je nach der Akuität des Prozesses und anderen Verhältnissen, in den gichtisch erkrankten Teilen zu reichlicher, spärlicher oder auch gar keiner Harnsäureablagerung. Die aber einmal gebildete Harnsäure bleibt an Ort und Stelle liegen, weil sie in den Säften — trotz deren Alkaleszenz — unlöslich ist. Diese Hypothese beruht zum Teil auf den Untersuchungen von EBSTEIN¹⁾, welcher zweifellos dargethan hat, daß entzündliche und nekrotisierende Prozesse in den Geweben Vorbedingung für die Harnsäureablagerung sind, und ferner, daß es spezifisch gichtische Entzündungen ohne Harnsäureniederschläge giebt. Für die NOORDEN'sche Anschauung spricht ganz besonders auch die Thatsache, daß bei der Leukämie, wo nachweislich die in den Säften zirkulierende Harnsäure vermehrt ist, es niemals zur Ablagerung von Uraten in irgend welchen Geweben kommt.

Mit dieser neueren Auffassung über die Ursache der Gicht wird allerdings den üblichen therapeutischen Maßnahmen gegen dieses Leiden jeder rationelle Hintergrund entzogen. Man beabsichtigt bekanntlich durch reichliche Zufuhr von alkalischen Wässern (Wiesbadener „Gichtwasser“, die Quellen von Wildungen, Vichy, Fachingen, Salzbrunn, Ems, Karlsbad, Neuenahr etc.) die Alkaleszenz der Säfte zu erhöhen und dadurch die krankhaften Harnsäureablagerungen zu verhindern oder gar wieder in Lösung zu bringen. Dieses Verfahren hat aber nur einen Sinn, wenn thatsächlich ein Harnsäureüberschuß im Blute kreisen würde, was nicht der Fall ist. Aber selbst wenn die ältere Anschauung, welche eine Harnsäureausfällung als Ursache der Gicht annimmt, zutreffend wäre, widerspricht doch die Vorstellung, daß es möglich sei, durch Einnehmen von Natriumkarbonat den Gehalt des Blutes an Alkali willkürlich zu erhöhen, den thatsächlichen Verhältnissen und ist nicht vereinbar mit der regulierenden Funktion der Nieren, welche dafür sorgen, daß die Zusammensetzung und somit auch der Alkaligehalt des Blutes unter allen Umständen ein ganz bestimmter bleibt, indem jeder Ueberschuß an aufgenommenen Alkalien sogleich in den Harn befördert wird²⁾.

Die Behauptung, daß Alkaleszenzschwankungen des Blutes im Krankheitsbilde der Gicht eine wesentliche Rolle spielen und das Werden und Vergehen der Gichtknoten beeinflussen, steht nach v. NOORDEN³⁾ „auf derselben Stufe, wie der Glaube, daß alkoholische Getränke das Fett der Gewebe, und saure Arzneien den Kalk der Osteophyten und der Trichinenkapsel lösen, oder daß man durch Austernschalen ein Carcinom zur Verkalkung bringen und durch das Trinken einer verdünnten Eisenchloridlösung die Blutung einer Lungen-

1) W. EBSTEIN, Die Natur und Behandlung der Gicht, Verhandl. d. VIII. Kongr. f. innere Med., 1889, S. 133.

2) Vergl. S. 650.

3) C. v. NOORDEN, Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1893, S. 441.

arterie stillen könne. Ueberdies spricht die klinische Erfahrung, die absolute Immunität der Gichtknoten gegen Alkalidarreichung deutlich genug.“ Auch die Ausscheidungsverhältnisse der Harnsäure werden hierdurch in keiner Weise geändert¹⁾. Die angeblich günstige Statistik der Badeärzte will gegenüber diesen kritischen Erwägungen wenig besagen. Denn Heilerfolge stehen bekanntlich auch den „Homöopathen“ zur Seite.

Noch weniger zu rechtfertigen ist die Verordnung gewisser Specifica gegen die Gicht, wie das neuerdings empfohlene Piperazin (vergl. S. 540), das ferner gepriesene Lysidin, das Ureidin, die Tinctura colchici oder das schon lange in Gebrauch stehende, aber keineswegs ungiftige Lithiumkarbonat. Da diese Substanzen im Reagenzglas die Harnsäure verhältnismäßig leicht lösen, so hat man irrthümlich geglaubt, daß diese lösende Eigenschaft auch für den Organismus in Betracht käme, wenn man dem Patienten einige Decigramme Lithiumkarbonat darreichte oder gar Mineralwässer verordnete, die ein Centigramm Lithium im Liter enthalten. BUNGE²⁾ bemerkt hierzu sehr richtig: „Bei dieser naiven Idee handelt es sich einfach um ein Ignorieren des BERTHOLLET'schen Gesetzes. Wir wissen, daß in Lösungen von Basen und Säuren jede Säure auf alle Basen sich verteilt nach Maßgabe ihrer Massen. Von der Harnsäure wird also nur der aller kleinste Teil an Lithium gebunden sein, der größte Teil an die verhältnismäßig so große Menge von Natron, die wir als Kochsalz einführen. Der größte Teil des Lithiums aber wird an das Chlor des Kochsalzes, an Schwefelsäure und Phosphorsäure gebunden im Harn auftreten. Die Löslichkeit der Harnsäure wird nicht vermehrt werden.“ Zum Ueberfluß gelangt das Lithiumkarbonat gar nicht als solches zur Resorption, sondern wird schon durch die Salzsäure des Magensaftes in Chlorlithium umgewandelt.

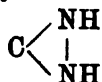
Die Ursachen der Gicht sind durchaus dunkel. Anscheinend spielen Alkoholmißbrauch und Erkältungen hierbei eine Rolle. Dagegen ist die Anschauung, daß einseitiger Fleischgenuß zum Gichtleiden disponiere, gewiß unbegründet, wenn auch nicht geleugnet werden kann, daß Alkoholiker zum vorwiegenden Fleischgenuß hinneigen.

Ueber die Eigenschaften der Harnsäure ist folgendes zu bemerken. Dieselbe bildet ein schneeweißes Pulver, welches aus durchsichtigen rhombischen Täfelchen besteht. Dagegen ist die aus dem Harn sich abscheidende Harnsäure immer mit Farbstoff beladen und daher mehr oder weniger braunrot gefärbt. Auch ist unter diesen Umständen die Krystallform der Harnsäure verändert. Dieselbe bildet meist die Form von kurzen, dicken, oft durchwachsenen oder rosettenförmig angeordneten Wetzsteinen. Ferner ist eine sogenannte Tonnen-, Kamm- und Hantelform nicht selten. Von Alkohol und von Aether wird die Harnsäure nicht gelöst. Dagegen löst sich von dieser Säure etwa $\frac{1}{2}$ g in einem Liter siedenden Wassers, während kaltes Wasser nur den zehnten Teil hiervon aufzunehmen vermag. Die gleichzeitige

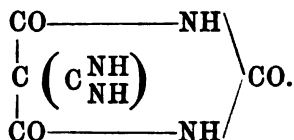
1) Vergl. u. a. W. HIS, Untersuchungen an Gichtkranken, Wiener med. Blätter, 1896, No. 19. Ferner: B. LAQUEE, Ueber die Ausscheidungsverhältnisse der Alloxurkörper, Wiesbaden (Bergmann) 1896, S. 365.

2) G. BUNGE, Lehrbuch d. physiol. Chem., 1894, S. 330.

Diese Thatsache würde zu der Annahme berechtigen, daß die Harnsäure ein Alloxan vorstellt, in welchem ein Sauerstoffatom durch den zweiwertigen Harnstoffrest

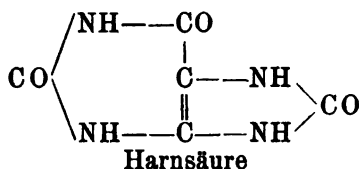
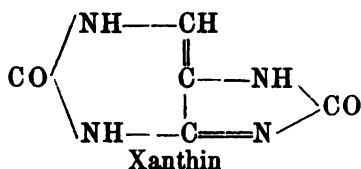


vertreten sei und ihr demnach folgende Strukturformel zukäme:



Denn durch Aufnahme von einem Atom Sauerstoff und einem Molekül Wasser würde in der That aus einem derartigen Komplex Alloxan und Harnstoff entstehen müssen¹⁾.

Indessen ist die Konstitution der Harnsäure doch eine andere, wie zuerst MEDICUS²⁾ und später EMIL FISCHER³⁾ nachgewiesen haben. Die Struktur der Harnsäure entspricht nämlich durchaus derjenigen des ihr so nah verwandten und nur um ein Sauerstoffatom ärmeren Xanthins, dessen Formel ebenfalls durch EMIL FISCHER festgestellt ist:



Daß die oben mitgeteilte, einfachere Strukturformel für die Harnsäure nicht die zutreffende ist, wird namentlich dadurch begründet, daß sich aus der Harnsäure je nach den Bedingungen durch direkte Methylierung zwei verschiedene isomere Monomethylharnsäuren darstellen lassen, von denen die eine bei der Oxydation Methylalloxan und Harnstoff, die andere dagegen Alloxan und Methylharnstoff liefert. Mithin können die Imidgruppen der Harnsäure nicht gleichwertig sein, was aber bei der Annahme einer symmetrischen Formel der Fall sein müßte. Es bleibt daher nur die zuletzt angeführte, dem Xanthin entsprechende unsymmetrische Strukturformel übrig, mit deren Hilfe sich auch alle Umsetzungen der Harnsäure leicht erklären lassen.

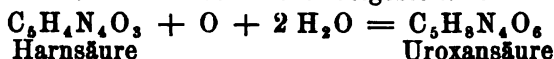
Nach dieser Formel würde die Harnsäure als das Diureid einer Trioxyakrylsäure $\text{C} \begin{array}{c} \text{OH} \\ \diagup \\ \text{OH} \end{array} = \text{C} \cdot \text{OH} - \text{COOH}$ aufzufassen sein, während das Xanthin das Diureid der Dioxyakrylsäure $(\text{CH} \cdot \text{OH} = \text{C} \cdot \text{OH} - \text{COOH})$ ist.

1) Vergl. hierüber F. WÖHLER und J. LIEBIG, Annal. d. Chem. und Pharm., Bd. 26, 1838, S. 241, sowie A. BAEYER, ebendas., Bd. 127, 1863 und Bd. 130, 1864, S. 129.

2) L. MEDICUS, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 175, 1875, S. 236.

3) EMIL FISCHER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 328 u. 1776.

Wenn man eine alkalische Harnsäurelösung monatelang an der Luft stehen läßt, oder aber durch die kochende Flüssigkeit einen Luftstrom leitet, so entsteht unter Aufnahme von Sauerstoff und Wasser das Alkalisalz eines Oxydationsproduktes der Harnsäure, der sog. „Uroxansäure“, deren Konstitution noch nicht festgestellt ist:



Uroxansäures Natron bildet sich auch, wenn man zu einer alkalischen, möglichst kalt gehaltenen Harnsäurelösung Kaliumpermanganat in kleinen Anteilen giebt¹⁾.

Aus der Uroxansäure geht dann weiter unter verschiedenen Umständen, namentlich aber durch anhaltendes Kochen der alkalischen Lösung unter Abspaltung von Ammoniak und Kohlensäure „Oxonsäure“ hervor:



Gegen reduzierende Agentien ist die Harnsäure sehr beständig. Selbst bei monatelanger Einwirkung von Natriumamalgam bleibt die Säure in der alkalischen Lösung völlig unverändert und geht nicht in Xanthin über, wie man erwarten sollte²⁾. Diese Beständigkeit der Harnsäure gegen Reduktionsmittel ist für die absolute Feststellung ihrer Konstitution um so ungünstiger, als es auch umgekehrt nicht gelingt, das Xanthin oder eine andere Nukleobase durch künstliche Oxydation in Harnsäure überzuführen. Stets tritt hierbei eine Spaltung in Allophan und Harnstoff ein. Nur im Tierkörper scheint sich nach unseren früheren Ausführungen diese Oxydation der Xanthinbasen zu Harnsäure ohne gleichzeitige Spaltung zu vollziehen.

Verdampft man eine Spur Harnsäure mit wenigen Tropfen verdünnter Salpetersäure auf dem Deckel eines Porzellantieglers über der freien Flamme zur Trockene, so hinterbleibt ein gelber bis ziegelroter Rückstand. Giebt man zu einer erkalteten Masse einen Tropfen Ammoniak, so entsteht eine schön rote Färbung von purpursauem Ammoniak, welche letzteres nach der Uebersättigung mit Natronlauge in das blauviolette Natronsalz übergeht (Murexidprobe)³⁾. Beim Erwärmen tritt sogleich und dauernd Entfärbung ein (Unterschied von Guanin und Xanthin, welche eine der Murexidprobe entsprechende Farbenreaktion geben)⁴⁾.

Die Darstellung der Harnsäure aus dem Urin beruht auf ihrer ziemlich ausgiebigen Fällbarkeit, wenn man den Harn mit Salzsäure übersättigt (5 ccm konz. Salzsäure auf 100 ccm Harn) und dann 48 Stunden stehen läßt. Durch Auflösen in verdünnter Natron-

1) Vergl. besonders E. SUNDWIK, Ueber Uroxansäure und Oxonsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 335. Hier finden sich die älteren Angaben von G. STÄDELER, A. STRECKER, L. MEDICUS und anderen besprochen.

2) EMIL FISCHER, Ueber die Harnsäure, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, S. 329.

3) J. LIEBIG und F. WÖHLER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 26, 1838, S. 254, 267 u. 319.

4) Vergl. S. 55, 436 u. 438.

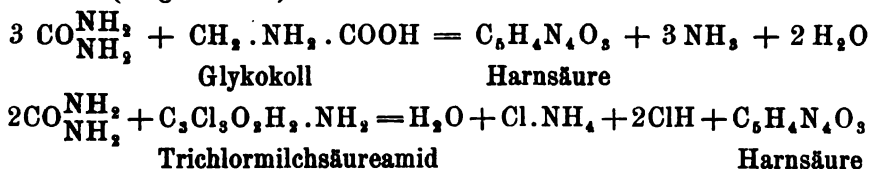
lauge, Entfärbung der erhitzten Flüssigkeit mit Tierkohle und Ausfällung mit Salzsäure kann man sie völlig rein gewinnen.

Indessen wird zur Darstellung der Harnsäure wohl kaum jemals der Harn verwendet. Vielmehr dienen hierzu am bequemsten die käuflichen Schlangensexkremente aus den Menagerien.

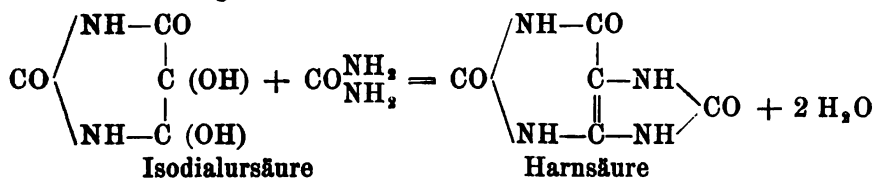
Um diese auf Harnsäure zu verarbeiten, werden die zerkleinerten Kotballen so lange mit verdünnter Kalilauge gekocht, bis kein Ammoniak mehr entweicht. Das ausgeschiedene saure harnsaure Kali wird mit Wasser gewaschen, in warmer Kalilauge aufgenommen und hieraus die freie Harnsäure durch Uebersättigung mit Salzsäure zur Ausscheidung gebracht. In ähnlicher Weise gestaltet sich die bedeutend weniger zweckmäßige Darstellung der Harnsäure aus Guano¹⁾.

Eine künstliche Darstellung der Harnsäure aus anderen Verbindungen läßt sich nach HORBACZEWSKI²⁾ in mehrfacher Weise bewerkstelligen.

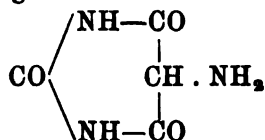
Daß sie beim Zusammenschmelzen von Harnstoff und Glykokoll sich bildet, wurde bereits mitgeteilt (vergl. S. 661). Ebenso ist ihre Darstellung von Trichlormilchsäureamid mit Harnstoff schon erwähnt worden (vergl. S. 315):



Bedeutend glatter scheint die Harnsäuresynthese nach BEHREND und ROOSEN³⁾ zu verlaufen. Diese Forscher erhielten Harnsäure in reichlicher Ausbeute durch Kondensation von Isodialursäure mit Harnstoff bei der Gegenwart von Schwefelsäure:



Behandelt man endlich den durch eine NH₂-Gruppe substituierten Malonylharnstoff, das sog. Uramil



mit cyansaurem Kali, so entsteht Pseudoharnsäure⁴⁾, eine Substanz,

1) A. STRECKER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 118, 1861, S. 152.

2) J. HORBACZEWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 15, 1882, S. 2678 sowie Monatshefte f. Chem., Bd. 8, 1887, S. 201 u. 584.

3) R. BEHREND und O. ROOSEN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 21, 1888, S. 999 und Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 251, 1888, S. 235.

4) A. SCHLIEFER und A. BAEYER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 127, 1863, S. 3.

welche um 1 Molekül Wasser reicher ist als die gewöhnliche Harnsäure und in letztere durch geeignete wasserentziehende Mittel, wie schmelzende Oxalsäure, übergeführt wird¹⁾).

Eine quantitative Bestimmung der Harnsäure im Urin von völlig befriedigender Exaktheit ist zur Zeit nicht bekannt²⁾).

Nach den gebräuchlichen Methoden wird die Harnsäure entweder direkt aus dem Harn durch Salzsäure gefällt, oder es geht besser dieser Fällung eine ziemlich umständliche Isolierung der Harnsäure voraus, welche schließlich als eine Lösung von harnsaurem Natron erhalten wird. Aus dieser Flüssigkeit ist dann die Harnsäure wie vorher durch Salzsäure abzuscheiden, auszuwaschen, zu trocknen und zu wägen.

Einen Uebelstand bei diesen Bestimmungen bildet in beiden Fällen die Eigenschaft der Harnsäure, in wäßrigen Flüssigkeiten nicht ganz unlöslich zu sein. Man muß daher das Volumen des Harns, bezw. der Flüssigkeit, aus welcher die Harnsäure sich niedergeschlagen hat, einschließlich der Waschwässer messen und mit Berücksichtigung der Lösungsverhältnisse zu den gefundenen Werten das in Lösung gebliebene Harnsäurequantum addieren.

Nach der älteren Methode³⁾ setzt man zu 200 ccm des eventuell vorher von Eiweiß zu befreienden Harns 20 ccm konz. Salzsäure. Nach 48 Stunden wird die ausgeschiedene Harnsäure auf einem gewogenen kleinen Filter sorgfältig gesammelt, mit Wasser, bis dasselbe keine Chlorreaktion mehr giebt, und dann mit Alkohol gewaschen, weiter 3 Stunden bei 110° C getrocknet und endlich samt dem Filter zwischen zwei aufeinander geschliffenen Uhrgläsern gewogen. Für je 10 ccm Filtrat und Waschwasser sind 0,00038 g Harnsäure zu addieren. Zu bemerken ist, daß sehr verdünnte Harne vor dem Salzsäurezusatz bis zur Dichte 1020 einzudampfen sind und daß andererseits sehr konzentrierte Harne bis zu diesem spezifischen Gewicht verdünnt werden müssen. Ferner ist das Verfahren für diabetische Harne nicht anwendbar, da sich aus diesen die Harnsäure nur sehr unvollkommen abscheidet. Inwieweit bei Berücksichtigung der angegebenen Kautelen und bei geeigneten Harnen die Resultate mit denen der folgenden Methode übereinstimmen, ist noch keineswegs ausgemacht.

Das neuere Verfahren der vorherigen Isolierung der Harnsäure nach SALKOWSKI⁴⁾ und E. LUDWIG⁵⁾ beruht auf der Fällbarkeit der

1) Vergl. E. FISCHER und L. ACH, Neue Synthese der Harnsäure etc., Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 15, S. 2473.

2) Inwieweit die neuerdings von M. KRÜGER vorgeschlagene Methode — Fällung der Harnsäure in der Siedehitze mittels Kupfersulfat und Natriumbisulfat unter Zusatz von Bariumchlorid — den Anforderungen entspricht, ist vorläufig nicht zu entscheiden. Vergl. M. KRÜGER, Zeitschrift f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 172, sowie M. KRÜGER und C. WULFF, ebendas., S. 181 u. ff.

3) Vergl. W. HEINTZ, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 130, 1864, S. 179, und besonders auch H. SCHWANERT, Ber. d. Deutsch. chem. Ges. Bd. 5, 1872, S. 316.

4) E. SALKOWSKI, Ueber die Bestimmung der Harnsäure, Pflüger's Arch., Bd. 5, 1872, S. 210.

5) E. LUDWIG, Wiener med. Jahrbücher, 1884, S. 597 und Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 24, 1885, S. 637.

Harnsäure durch ammoniakalische Silberlösung, während die Chloride des Harns in dieser Flüssigkeit gelöst bleiben.

Man setzt im verschließbaren Meßcylinder zu 200 ccm Harn, dessen spezifisches Gewicht annähernd 1020 betragen muß, zur Ausfällung der Phosphorsäure 50 ccm Magnesiamixtur¹⁾, füllt mit Wasser bis auf 300 ccm auf, schüttelt durch und filtriert sofort durch ein trockenes Faltenfilter 225 ccm (= 150 ccm Harn) ab. Dieses Filtrat wird mit 15 ccm einer ammoniakalischen 3-proz. Silberlösung versetzt, worauf sich ein flockiger, gelatinöser Niederschlag von harnsaurer Silber-Magnesia bildet, welcher aber auch die Silbernitratdoppelverbindungen der im Harn vorhandenen Xanthinbasen (vergl. S. 435) einschließt. Nach dem erfolgenden völligen Absetzen des Niederschlags überzeugt man sich, daß die Flüssigkeit überschüssiges Silbernitrat enthält. Dies läßt sich ohne weiteres an der Fällung von Chlorsilber erkennen, welche auftritt, wenn man eine Probe der ammoniakalischen, über dem Niederschlage stehenden Flüssigkeit mit Salpetersäure ansäuert. Sollte keine Trübung entstehen, so macht man die Probe wieder mit Ammoniak alkalisch, gießt sie zur Hauptmenge zurück und setzt dann noch einige Kubikcentimeter Silberlösung hinzu.

Nunmehr wird die harnsaure Silber-Magnesia auf einem Saugfilter gesammelt, mit ammoniakalischem Wasser bis zum Verschwinden des Silbers und des Chlors im Filtrat ausgewaschen und ohne Beschädigung des Filters sogleich und möglichst vollkommen in ein Becherglas gespritzt. Durch dasselbe Filter läßt man sodann unverzüglich 20 ccm Schwefelnatriumlösung²⁾, welche mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt und zum Sieden erhitzt wurde, auf den Silberniederschlag fließen, wäscht mit heißem Wasser nach und erwärmt das Becherglas unter Umschwenken noch einige Zeit auf dem Wasserbade. Die farblose Flüssigkeit³⁾ enthält nunmehr alle Harnsäure als harnsaures Natron, während der dunkle Niederschlag aus Silbersulfid besteht. Nach dem Erkalten filtriert man das Natriumurat ab, wäscht mit heißem Wasser nach, säuert das Filtrat mit Salzsäure an, dampft auf etwa 15 ccm ein, setzt noch etwas Salzsäure hinzu und läßt die Flüssigkeit 24 Stunden stehen. Die hierauf völlig rein von anderen Stoffen ausgeschiedene Harnsäure wird auf einem gewogenen Filter (am besten Glaswollfilter) gesammelt, wie oben erst mit Wasser, dann mit Alkohol gewaschen, bei 115° C getrocknet und gewogen. Zu dem gefundenen Wert sind für je 10 ccm Filtrat und Waschwasser 0,00048 g Harnsäure zu addieren.

Nach der von SALKOWSKI⁴⁾ angegebenen Modifikation dieses

1) 100 g reines Magnesiumchlorid werden in Wasser gelöst, starke Ammoniakflüssigkeit und soviel konzentrierte Salmiaklösung hinzugefügt, daß eine klare Flüssigkeit entsteht. Das Gemisch wird auf 1 l aufgefüllt.

2) 10 g reinstes Natronhydrat werden zum Liter gelöst, die eine Hälfte der Flüssigkeit mit Schwefelwasserstoff vollkommen gesättigt und mit der anderen Hälfte wieder gemischt.

3) Sollte die Flüssigkeit noch gelblich gefärbt sein, so läßt man dieselbe zum völligen Absitzen des Silbersulfids einen Tag stehen.

4) Vergl. E. SALKOWSKI u. W. LEUBE, Die Lehre vom Harn, Berlin 882, S. 27, sowie E. SALKOWSKI, Practicum der physiol. Chemie, Berlin 893, S. 241.

Verfahrens zerlegt man die harnsaure Silber-Magnesia nicht durch Schwefelnatrium, sondern nach dem Suspendieren des Niederschlags in etwa 250 ccm angesäuertem Wasser durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die Flüssigkeit. Letztere nimmt beim folgenden Erhitzen zum Sieden alle Harnsäure auf, welche durch Filtration von dem zurückbleibenden und mit heißem Wasser auszuwaschenden Silbersulfid getrennt wird. Nach dem Eindampfen des Filtrats auf etwa 15 ccm säuert man dasselbe mit Salzsäure an und verfährt zur Reinigung und Wägung der ausgeschiedenen Harnsäure wie vorher.

Endlich soll erwähnt werden, daß man für klinische Zwecke versucht hat, die Wägung der Harnsäure ganz zu umgehen und dieselbe durch Titration zu bestimmen¹⁾.

Da die Mengen der im Harn vorhandenen und zugleich mit der Harnsäure als Silberverbindungen ausfallenden Xanthinbasen verhältnismäßig nur gering sind, könnte man dieselben allenfalls vernachlässigen und den Silberniederschlag als reine Harnsäureverbindung betrachten. Dagegen muß unbedingt vorausgesetzt werden, daß die harnsaure Silber-Magnesia eine konstante Zusammensetzung besitzt und auf 1 Molekül Harnsäure 1 Atom Silber enthält.

Zur Ausführung der Operation sollte das nach dem oben geschilderten Verfahren dargestellte und sorgfältig ausgewaschene Magnesium-Silberurat in stark verdünnter Salpetersäure gelöst und in dieser Flüssigkeit das Silber nach dem Zusatz von einigen Tropfen schwefelsauren Eisenoxyds durch Titration mit Rhodanammönlösung bestimmt werden. Indessen ist die Annahme einer konstanten Zusammensetzung des Magnesiums-Silberurats, auf welcher dieses Titrierverfahren beruht, von einigen Autoren entschieden bestritten worden¹⁾. Die erhaltenen sehr bedeutenden Differenzen gegenüber den Resultaten der Wägung sind durch das störende Moment der Xanthinbasen nicht allein zu erklären und lassen nach diesen Forschern die Methode als unbrauchbar erscheinen.

Als Spaltungsprodukt der Harnsäure, welches aus derselben neben Kohlensäure bei der Einwirkung oxydierender Agentien in alkalischer Flüssigkeit entsteht, haben wir das Allantoïn ($C_4H_8N_4O_3$) kennen gelernt (vergl. S. 684).

Auch im Organismus scheint ein geringer Bruchteil der Harnsäure eine derartige oxydative Spaltung in Kohlensäure und Allantoïn zu erfahren, da wir das letztere im Harn auftreten sehen. Ob aber das Allantoïn einen konstanten Harnbestandteil vorstellt, ist wenigstens für den Menschen noch nicht sichergestellt; doch muß dies als wahrscheinlich gelten, wenn auch die im menschlichen Harn vorhandenen Allantoïnmengen jedenfalls sehr geringe sind. Dagegen deuten alle Befunde darauf hin, daß die Bildung und Ausscheidung des Allantoïns im Embryonalleben sowie in der ersten Zeit nach der Geburt keine unbedeutende ist.

1) J. B. HAYCRAFT, Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 25, 1886, S. 165. Ferner A. HERMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 496. sowie F. CZEPEK, ebendas., S. 502.

2) Vergl. namentlich E. SALKOWSKI, Ueber die quantitative Bestimmung der Harnsäure im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 36—48. Ferner A. M. GOSSAGE, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 21, 1888. Ref. S. 857.

Das Allantoïn ist wiederholt aus dem Harn gesunder Menschen dargestellt worden¹⁾. Auch aus dem Urin von verschiedenen Säugtieren²⁾, nämlich von Hunden, Katzen und Kaninchen, hat man es isoliert. Bemerkenswert ist ferner der Befund von SALKOWSKI³⁾, daß bei Hunden nach künstlicher Zufuhr von Harnsäure das Allantoïn in vermehrter Menge im Harn dieser Tiere zu finden ist. Hierdurch wird seine Auffassung als oxydatives Spaltungsprodukt der Harnsäure entschieden gestützt.

In größeren Mengen und regelmäßig wird das Allantoïn gefunden im Harn neugeborener Kinder innerhalb der ersten 8 Tage nach der Geburt sowie im Urin säugender Kälber⁴⁾. Damit im Zusammenhang steht sein vermehrtes Auftreten im Harn Schwangerer⁵⁾ sowie sein Vorkommen im menschlichen Fruchtwasser und in der Allantoïsflüssigkeit der Rinder, woselbst es auch zuerst aufgefunden wurde⁶⁾.

Endlich hat sich ergeben, daß Hunde nach der Vergiftung mit Hydrazin ($\text{NH}_2 - \text{NH}_2$) in den nächsten Stunden reichlich Allantoïn mit dem Harn zur Ausscheidung bringen⁷⁾.

Es scheint, daß die nach Diamidvergiftung regelmäßig zu beobachtenden pathologischen Veränderungen in der Leber mit diesem Auftreten des Allantoïns zusammenhängen. Man kann sich vorstellen, daß bei der unter normalen Verhältnissen in der Leber stattfindenden Oxydation eines Teiles der Harnsäure (vergl. S. 667) das Allantoïn ein Zwischenprodukt bildet und somit seine Ausscheidung im Harn nach der Vergiftung mit Hydrazin auf die Hemmung eines normalen Vorganges zurückzuführen ist.

In neuerer Zeit ist das Allantoïn auch im Pflanzenreiche, z. B. in den Sprossen und jungen Blättern der Platane sowie in verschiedenen Ahornarten, nachgewiesen worden⁸⁾.

1) Vergl. A. GUSSEROW, Zur Lehre vom Stoffwechsel des Fötus, Arch. f. Gynäkol., Bd. 3, 1872, S. 270. G. POUCHET, Beiträge zur Kenntnis der Extraktivstoffe des Urins, Paris 1880, S. 28 u. 37.

2) F. TH. FREIBICHS u. G. STÄDELER, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1854, S. 393. H. KÖHLER, Zeitschr. d. ges. Naturwissenschaften, 1857, S. 336. G. MEISSNER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 31, 1868, S. 303 u. ff.

3) E. SALKOWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 9, 1876, S. 719 und Bd. 11, 1878, S. 500.

4) F. WÖHLER und J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 26, 1838, S. 244. F. WÖHLER, ebendas., Bd. 70, 1849, S. 229 u. Bd. 88, 1853, S. 100.

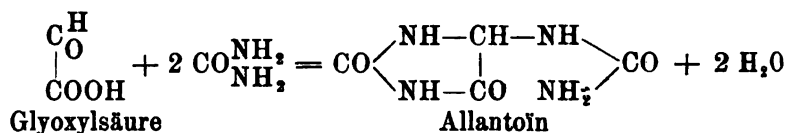
5) A. GUSSEROW, sowie G. POUCHET, a. a. O.

6) J. L. LASSAIGNE, Annal. d. chim. et de phys., Bd. 17, 1821, S. 301. Es wurde aber bereits 1799 das Allantoïn von L. N. VAUQUELIN als eine eigentümliche Substanz beschrieben.

7) P. BORISSOW, Ueber die giftige Wirkung des Diamids und über das Vorkommen des Allantoïns im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 499.

8) E. SCHULZE und J. BARBIERI, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 25, 1881, S. 145, sowie E. SCHULZE und E. BOSSHARD, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 420. Vergl. auch C. RICHARDSON u. C. A. CRAMPTON, Ueber die Anwesenheit von Allantoïn in Weizenkeimen, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 19, 1886, S. 1180. E. v. LIPPMANN, Ueber stickstoffhaltige Bestandteile aus Rübensäften, ebendas., Bd. 29, 1896, No. 16, S. 2652.

Das Allantoïn ist das Diureïd der Glyoxylsäure, aus welcher es leicht durch Zusammenschmelzen mit Harnstoff synthetisch zu gewinnen ist:



Zur Darstellung des Allantoïns aus Kälberharn wird derselbe nach WÖHLER¹⁾ auf dem Wasserbade bis zum dicken Syrup eingedampft und mehrere Tage in der Kälte stehen gelassen, worauf das Allantoïn neben anderen Stoffen auskrystallisiert. Die vorhandenen Krystalle trennt man mechanisch von der Flüssigkeit und den gelatinösen Bestandteilen, löst sie in wenig heißem Wasser, kocht unter Zusatz von etwas Tierkohle und filtriert heiß, wobei der größte Teil der vorhandenen Phosphate im Rückstande bleibt. Das erhaltene Filtrat wird mit Salzsäure schwach angesäuert, wodurch sich das in die Flüssigkeit übergegangene Phosphat in Lösung hält, und bis zum Auskrystallisieren des Allantoïns stehen gelassen.

Aus dem Harn von Hunden, Katzen und Kaninchen hat MEISSNER²⁾ das Allantoïn in der Weise isoliert, daß er den Harn zunächst mit Barythydrat vollkommen ausfällte, sodann im Filtrat den gelösten Baryt durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure sorgfältig entfernte und bei schwacher Alkaleszenz der Flüssigkeit so lange Quecksilberchlorid hinzufügte, als noch ein Niederschlag entstand. Dieser wird abfiltriert. Man macht nunmehr die sauer gewordene und viel überschüssiges Quecksilber enthaltende Flüssigkeit mit Natronlauge wieder neutral, worauf von neuem eine Fällung entsteht, welche sich noch vermehrt, wenn man jetzt abwechselnd Sublimat und verdünnte Natronlauge hinzufügt, bis bei neutraler Reaktion kein Niederschlag mehr entsteht. Beide so gewonnenen Sublimatfällungen können das Allantoïn enthalten. Sie werden gewaschen, in Wasser suspendiert und mit Schwefelwasserstoff zersetzt. Nach dem Abfiltrieren bei Siedehitze wird die saure Flüssigkeit stark konzentriert, worauf die Krystallisation allmählich erfolgt.

Das Allantoïn bildet große hexagonale Prismen, im unreinen Zustande aber auch Warzen und Körner, welche sich schwer in kaltem, leicht dagegen in warmem Wasser auflösen. In kaltem Alkohol löst sich das Allantoïn nicht, wohl aber, wenn man denselben erwärmt. Aether läßt es ungelöst.

Setzt man zu einer wäßrigen Lösung von Allantoïn Silbernitrat, so bleibt die Flüssigkeit klar, giebt aber sogleich einen krystallinischen Niederschlag von Allantoïn-Silber beim vorsichtigen Zusatz von verdünntem Ammoniak. Diese Silberverbindung geht im Ueberschuß des Ammoniaks sehr leicht wieder in Lösung.

Ebenso wie Silbernitrat fällt auch viel salpetersaures Quecksilberoxyd das Allantoïn als Allantoïnquecksilberoxyd, welches aber im Ueberschuß des Fällungsmittels unlöslich ist.

1) F. WÖHLER, a. a. O.

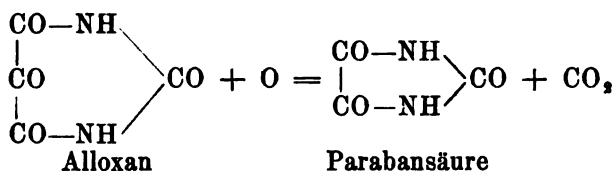
2) G. MEISSNER, a. a. O.

Nach längerem Kochen mit FEHLING'scher Lösung reduziert das Allantoïn dieselbe, manchmal aber erst beim nachfolgenden Stehen der Flüssigkeit, unter Abscheidung von Kupferoxydul. Hierin verhält sich also das Allantoïn wie die Harnsäure, doch giebt es nicht die Murexidprobe.

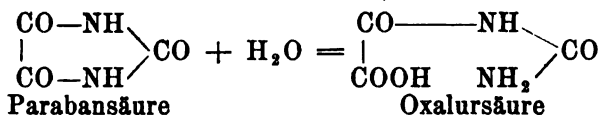
Außer dem Allantoïn ist noch ein weiteres Oxydationsprodukt der Harnsäure im normalen Urin gefunden worden, nämlich die Oxalursäure¹⁾ (C₅H₄N₂O₄). Ihre Beziehungen zur Harnsäure sind folgende:

Die Harnsäure und ebenso das Xanthin zerfallen nach unserer obigen Betrachtung bei der Behandlung mit kalter konzentrierter Salpetersäure unter Aufnahme von Sauerstoff und Wasser in Alloxan (Mesoxalylharnstoff) und Harnstoff.

Kocht man dieses Alloxan mit verdünnter Salpetersäure, so wird es unter Abspaltung von Kohlensäure zum Oxalylharnstoff, der sog. Parabansäure, oxydiert²⁾:



Die sog. Parabansäure nimmt in wäßriger Lösung beim vorsichtigen Erwärmen mit Ammoniak ein Molekül Wasser auf und geht in das Ammoniaksalz einer wirklichen Säure, der Oxalursäure, über:



Kocht man endlich die ammoniakalische Flüssigkeit längere Zeit, so zerfällt die Oxalursäure unter nochmaliger Wasseraufnahme in Oxalsäure und Harnstoff.

Vermutlich ist die Oxalursäure, und zwar als Ammoniaksalz, in jedem Harn vorhanden. Doch sind ihre Mengen darin minimale, so daß es zum Nachweis dieser Säure sehr großer Harnquantitäten bedarf. Aus 100–150 l Urin gewann man nur so viel oxalursaures Ammoniak, um die charakteristischen Reaktionen anstellen zu können. Das Vorkommen der Oxalursäure im Harn besitzt daher lediglich ein theoretisches Interesse.

Zur Isolierung derselben läßt man den durch Leinwand filtrierten Harn auf wenig gekörnte Tierkohle tropfen, welche das Ammoniumoxalurat kräftig absorbiert. Das Auftropfen wird so geregelt, daß

1) E. SCHUNCK, Oxalursaures Ammoniak als Bestandteil des menschlichen Urins, Proc. roy. soc., Bd. 15, 1867, S. 259 sowie Bd. 16, 1868, S. 140. C. NEUBAUER, Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 7, 1868, S. 225.

2) F. WÖHLER und J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 26, 1838, S. 285.

in 24 Stunden etwa 20 l Harn die Tierkohle passieren, welche sich in einer pipettenartig geformten und unten ausgezogenen Glasröhre befindet. Die Kohle wird ab und zu erneuert, gesammelt, mit destilliertem Wasser chlor- und phosphatfrei gewaschen, lufttrocken gemacht und mit Alkohol ausgekocht, bis dieser sich nicht mehr gelb färbt. Nach dem Abdunsten des Alkohols wird der rückständige Syrup mit Wasser aufgenommen, filtriert und nochmals zum Syrup abgedampft, worauf beim Stehen das oxalursaure Ammon sich krystallinisch ausscheidet. Diese Krystallisation wird erheblich befördert, wenn man den Syrup vorher dialysiert. Es bleiben dann gewisse schwer diffundierende Stoffe im Dialysator zurück, während das Ammoniumoxalurat leicht das Pergament passiert und nach dem starken Konzentrieren des Diffusats viel leichter krystallisiert. Die Krystalle werden mit Alkohol abgespült und aus heißem Wasser umkrystallisiert. Sie bilden seideglänzende, an den Enden zugespitzte Prismen, die sich zu Doppelbüscheln oder Rosetten anzuordnen pflegen.

Das oxalursaure Ammoniak ist schwer löslich in kaltem Wasser, dagegen ziemlich leicht in heißem. Setzt man zur warmen Lösung etwas Silbernitrat, so scheidet sich beim Erkalten oxalursaures Silber in seideglänzenden Nadeln aus. Das Bleioxalurat dagegen, in der Kälte gefällt, bildet bei starker Vergrößerung wohlausgebildete vierseitige Prismen.

Die freie Oxalursäure ist in Wasser fast unlöslich. Setzt man daher zu einer konzentrierten wäßrigen Lösung des Ammoniumoxalurates eine Säure, so scheidet sich die Oxalursäure als feines krystallinisches Pulver ab.

Beim Zusammenbringen von oxalursauerm Ammoniak mit Chlorkalcium in wäßrigen Lösungen bildet sich oxalursaurer Kalk, welcher sich nur aus konzentrierteren Flüssigkeiten allmählich in Krystallen absetzt. Erwärmt man dagegen die stark verdünnte, neutrale oder besser essigsäure Lösung des oxalursauen Kalks langsam, so zersetzt er sich in Harnstoff und Calciumoxalat. Das letztere scheidet sich daher, schon ehe die Siedehitze erreicht ist, in charakteristischen mikroskopischen Oktaëdern aus.

Nahe verwandt mit der Oxalursäure ist die Oxalsäure, welche deshalb gleich hier besprochen werden soll, wiewohl sie nicht zu den stickstoffhaltigen Harnbestandteilen gehört.

Geringe Mengen von Oxalsäure:



scheinen in jedem normalen Harn vorzukommen¹⁾, ohne daß sich

1) Oxalsäure wurde zuerst von W. H. WOLLASTON (Philosoph. Transact., 1797) und später von A. F. de FOURCROY (Système des connaissances chimiques, Paris 1801) im Harn nachgewiesen. Das konstante Vorkommen derselben wurde dann von C. G. LEHMANN (Lehrbuch d. physiol. Chem., Leipzig 1853, S. 43) sowie von W. KÜHN (Lehrbuch d. physiol. Chem., Leipzig 1868, S. 512) betont, ferner von O. SCHULTZEN, Du Bois Arch., 1868, S. 719, und von P. FÜRBRINGER, Zur Oxalsäureausscheidung durch den Harn, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 18, 1876, S. 143.

über ihre Herkunft etwas Sicheres aussagen läßt. Die Menge der Oxalsäure beträgt in 24 Stunden im Mittel etwa 0,05 g¹⁾.

Man hat behauptet, daß diese kleinen Oxalsäuremengen des normalen Harns lediglich aus der vegetabilischen Nahrung stammten²⁾, da sich in der That in fast allen unseren pflanzlichen Nahrungsmitteln ein sehr geringer Gehalt an Oxalsäure nachweisen läßt, und weil ferner die Oxalate, wenn man sie absichtlich in den Organismus einführt, — soweit sie überhaupt zur Resorption gelangen³⁾ — nur sehr unvollständig verbrannt werden⁴⁾. Indessen scheint es sicher, daß die Oxalsäure auch im Hungerzustande und bei reiner Fleischkost im Harn sich vorfindet⁵⁾ sowie bei der darauf folgenden Zufuhr von Kohlehydraten nicht zunimmt⁶⁾. Sie muß demnach im Tierkörper aus Eiweißstoffen entstehen.

Daß die Oxalsäure, ähnlich wie die Oxalursäure, als ein Produkt der unvollständigen Oxydation der Harnsäure zu betrachten ist, liegt theoretisch nahe und ist auch behauptet worden⁷⁾. Wiewohl nun spätere Fütterungsversuche mit Uraten hierfür keine Anhaltspunkte ergeben haben⁸⁾, so ist doch zu bemerken, daß diese Methode aus den früher erörterten Gründen (vergl. S. 432) überhaupt nicht geeignet ist, derartige Fragen zu entscheiden.

Ist für gewöhnlich die Bildung und Ausscheidung der Oxalsäure eine sehr unbedeutende, so steigt ihre Menge ganz erheblich, bis über das Zehnfache der Norm und darüber, in gewissen pathologischen Zuständen, ohne daß sich über die Ursache dieser Oxalsäurevermehrung etwas aussagen ließe.

Man findet eine gesteigerte Oxalurie bei manchen Formen des

1) O. SCHULTZEN, sowie P. FÜRBRINGER, a. a. O. Ferner: M. ABELES, Wiener klin. Wochenschr., 1892, No. 19 u. 20.

2) Vergl. u. a. die neuesten Untersuchungen von J. C. DUNLOP, Die Ausscheidung der Oxalsäure im Urin und ihr Verhältnis zu dem pathologischen Zustand der Oxalurie, Journ. of Pathol. and Bacteriol., 1896. Hier findet sich über diese Frage eine historische Uebersicht.

3) Vergl. M. ABELES, Ueber alimentäre Oxalurie, Wiener klin. Wochenschrift, 1892, No. 19 u. 20.

4) R. KOBERT und B. KÜSSNER, Experimentelle Wirkung der Oxalsäure, Virchow's Arch., Bd. 78, 1879, S. 209 sowie Bd. 81, 1880, S. 383. ROBERT KOCH, Die Wirkung der Oxalate, Inaug.-Diss. Dorpat 1879 und Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 14, 1881, S. 153. G. GAGLIO, Das Verhalten der Oxalsäure im Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 22, 1887, S. 246. J. POHL, ebendas., Bd. 37, 1896, S. 413.

5) A. AUERBACH, Zur Kenntnis der Oxydationsvorgänge im Tierkörper, Virchow's Arch., Bd. 77, 1879, S. 226. P. MARFORI, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 22, 1892, S. 72.

6) W. MILLS, Ueber die Ausscheidung der Oxalsäure durch den Harn, Virchow's Arch., Bd. 99, 1885, S. 305.

7) F. WÖHLER und F. TH. FRERICHs, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 65, 1848, S. 340.

8) C. NEUBAUER, Ueber die Zersetzung der Harnsäure im Tierkörper, ebendas., Bd. 99, 1856, S. 211. P. FÜRBRINGER, a. a. O. F. HAMMERBACHER, Zur Physiologie der Oxalsäure, Pflüger's Arch., Bd. 33, 1883, S. 94. E. SALKOWSKI, Bildung von Allantoin aus Harnsäure im Tierkörper, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 9, 1876, S. 719.

Diabetes¹⁾ sowie beim Ikterus²⁾). Auch bei künstlichen Atmungsstörungen will man eine vermehrte Ausscheidung von Oxalsäure beobachtet haben³⁾). Außerdem sind bisweilen Fälle beschrieben worden, wo außer einer abnorm gesteigerten Oxalurie kaum andere bemerkenswerte Symptome vorhanden waren, so daß diese Erscheinung vielfach als eine besondere Stoffwechselerkrankung zuerst von W. PROUT und nach ihm von einer Reihe anderer Autoren betrachtet worden ist⁴⁾).

Die Oxalsäure ist infolge der gleichzeitigen Anwesenheit von Mononatriumphosphat als Kalksalz im sauren Harn gelöst⁵⁾), setzt sich aber aus demselben nach längerem Stehen oft als Sediment in Krystallen von Briefcouvertform ab (vergl. S. 657). Für diese Calciumoxalatkrystalle ist ihre Unlöslichkeit in Essigsäure und Löslichkeit in Salzsäure charakteristisch.

Zum Nachweis und zur Bestimmung der Oxalsäure setzt man zur 24-stündigen Harnmenge Chlorcalcium und so viel Ammoniak, daß alkalische Reaktion entsteht, worauf man die Flüssigkeit mit Essigsäure wieder schwach ansäuert. Nach eintägigem Stehen wird der aus Calciumoxalat und Harnsäure bestehende Niederschlag abfiltriert, mit Wasser gehörig ausgewaschen und mit verdünnter warmer Salzsäure übergossen, welche nur das Calciumoxalat löst, die Harnsäure dagegen zurückläßt. Nach dem Auswaschen der Harnsäure mit wenig Wasser fällt man im Filtrat den oxalsäuren Kalk durch Uebersättigen der sauren Flüssigkeit mit Ammoniak. Die Menge der Oxalsäure läßt sich aus dem gefundenen Calciumoxyd durch Multiplikation mit 1,607 berechnen⁶⁾). Endlich soll bemerkt werden, daß ein reichliches Oxalatsediment noch keineswegs für eine abnorm gesteigerte Oxalsäureausscheidung beweisend ist, sondern viel häufiger von den Reaktionsverhältnissen eines Urins abhängt.

Es wurde bereits darauf hingewiesen (vgl. S. 665), daß die Harnsäure im Urin des Menschen und der Säuger aus den Nukleïnbasen stammt, welche beim Zerfall der Kernnukleïne des Organismus

1) W. PROUT, On the nature and treatment of stomach and urinary diseases, London 1840 (in deutscher Uebersetzung von G. KRUPP, Leipzig 1843, S. 156). A. CANTANI, Die Oxalurie, deutsch von S. HAHN, Berlin 1880. P. FÜRBRINGER, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 16, 1875, S. 516.

2) O. SCHULTZEN, a. a. O. P. FÜRBRINGER, a. a. O. sowie Bd. 18, 1876, S. 190.

3) E. REALE und H. BOERI, Wiener med. Wochenschr., 1893, No. 38. P. v. TERRAY, Pfüger's Arch., Bd. 65, 1896, S. 442.

4) Vergl. hierüber besonders M. SMOLER, Studien über Oxalurie, Prager Vierteljahrsschr., Bd. 69, 1861, S. 157. Hier findet sich die ältere Litteratur. A. CANTANI, a. a. O. E. HAAS, Ueber Oxalurie mit Beobachtungen an einem neuen Fall dieser Stoffwechselstörung, Inaug.-Diss. Bonn 1894. Hier findet sich die übrige Litteratur.

5) C. NEUBAUER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 99, 1856, S. 210 u. 223 sowie Arch. f. wissensch. Heilk., 1858, S. 1.

6) Ueber den Nachweis und die Bestimmung der Oxalsäure vergl. C. NEUBAUER in C. Neubauer u. J. Vogel's Harnanalyse, Wiesbaden 1890, S. 126, sowie die angegebenen Arbeiten von P. FÜRBRINGER und von O. SCHULTZEN. Ferner: E. SALKOWSKI, Ueber ein neues Verfahren zum Nachweis der Oxalsäure im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 120.

größtenteils zu dieser Säure oxydiert werden. Ein gewisser Bruchteil dieser Nukleïnbasen aber erscheint auch regelmäßig unverändert im Urin¹⁾, und zwar beträgt nach mehreren Bestimmungen die Menge dieser Substanzen im täglichen Harn des Menschen etwa 0,08 g, also 10 Proz. vom Gewicht der Harnsäure²⁾. Erheblich höhere Zahlen für die Nukleïnbasen berechnen allerdings M. KRÜGER und C. WULFF³⁾, nämlich 0,13 g pro die.

Das **Xanthin** wurde zwar bereits im Jahre 1817 von ALEXANDER MARCET in einem Blasenstein entdeckt, ist aber als normaler Bestandteil des menschlichen Urins erst von STRECKER⁴⁾ und von SOHERER⁵⁾ erklärt worden. Ebenso läßt es sich im Urin der Säugetiere regelmäßig nachweisen⁶⁾. Seine Tagesmenge soll beim gesunden Menschen und bei gemischter Kost 0,02–0,03 g betragen⁷⁾.

Wie das Xanthin, so ist auch das **Hypoxanthin**⁸⁾ und das **Guanin**⁹⁾ aus dem normalen Urin vom Menschen und verschiedenen Säugetieren isoliert worden.

Die genannten Basen werden bei der Leukämie, den Blutbefunden bei dieser Krankheit entsprechend (vergl. S. 587), in gesteigerter Menge im Urin vorgefunden¹⁰⁾, offenbar aus demselben Grunde, welcher bei dieser Krankheit auch die Harnsäure vermehrt erscheinen läßt (vergl. S. 680). Unter diesen Umständen wird dann auch das **Adenin** im Urin nachweisbar¹¹⁾.

1) Vergl. hierüber die Ausführungen von M. STADTHAGEN, Virchow's Arch., Bd. 109, 1887, S. 390 u. ff.

2) Vergl. W. CAMERER, Die quantitative Bestimmung der Harnsäure etc., Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 153 u. Bd. 10, 1891, S. 72. E. SALKOWSKI, Ueber die Bestimmung der Harnsäure und der Xanthinkörper, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1894, No. 30.

3) Vergl. M. KRÜGER und C. WULFF, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 184.

4) A. STRECKER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 102, 1857, S. 208 sowie Bd. 108, 1858, S. 140 u. 151.

5) J. SCHREER, ebendas., Bd. 107, 1858, S. 314. Vergl. ferner C. NEUBAUER, Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 7, 1868, S. 225.

6) D. PECILE, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 183, 1876, S. 141. GEORG SALOMON, Du Bois Arch., 1884, S. 175, Virchow's Arch., Bd. 95, 1884, S. 527 u. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 413.

7) M. STADTHAGEN, a. a. O.

8) E. SALKOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 50, 1870, S. 195. GEORG SALOMON, Du Bois Arch., 1876, S. 775 u. 1882, S. 426 sowie Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 410 u. 411.

9) G. POUCHET, Beiträge zur Kenntnis der Extraktivstoffe des Urins, Paris 1880. D. PECILE, a. a. O. GEORG SALOMON, Du Bois Arch., 1884, S. 175 sowie Virchow's Arch., Bd. 95, 1884, S. 527.

10) M. STADTHAGEN, a. a. O. Vergl. ferner R. KOLISCH u. K. v. STEJSKAL, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 27, 1895, Heft 5 u. 6. ST. BONDSYNSKI und R. GOTTLIEB, Ueber Xanthinkörper im Harn des Leukämikers, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 36, 1895, S. 132. F. GUMPRECHT, Alloxurkörper und Leukocyten beim Leukämiker, Centralbl. f. allgem. Path. u. pathol. Anat., Bd. 7, 1896, S. 820.

11) M. STADTHAGEN, a. a. O.

BONDSYŃSKI und GOTTLIEB¹⁾ haben in einem Falle von Leukämie beobachtet, daß die Kurven der Harnsäure- und Xanthinbasenausscheidung keineswegs parallel gehen. Vielmehr soll, sobald die Menge der ausgeschiedenen Harnsäure über die Norm steigt, die Menge der Xanthinbasen im Harn sinken, und umgekehrt scheint einem Absinken der Harnsäureausscheidung ein Steigen der im Harn enthaltenen Xanthinkörper zu entsprechen. „Es erklärt sich dieses Verhalten gewiß am ungezwungensten durch die Annahme, daß die Xanthinbasen an Stelle der Harnsäure ausgeschieden werden und daß die Harnsäure aus den Xanthinkörpern stammt“.

Eine Zunahme der Xanthinbasen auf Kosten der Harnsäure scheint endlich in vielen Fällen von Nephritis konstatiert zu sein²⁾.

Einmal ist das Xanthin auch als Sediment³⁾ und wiederholt als Material von Harnsteinen gefunden worden.

Außer den bekannten Nukleïnbasen, deren chemisches Verhalten schon früher (S. 54 u. S. 434) eingehend besprochen wurde, finden sich im Harn nach den Untersuchungen von SALOMON⁴⁾ noch äußerst geringe Mengen von zwei Methylderivaten des Xanthins, welche als **Heteroxanthin** (Methylxanthin $C_6H_8N_4O_2$) und als **Paraxanthin** (Dimethylxanthin $C_7H_8N_4O_2$) bezeichnet werden. Letzteres ist dem Theobromin⁵⁾ aus der Kakaobohne und den Kolanüssen sowie dem Theophyllin⁶⁾ aus den Theeblättern isomer. Hier soll bemerkt werden, daß im Pflanzenreiche auch ein Trimethylxanthin vorkommt, nämlich das in der Kaffeebohne und im Thee enthaltene Koffein (Thein)⁷⁾.

1) St. BONDSYŃSKI und R. GOTTLIEB, a. a. O. S. 134.

2) A. BAGINSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 399—403, sowie A. BAGINSKY und P. SOMMERFELD, Du Bois Arch., 1895, S. 563 und Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 412. Vergl. ferner R. KOLISCH, Wiener med. Blätter, 1896, No. 8.

3) H. BENGE JONES, Journ. of the chem. soc., Bd. 15, 1862, S. 78.

4) GEORG SALOMON, Du Bois Arch., 1882, S. 426 sowie 1885, S. 370. Derselbe, Ueber das Paraxanthin, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 16, 1883, S. 195 sowie „Ueber Paraxanthin und Heteroxanthin“, ebendas., Bd. 18, 1885, S. 3406 und Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 7, 1884, Supplementheft S. 63—80. Hier finden sich Abbildungen der betreffenden Krystalle und ebenso in Virchow's Arch., Bd. 125, 1891, S. 556 (Ueber ein verbessertes Verfahren zur Unterscheidung der Xanthinkörper im Harn). Derselbe, Ueber das Vorkommen von Heteroxanthin im Hundeharn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 412 u. Bd. 15, 1891, S. 319. Das Heteroxanthin ist übrigens schon früher von J. L. W. TATDICHUM aus menschlichem Harn isoliert worden. Vergl. Annal. of chemical med., London 1879, I, p. 160.

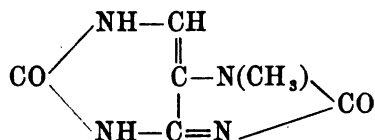
5) Vergl. namentlich E. FISCHER, Ueber die Umwandlung des Xanthins in Theobromin und Koffein, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 215, 1882, S. 253—320. Ferner: R. MALY u. R. ANDREASCH, Studien über Koffein und Theobromin, Monatsh. f. Chem., Bd. 3, 1882, S. 92—110. ERNST SCHMIDT u. H. PRESSLER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 217, 1883, S. 281 u. 287.

6) A. KOSSEL, Ueber das Theophyllin, einen neuen Bestandteil des Thees, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 298.

7) Vergl. namentlich E. FISCHER, a. a. O. E. FISCHER u. L. REISS, Ueber Koffein, Xanthin und Guanin, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 221.

Neuerdings haben KRÜGER und SALOMON¹⁾ 10 000 Liter menschlichen Harns auf Heteroxanthin verarbeitet, wobei indessen nur 7,5 g dieser Substanz erhalten wurden.

Trotzdem gelang es, die Konstitution des Heteroxanthins durch das Studium seiner Zersetzungsprodukte aufzuklären. Es ist als ein im Harnstoffkern methyliertes Xanthin zu betrachten und besitzt demnach folgende Formel:



Durch Einwirkung von Methyljodid auf die Lösung des Heteroxanthins in alkoholischer Kalilauge gewinnt man ein Trimethylxanthin, welches mit dem Koffein identisch ist.

Das Hetero- und Paraxanthin geben nicht die Farbenreaktion des Xanthins (vergl. S. 436) beim Eindampfen mit Salpetersäure und nachfolgender Behandlung mit Alkali, dagegen sehr schön die WEIDELsche Probe (verl. S. 437).

Beide Körper sind gleich dem Xanthin in kaltem Wasser sehr schwer löslich sowie unlöslich in Alkohol und in Aether. Sie zeichnen sich vor allen anderen Nukleïnbasen aus durch ihr Verhalten gegen Natronlauge. Dieselbe fällt nämlich aus einigermaßen konzentrierten Lösungen sogleich Heteroxanthin- bzw. Paraxanthinnatrium als glänzende makroskopische Krystalle.

Das Paraxanthinnatrium bildet meist schmale, teils isolierte, teils in Bündeln gruppierte, oft von longitudinalen Rissen durchzogene rechtwinklige Tafeln, während das Heteroxanthinnatrium schiefwinklige tafelförmige Prismen vorstellt, die große Neigung zur Zwillingbildung bekunden. Diese beiden von der Lauge getrennten Natriumverbindungen sind in Wasser mit alkalischer Reaktion auflöslich. Beim Neutralisieren dieser Flüssigkeit mit Salzsäure scheiden sich die reinen Basen aus, das Paraxanthin in sechseckigen Tafeln, welche oft zu Büscheln oder Rosetten angeordnet sind, das Heteroxanthin dagegen amorph oder in krystallinischen Knollen. Aus der salzsauren Lösung beider Basen krystallisiert nur das Heteroxanthin mit Leichtigkeit in makroskopischen, durch Wasser zersetzlichen Büscheln.

Wie alle Nukleïnbasen, werden das Para- und Heteroxanthin durch ammoniakalische Silberlösung gefällt. Das Paraxanthin- und Heteroxanthinsilber sind in heißer Salpetersäure löslich, aus welcher sich beim Stehen salpetersaures Heteroxanthinsilber in gut ausgebildeten Tafeln oder Prismen, bzw. salpetersaures Paraxanthinsilber in makroskopischen seidenglänzenden Krystallbüscheln absetzen.

Ferner werden die beiden substituierten Xanthine durch Phosphorwolframsäure, Kupferacetat, basisches Bleiacetat und Ammoniak,

1883, S. 336. ERNST SCHMIDT u. E. SCHILLING, ebendas., Bd. 228, 1885, S. 141. A. KOSSEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 305.

1) M. KRÜGER und GEORG SALOMON, Die Konstitution des Heteroxanthins und seine physiologischen Wirkungen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1895, S. 169.

Quecksilberchlorid sowie durch Platinchlorid gefällt. Pikrinsäure bildet nur mit Paraxanthin in salzsaurer Lösung eine gelbe kristallisierende Verbindung, mit Heteroxanthin nicht.

Sowohl das Heteroxanthin als auch das Paraxanthin zeigen nach subkutaner Einverleibung, wenigstens bei manchen Tieren erhebliche Giftwirkungen¹⁾.

Um die Nukleïnbasen sowie das Paraxanthin und Heteroxanthin in einigermaßen erheblicher Menge aus dem Harn abzuscheiden, muß man sehr große Mengen davon verwenden, welche in einzelnen Portionen von je 50 l zu verarbeiten sind²⁾.

Der Urin wird zu diesem Behufe mit Ammoniak versetzt, von den Erdphosphaten nach 24 Stunden abfiltriert, das Filtrat mit salpetersaurem Silber gefällt, der flockige Niederschlag — welcher die Silberverbindungen der Nukleïnbasen (vergl. S. 435) sowie der Harnsäure (vergl. S. 689) enthält — durch Dekantieren gewaschen, mit Schwefelwasserstoff zerlegt und das saure Filtrat vom ausgeschiedenen Schwefelsilber über freiem Feuer eingedampft. Die vereinigte Ausbeute von 10 Einzeldarstellungen, entsprechend 500 l Harn, wird durch Einengen auf ein Volumen von 2 l gebracht, wobei sich die Harnsäure fast vollständig ausscheidet. Das Filtrat wird stark ammoniakalisch gemacht, von ausgeschiedenen Phosphatresten abfiltriert, abermals mit Silbernitrat gefällt, der sorgfältig gewaschene Niederschlag unter Zusatz von etwas Harnstoff, der jede Spur etwa vorhandener salpetriger Säure entfernt³⁾, in möglichst wenig heißer Salpetersäure von 1,1 spez. Gewicht gelöst und die heiße Lösung filtriert. Letztere scheidet beim Abkühlen Hypoxanthin und Guanin sowie etwa vorhandenes Adenin als Silberverbindungen aus, während Xanthin-, Paraxanthin- und Heteroxanthinsilbernitrat in Lösung bleiben, um sich beim Uebersättigen der sauren Flüssigkeit mit Ammoniak ebenfalls als Silberverbindungen abzuscheiden.

Nach Zerlegung der beiden Silberniederschläge durch Schwefelwasserstoff und Entfernung des Schwefelsilbers durch Filtration befinden sich die beiden Gruppen der freien Basen in wäßriger Lösung, aus welcher das Xanthin und seine Methyl-derivate durch fraktionierte Krystallisation, die drei übrigen Basen nach den früher (vgl. S. 435 ff.) angegebenen Grundsätzen getrennt werden können.

Zur Bestimmung der Nukleïnbasen haben M. KRÜGER u. C. WULFF⁴⁾ vorgeschlagen, dieselben samt der Harnsäure aus 100 ccm des siedend heißen Urins mittelst Kupfersulfatlösung und Natrium-

1) GEORG SALOMON, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1888, S. 187, sowie M. KRÜGER u. GEORG SALOMON, ebendas., Bd. 21, 1895, S. 179.

2) Vergl. hierüber die vorher citierten Arbeiten von G. SALOMON, besonders „Untersuchungen über die Xanthinkörper des Harns“, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 410 sowie Zeitschr. f. klin. Med. Bd. 7, 1884, Suppl. S. 67. Eine eingehende Anleitung geben ferner HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Physiol.-chem. Analyse, Berlin 1893, S. 119. Vergl. auch die Erfahrungen von P. BALKE, Zur Kenntnis der Xanthinkörper, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 47, 1893, S. 543 u. 544.

3) Vergl. deren Einwirkung auf Adenin und Guanin S. 54 u. 55.

4) Vergl. S. 436, sowie M. KRÜGER u. C. WULFF, Ueber eine Methode zur quantitativen Bestimmung der sog. Xanthinkörper im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 176.

bisulfit zu fällen, wobei man zugleich Bariumchlorid hinzufügt, um das Absitzen und die Filtration des Niederschlags zu erleichtern. Nach dem Auswaschen des letzteren ergibt die nach KJELDAHL vorgenommene Stickstoff-Bestimmung die Menge des Stickstoffs, welcher in der Harnsäure und den Nukleïnbasen zusammen enthalten ist (Alloxurstickstoff). Ermittelt man ferner nach der Methode von LUDWIG-SALKOWSKI den Harnsäurestickstoff, so ergibt die Differenz zwischen beiden Bestimmungen den Nukleïnbasenstickstoff.

Indessen soll nach neueren Untersuchungen von HUPPERT¹⁾ die Abscheidung der Alloxurkörper als Kupferoxydulverbindungen doch mit einigen Fehlerquellen behaftet sein, da gewisse, allerdings in sehr geringer Menge vorhandene, stickstoffhaltige Bestandteile des normalen Harns hierdurch mitgefällt werden, weshalb die erhaltenen Werte regelmäßig zu hoch ausfallen.

Sicherer, aber allerdings umständlicher gelangt man zum Ziele, wenn man zunächst die Phosphorsäure des Urins mittels Magnesiummischung vollkommen ausfällt und hierauf die Alloxurkörper durch ammoniakalische Silberlösung niederschlägt (vergl. S. 700). Der nach KJELDAHL ermittelte Stickstoffgehalt des völlig ammoniakfrei gewaschenen Silberniederschlags repräsentiert ebenfalls den „Alloxurstickstoff“, von welchem wie oben der Harnsäurestickstoff zu subtrahieren ist, um den Alloxurbasenstickstoff zu erhalten²⁾.

Ueber die chemische Stellung des **Kreatinins** ($C_4H_7N_5O$) ist schon berichtet worden (vergl. S. 428). Es ist das Anhydrid des Kreatins, das in den Muskeln aller Wirbeltiere zum Teil in auffallender Menge sich vorfindet, während das Kreatinin wenigstens im Säugetiermuskel höchstens in unwesentlichen Quantitäten vorhanden ist.

Dagegen findet sich das Kreatinin in bemerkenswerten Mengen konstant im Harn aller Säuger, aus welchem es zuerst von PETTENKOFER³⁾ dargestellt wurde. Das Kreatin dagegen ist im frischen Urin mit Sicherheit nicht nachgewiesen⁴⁾. Erst bei der Fäulnis des Harns bildet es sich schnell aus dem Kreatinin⁵⁾.

Im Mittel wird vom erwachsenen Mann bei gemischter Kost innerhalb 24 Stunden etwa 1 g Kreatinin ausgeschieden.

Mit Hilfe der WEYL'schen Reaktion (vergl. S. 430) kann man das Kreatinin direkt in jedem Urin nachweisen. Auch die von JAFFÉ angegebene Rotfärbung, welche beim Zusammentreffen von Kreatinin,

1) H. HUPPERT, Ueber die Bestimmung der Xanthinbasen im Harn nach KRÜGER u. WULFF, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 556.

2) Vergl. W. CAMERER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1891, S. 73.

3) M. PETTENKOFER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 52, 1844, S. 97. Vergl. ferner J. LIEBIG, Ueber die Bestandteile der Flüssigkeiten des Fleisches, ebendas., Bd. 62, 1847, S. 303 u. Bd. 108, 1858, S. 355. C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 4, 1868, S. 93. R. MALY, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 159, 1871, S. 279.

4) K. B. HOFMANN (Ueber Kreatinin im normalen und pathologischen Harn, Virchow's Arch., Bd. 48, 1869, S. 399) leugnet das Auftreten des Kreatins neben Kreatinin im frischen Harn unter allen Umständen, während nach VOIT bei alkalischer Reaktion des Urins auch Kreatin in ihm vorkommt. Vergl. C. VOIT, Zeitschr. f. Biol., Bd. 4, 1868, S. 115.

5) J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 62, 1847, S. 307.

wäßriger Pikrinsäure und Natronlauge entsteht (vergl. S. 430), kann zu seinem direkten Nachweis im Urin verwendet werden.

Von den Reaktionen des Kreatinins ist ferner für die Harnuntersuchung wichtig seine reduzierende Eigenschaft gegenüber einer erhitzten alkalischen Kupferoxydlösung. Doch bleibt das hierbei gebildete Kupferoxydul regelmäßig in der Flüssigkeit gelöst, ohne daß seine Abscheidung erfolgt.

Zur Darstellung des Kreatinins aus dem Urin¹⁾ wird derselbe (etwa 300 ccm) zur Entfernung der Phosphorsäure mit Kalkmilch alkalisch gemacht, und so lange Calciumchlorid hinzugefügt, als noch ein Niederschlag entsteht. Das Filtrat, ganz schwach mit Essigsäure angesäuert, wird auf dem Wasserbade bis zur Syrupkonsistenz eingedampft, noch warm mit dem 3—4 fachen Volumen absoluten Alkohols durchgerührt und einen Tag stehen gelassen. Nach der Entfernung der ausgeschiedenen Salze durch Filtration giebt man zur alkoholischen Flüssigkeit zunächst ein wenig gelöstes Natriumacetat und dann eine konzentrierte alkoholische Chlorzinklösung (ca. 20 Tropf.). Nach etwa 2 Tagen hat sich alles Kreatininchlorzink in seinen charakteristischen Krystalldrusen (vergl. S. 429) abgeschieden. Dieselben werden auf ein Filter gespült und mit absolutem Alkohol gewaschen, in welchem das Kreatininchlorzink fast unlöslich ist.

Dagegen nimmt siedendes Wasser nach längerem Kochen beträchtliche Mengen von Kreatininchlorzink auf, und auch beim Erkalten der Flüssigkeit bleiben dann genügende Mengen der Substanz in Lösung, um direkt die WERYL'sche Farbenreaktion zu geben.

Um aus dem Kreatininchlorzink das Kreatinin selbst zu erhalten, wird das erstere in möglichst wenig heißem Wasser gelöst und etwa 10 Minuten mit gründlich ausgewaschenem Bleioxydhydrat gekocht, wobei sich neben Kreatinin unlösliches Zinkoxyd und Bleioxychlorid bildet. Nach dem Abfiltrieren wird die wäßrige Lösung zur Trockne gedampft und der Rückstand mit kaltem absoluten Alkohol ausgezogen, welcher nur das Kreatinin aufnimmt, während das aus demselben beim Kochen in geringer Menge entstandene (vergl. S. 429) Kreatin ungelöst zurückbleibt.

Eine andere Methode der Kreatinindarstellung ist von MALY²⁾ angegeben worden. Nach diesem Verfahren wird der Harn auf $\frac{1}{2}$, bis $\frac{1}{4}$ seines Volumens eingedampft, von den ausgeschiedenen Salzen abfiltriert, durch genügenden Zusatz von neutralem Bleiacetat eine Reihe störender Substanzen entfernt, das überschüssige Blei durch Schwefelwasserstoff abgeschieden und das Kreatinin aus dem mit Soda neutralisierten Filtrat durch Sublimat gefällt. Der Niederschlag wird in Wasser suspendiert, mit Schwefelwasserstoff zerlegt, das saure Filtrat mit Tierkohle entfärbt und zur Krystallisation eingedampft. Durch Umkrystallisieren aus starkem Alkohol enthält man schließlich glänzende Prismen von salzsaurem Kreatinin. Giebt man zu denselben

1) Vergl. C. NEUBAUER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 119, 1861, S. 39. Bei einer quantitativen Bestimmung des Kreatinins sind die von E. SALKOWSKI gegebenen Vorschriften zu beachten. Vergl. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 119.

2) R. MALY, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 63, 1871, S. 492 und Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 159, 1871, S. 279.

in wäßriger Lösung Bleioxydhydrat, so erfolgt schon in der Kälte¹⁾ eine Umsetzung in Kreatinin und Chlorblei, und man erhält nach dem Eindampfen beim Ausziehen mit absolutem Alkohol ganz vorwiegend oder allein Kreatinin, ohne daß wesentliche Mengen desselben in Kreatin übergehen.

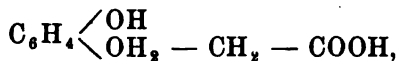
Giebt man zu einem durch Kalkmilch von der Phosphorsäure befreiten weingeistigen Harnauszug nach dem Ansäuern mittels Essigsäure alkoholische Sublimatlösung, so wird das gesamte Kreatinin als Quecksilberverbindung gefällt. Da sich andere Substanzen dem Niederschlag nicht beimischen, soll sich derselbe zu einer quantitativen Bestimmung des Kreatinins eignen²⁾.

Was über die physiologische Bedeutung des Kreatinins im Harn, namentlich über seine Beziehungen zum Kreatin der Muskeln bekannt ist, wurde schon oben (vergl. S. 430 u. 431) mitgeteilt.

Ueber die aromatischen Verbindungen des Harns ist bereits früher ausführlich berichtet worden (vergl. S. 262—266). Sie entstehen bei weitem zum größten Teil durch die bakterielle Zersetzung von Eiweißstoffen oder deren Verdauungsprodukten im Darm und durchwandern entweder, wie die aromatischen Oxysäuren, direkt den Organismus, oder werden vorher in der Leber durch die Vereinigung mit Schwefelsäure zu esterartigen Verbindungen entgiftet.

Indessen brauchen nicht sämtliche aromatische Verbindungen des Urins der Eiweißfäulnis im Darm zu entstammen. Für die aromatischen Oxysäuren ist dieses mit Sicherheit erwiesen (vergl. S. 266). Ferner enthalten gewisse vegetabilische Nahrungsmittel reichlich Benzolderivate, welche im Darm bezw. nach ihrer Resorption bestimmte Umformungen erfahren und dann dieselben Verbindungen liefern, welche wir als aromatische Harnbestandteile bereits kennen gelernt haben³⁾. Hieraus erklärt sich wenigstens zum Teil der besondere Reichtum des Herbivorenharns an aromatischen Substanzen, denn in den Gräsern und Blättern sind Benzolderivate, wie namentlich Protokatechusäure und Gerbsäure, reichlich vorhanden. Zum anderen Teil kommt für diese Erscheinung allerdings auch die verschiedene Länge des Darms dieser Tiere in Betracht, in welchem die nicht resorbierte Nahrung viel länger als bei den Karnivoren verweilt und aus welchem daher auch mehr Eiweiß-Fäulnisprodukte zur Aufsaugung gelangen können. Uebrigens nehmen auch beim Menschen nach reichlichem Genuß von gewissen Früchten und Beeren die aromatischen Verbindungen im Urin erheblich zu.

Die aromatischen Oxysäuren sind die **Para-oxyphenylpropionsäure** (Hydroparakumarsäure)



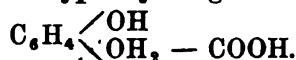
welche durch Abspaltung von Ammoniak aus dem bei der Eiweiß-

1) G. S. JOHNSON, Proc. Roy. Soc., Bd. 42, 1887, S. 365.

2) Vergl. R. KOLISCH, Eine neue Methode der Kreatininbestimmung im Harn, Centralbl. f. innere Med., 1895, No. 11.

3) Vergl. C. PÆRUSSE, Ueber die Entstehung des Brenzkatechins im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 329.

fäulnis auftretenden Tyrosin entsteht, sowie die durch Oxydation aus ihr hervorgehende **Para-oxyphenylelessigsäure**



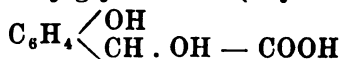
Bei weitem der größte Teil dieser beiden Säuren ist in der Form von einfachen Salzen im Harn enthalten, während ein viel kleinerer Bruchteil als esterschwefelsaure Verbindungen sich darin vorfindet¹⁾.

Die Menge der aromatischen Oxyssäuren im menschlichen Harn ist gering, sie beträgt etwa nur 0,02 g im Liter²⁾. Auch in allen darauf untersuchten Tierharnen sind diese Substanzen in kleinen Mengen nachgewiesen worden. Man kann ihre Quantität aber bedeutend steigern, wenn man an Hunde oder Kaninchen Tyrosin verfüttert. Hiernach wurde im Kaninchenharn das Vierzehnfache des normalen Gehaltes an aromatischen Oxyssäuren gefunden³⁾. Von besonderem Interesse war ferner das unter diesen Umständen beobachtete Auftreten einer neuen aromatischen Oxyssäure im Harn dieser Tiere, welche sich als **Para-oxyphenylmilchsäure** (Oxyhydroparakumarsäure)



erwies, deren nahe Beziehung zu den beiden schon genannten Oxyssäuren ohne weiteres ersichtlich sind. Da die neue Säure erst auftritt, wenn man den Darm mit Tyrosin überschwemmt, ist es erklärlich, daß sie im normalen Harn fehlt.

Bei Sektionen von Leichen an Phosphorvergiftung sowie an akuter gelber Leberatrophie Gestorbener sind als Produkte eines pathologischen Gewebszerfalls Leucin und Tyrosin namentlich reichlich in der Leber zu finden, von wo diese Substanzen bei schweren Fällen auch in den Harn gelangen. In den minder akut verlaufenden Krankheitsfällen dagegen scheint das Tyrosin vor seiner Ausscheidung eine mehr oder weniger vollständige Umwandlung in Phenole sowie in aromatische Oxyssäuren zu erfahren, welche hiernach in erheblich vermehrter Menge im Harn auftreten⁴⁾. Unter diesen Umständen ist in Fällen von akuter Leberatrophie zuerst von SCHULTZEN und RIESS⁵⁾ neben Tyrosin und Leucin auch die der Para-oxyphenylmilchsäure homologe **Para-oxyphenylglykolsäure** (Oxymandelsäure)



im Harn gefunden worden.

1) Vergl. S. 263.

2) E. BAUMANN, Aromatische Oxyssäuren, Zeitschr. f. physiol. Chem. Bd. 4, 1880, S. 308.

3) H. BLENDERMAN, Beiträge zur Kenntnis der Bildung und Zersetzung des Tyrosins im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 252.

4) E. BAUMANN, Beiträge zur Kenntnis der aromatischen Substanzen des Tierkörpers, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 311, sowie H. BLENDERMAN, a. a. O. S. 244.

5) O. SCHULTZEN u. L. RIESS, Ueber akute Phosphorvergiftung und akute Leberatrophie, Charité-Annalen, Bd. 15, 1869, S. 1. F. RÖHMANN, Chemische Untersuchung von Harn und Leber bei einem Fall von akuter

Zum Nachweis der aromatischen Oxysäuren im Harn¹⁾ werden etwa 100 ccm mit Salzsäure stark angesäuert und in einem mit Kühlvorrichtung verbundenen Kolben so lange gekocht, bis das Destillat durch den negativen Ausfall der MILLON'schen Reaktion sich frei von Phenolen erweist. Nach dem Erkalten schüttelt man den sauren Rückstand dreimal mit Aether aus, indem man dabei auftretende Emulsionen durch Zugeben von etwas Alkohol trennt. Die vereinigten Aetherauszüge werden sodann mit einer schwachen Soda-lösung geschüttelt, von welcher die Oxysäuren aufgenommen werden, während der Rest der Phenole (Brenzkatechin und Hydrochinon) im Aether verbleibt. Die von letzterem getrennte Lösung wird endlich mit Schwefelsäure angesäuert, worauf aus der Flüssigkeit die Oxysäuren nunmehr frei von Phenolen mittels Aether ausgezogen werden, welchen man jetzt auf dem erwärmten Wasserbade verdunsten läßt. Der Rückstand, in wenig Wasser aufgenommen, giebt mit Leichtigkeit die MILLON'sche Reaktion. Die Unterschiede in der eintretenden Rotfärbung lassen sich zur annähernden Schätzung des Gehalts verschiedener Lösungen von aromatischen Oxysäuren benutzen. Man stellt zu diesem Zwecke die in Rede stehenden Säuren aus 20 ccm Harn dar.

Zur Reindarstellung und Isolierung der verschiedenen Oxysäuren aus dem normalen Harn bedarf es davon sehr großer Mengen. Aus 240 l menschlichen Harns gewann BAUMANN²⁾ nur etwa 4 g der unreinen Säuren. Verarbeitet werden Portionen von je 30 l, welche zu diesem Zwecke zunächst zu einem dünnen Syrup einzudampfen sind. Letzterer wird nach dem Ansäuern mit Essigsäure wiederholt mit Aether extrahiert. Nach dem Abdestillieren desselben hinterbleibt ein braunes Oel, welches zur Vertreibung der Essigsäure auf dem Wasserbade erwärmt und dann in Wasser aufgenommen wird. Die wäßrige Lösung wird zunächst mit neutralem Bleiacetat und nach der Entfernung des entstandenen Niederschlags mit basischem Bleiacetat gefällt. Dieser zweite Niederschlag enthält die Bleiverbindungen der aromatischen Oxysäuren. Nach der Zerlegung durch Schwefelwasserstoff werden dem sauren Filtrat die aromatischen Säuren durch Schütteln mit Aether entzogen. Letzteren läßt man abdunsten, preßt die im Rückstande bleibenden Oxysäuren zwischen Fließpapier ab, krystallisiert sie aus wenig Wasser um, worauf sie nach dem Absaugen der Flüssigkeit getrocknet werden. Die Trennung der einzelnen Säuren voneinander geschieht durch fraktionierte Krystallisation aus Benzol, in welchem sich die Oxymandelsäure (Schmp. 167 bis 168) nicht löst. Die Para-oxyphenylessigsäure (Schmp. 148) krystallisiert beim Abkühlen des heißen Benzols heraus, während sich

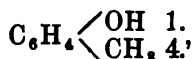
Leberatrophie, Berliner klin. Wochenschr., 1888, No. 43, Sep. S. 4. Daß die Oxymandelsäure auch nach Phosphorvergiftung im Harn vorkommt, scheint aus einer Abhandlung von E. BAUMANN (Ueber den Nachweis und die Darstellung von Oxysäuren aus dem Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 192) hervorzugehen.

1) E. BAUMANN, Aromatische Oxysäuren, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 311. Hier finden sich auch die älteren Angaben über das chemische Verhalten dieser Säuren.

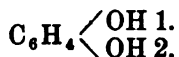
2) E. BAUMANN, a. a. O. S. 308.

die Para-oxyphenylpropionsäure (Schmp. 125) beim Abdunsten des Benzols in monoklinen Prismen ausscheidet.

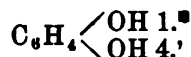
Von Phenolen finden sich nach dem früher Mitgeteilten (vergl. S. 258, 263 u. 265) im Harn das **Parakresol**:



das aus ihm durch Oxydation entstehende einfache **Phenol** $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{OH}$ und zwei aus dem letzteren durch weitere Verbrennung hervorgehende Dioxycbenzole, nämlich das **Brenzkatechin**



und das **Hydrochinon**



sämtlich als ätherschwefelsaure Salze ¹⁾ oder an Glykuronsäure gebunden (vergl. S. 263—265). Der Nachweis von dem regelmäßigen Vorkommen phenolartiger Substanzen im Harn wurde zuerst von STÄDELER ²⁾ geliefert.

Daß die Ernährungsverhältnisse und gewisse pathologische Zustände wie Darmstauung und Phosphorvergiftung die Quantität der im Harn auftretenden Phenole, wie der aromatischen Verbindungen überhaupt, erheblich beeinflussen, ist schon berichtet worden (vergl. auch S. 265, 266 u. 704).

Unter allen Umständen und bei allen Tieren herrscht im Harn das Parakresol vor ³⁾, während das einfache Phenol, das Brenzkatechin und das Hydrochinon daselbst in viel geringeren Mengen vertreten sind. Im menschlichen Urin beträgt das tägliche Quantum an Parakresol und Phenol zusammen, und zwar bei gemischter Kost, etwa nur 0,03 g ⁴⁾. Hier soll bemerkt werden, daß neben den genannten Phenolen auch äußerst minimale Mengen von Ortho- und Metakresol, aus aromatischen Verbindungen der Pflanzennahrung stammend, im Pferdeharn, aber auch im menschlichen Urin aufgefunden sind ⁵⁾.

Der Nachweis und die getrennte Darstellung der verschiedenen Phenole aus dem Harn beruht auf der Zersetzbarkeit der aromatischen Aetherschwefelsäuren durch Kochen ihrer wäßrigen Lösungen mit verdünnten Mineralsäuren und auf dem Umstande, daß die einwertigen Phenole (Phenol und Parakresol) mit Wasserdämpfen flüchtig sind.

1) Ueber die künstliche Darstellung der Aetherschwefelsäuren von Phenolen vergl. E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 335—349.

2) G. STÄDELER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 77, 1851, S. 17.

3) L. BRIEGER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 207. E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 187.

4) Ueber die quantitative Bestimmung der Phenole im Harn vergl. A. KOSSLER u. E. PENNY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 117. Hier findet sich die übrige Litteratur besprochen.

5) C. PREUSSE, Ueber das Vorkommen isomerer Kresolschwefelsäuren im Pferdeharn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 355. E. BAUMANN, a. a. O., sowie L. BRIEGER, a. a. O.

während die mehrwertigen (Brenzkatechin und Hydrochinon) bei der Destillation im Rückstande bleiben ¹⁾).

Zum Nachweis der Phenole werden etwa $\frac{3}{4}$ l Harn mit 60 ccm konzentrierter Salzsäure versetzt, und hiervon aus einem Kolben mit Kühlvorrichtung etwa der vierte Teil abdestilliert. Das Destillat enthält dann das Phenol und Parakresol und zwar am reichlichsten in den zuerst übergehenden Anteilen, welche deshalb besonders aufzufangen sind. Will man die Phenole wasserfrei erhalten, so kann man sie aus der wäßrigen Lösung durch Aether ausschütteln und letzteren abdestillieren.

Die Gegenwart von einwertigen Phenolen im wäßrigen Destillat läßt sich durch die Rotfärbung der Flüssigkeit beim Kochen mit MILLON's Reagens sowie durch die schnelle oder allmähliche Abscheidung von krystallinischem Tribromphenol $C_6H_2Br_3.OH$ erweisen, wenn man starkes Bromwasser hinzugiebt. Doch setzt letztere Reaktion schon etwas größere Mengen voraus. Der normale menschliche Harn giebt indessen meist beide Reaktionen. Endlich kann man auch versuchen, ob beim tropfenweisen Zusatz von sehr verdünntem Eisenchlorid eine blauviolette Färbung eintritt.

Um das Phenol und Parakresol voneinander zu trennen, müssen sehr große Harnmengen (mehrere hundert Liter) darauf verarbeitet werden. BRIEGER vollbrachte diese Scheidung durch fraktionale Destillation des in der eben geschilderten Weise gewonnenen Phenolgemisches, BAUMANN benutzte außerdem zu dieser Trennung auch die Eigenschaft des parakresolsulfosauren Baryts, in Barytwasser unlöslich zu sein, während das Barytsalz der Phenolsulfosäure sich darin löst.

Der bei der Destillation im Kolben gebliebene saure Rückstand des Harns, von welchem zweckmäßig noch $\frac{1}{3}$ in einer Schale auf dem Wasserbade abgedampft werden, dient zur Darstellung und zum Nachweis des Brenzkatechins und des Hydrochinons. Letztere werden nach dem Erkalten der Flüssigkeit mit dem gleichen Volumen Aether ausgeschüttelt. Man läßt dann die wäßrige Lösung ablaufen, gießt verdünnte Sodalösung in den Scheidetrichter und entfernt durch nochmaliges vorsichtiges Umschütteln die vorhandenen aromatischen Oxy-säuren (vergl. S. 705). Weiter wird die abgehobene ätherische Lösung der Phenole verdunstet und der Rückstand mit möglichst wenig Wasser aufgenommen.

Zum Nachweis des Brenzkatechins versetzt man eine Probe tropfenweise mit verdünnter Eisenchloridlösung. Es entsteht eine Grünfärbung, welche nach Zusatz von wenig Weinsäure und Ammoniak einer Violettfärbung Platz macht. Ferner läßt sich die Gegenwart von Dioxybenzolen durch die Eigenschaft der Flüssigkeit, ammoniakalische Silberlösung sowie FEHLING'sche Lösung zu reduzieren, feststellen.

Will man auch das Hydrochinon nachweisen, so wird die wäßrige Lösung der beiden Phenole mit genau so viel Bleiacetat versetzt, als

1) Vergl. L. BRIEGER, Ueber die flüchtigen Phenole, deren Aetherschwefelsäuren im menschlichen Urin vorkommen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 204, sowie besonders: E. BAUMANN, Ueber den Nachweis und die Darstellung von Phenolen aus dem Harn, ebendas., Bd. 6, 1882, S. 183.

zur Fällung erforderlich ist. Der Niederschlag enthält das Brenzkatechin, welches nach der Verteilung der Bleifällung in Wasser, ihrer Zerlegung mittels Schwefelsäure und Verdunsten des ätherischen Auszugs in schwach gefärbten Prismen (Schmp. 102) rein zurückbleibt. Im bleihaltigen Filtrat findet sich das Hydrochinon, welches daraus nach dem Ansäuern mittels Aethers ausgeschüttelt werden kann. Es krystallisiert in rhombischen, bei 169° C schmelzenden Säulen oder Tafeln.

Versetzt man die wäßrige Lösung des Hydrochinons mit Eisenchlorid und erwärmt, so entsteht aus ihm durch Oxydation Chinon ($C_6H_4O_2$), welches sich durch seinen penetranten Geruch selbst in Spuren verrät. Ferner bildet sich beim Erhitzen von trockenem Hydrochinon im Glührohr ein stellenweise indigblau gefärbtes Sublimat¹⁾.

Kommt es darauf an, nicht die freien Phenole, sondern die im Harn vorhandenen Phenylschwefelsäuren als solche zu isolieren, so wird der Urin in großen Mengen zum Syrup eingedampft, mit viel Alkohol extrahiert, und das Filtrat in der Kälte mit alkoholischer Oxalsäure versetzt, solange noch ein Niederschlag von oxalsaurem Harnstoff und von Calciumoxalat entsteht. Nach 10 Minuten wird filtriert. Die nunmehr freie Phenylschwefelsäuren enthaltende Lösung wird mit Kalilauge bis zur schwach alkalischen Reaktion versetzt und stark eingedampft, worauf in der Kälte das Gemisch der phenylätherschwefelsauren Kalisalze auskrystallisiert²⁾.

Zum Nachweis und zur Darstellung der genannten Phenole eignet sich bei weitem am besten der Pferdeharn, welcher namentlich auch stets etwas mehr Brenzkatechin enthält als der menschliche Urin. Das Hydrochinon dagegen findet sich im normalen Pferdeharn nur in Spuren³⁾. Indessen zeigt sich letzteres im Urin des Menschen und aller Tiere in recht erheblicher Menge neben viel Brenzkatechin⁴⁾ nach dem Eingeben von Benzol, Phenol oder phenolsulfosauren Salzen⁵⁾. Bei der Gegenwart von Hydrochinon, weniger ausgeprägt bei der von Brenzkatechin, dunkeln die betreffenden Harne, wenn sie alkalisch sind, von der Oberfläche⁶⁾ her (Karbolarne), weil beide

1) E. BAUMANN und C. PREUSSE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 157.

2) Vergl. hierüber E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 335, sowie L. BRIEGER, Zur Darstellung der Aetherschwefelsäure aus dem Urin, ebendas., Bd. 8, 1884, S. 311.

3) E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 189.

4) Vergl. E. BAUMANN u. C. PREUSSE, ebendas., Bd. 3, 1879, S. 157. L. BRIEGER, Du Bois Arch., 1879, S. 67. M. NENCKI u. P. GIACOSA, Ueber die Oxydation der aromatischen Kohlenwasserstoffe im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 336. O. SCHMIEDEBERG, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 14, 1881, S. 306.

5) L. BRIEGER, Zur Kenntnis des physiologischen Verhaltens des Brenzkatechin und Hydrochinon und ihrer Entstehung im Tierkörper. Du Bois Arch., 1879, Suppl. S. 67. E. BAUMANN u. C. PREUSSE, Ueber die dunkle Farbe des Karbolarharns, ebendas., 1879, S. 245, und besonders E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 190.

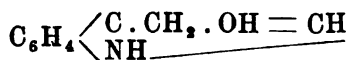
6) W. EBSTEIN u. JULIUS MÜLLER, Brenzkatechin im Harn etc., Virchow's Arch., Bd. 62, 1875, S. 554. Vergl. auch P. FÜRBRINGER, Berl. klin. Wochenschrift, 1875, No. 24 u. 28, sowie R. FLEISCHER, ebendas., No. 39 u. 40.

Dioxybenzole unter diesen Umständen kräftig Sauerstoff absorbieren und in braune, nicht näher untersuchte Verbindungen übergehen.

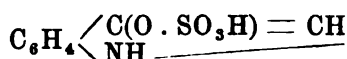
Das bei der Eiweißfäulnis im Darm sich bildende Indol und Skatol (vergl. S. 258 u. 259) gehen nach ihrer Resorption in Indoxyl



und Skatoxyl



über, welche gleich den Phenolen als Kalisalze gepaarter Aetherschwefelsäuren im Harn erscheinen (vergl. S. 263). Von ihnen ist namentlich das Kalisalz der **Indoxylschwefelsäure**



als „Harnindikan“ bekannt.

Dieser Ausdruck stammt von SCHUNCK¹⁾, welcher zuerst feststellte, daß der normale Urin eine Substanz enthält, aus welcher sich nach eingetretener Spaltung allmählich Indigblau bildet.

Zum Nachweis des Harnindikans versetzt man eine Urinprobe in der Kälte mit dem gleichen Volumen konzentrierter Salzsäure, wodurch eine Spaltung der Indoxylschwefelsäure in ihre Komponenten bewirkt wird. Giebt man nunmehr als Oxydationsmittel einige Tropfen Chlorkalklösung zur sauren Flüssigkeit, so bildet sich aus dem Indoxyl sogleich Indigblau, welches den Harn grünlich bis blauviolett färbt und nach dem Ausschütteln mit etwas Chloroform in schön blauer Lösung am Boden erscheint²⁾.

Indessen bietet diese Indikanprobe doch gewisse Schwierigkeiten, weil schon ein geringer Ueberschuß der angewandten Chlorkalklösung genügt, um den anfangs gebildeten Indigo weiter zu oxydieren. Sicherer gelingt der Nachweis des Harnindikans, wenn man die Oxydation des Indoxyls durch Eisenoxydsalze bewerkstelligt, welche auf den einmal gebildeten Indigo nicht weiter einwirken³⁾.

Zu diesem Zweck setzt man zu einer Harnprobe so lange Bleiacetat, als noch ein Niederschlag entsteht, giebt zum Filtrat das gleiche Volumen einer konzentrierten eisenchloridhaltigen Salzsäure (0,5 ccm konzentriertes Eisenchlorid auf 200 ccm Salzsäure), schüttelt einige Minuten und nimmt endlich den gebildeten Indigo in etwas Chloroform auf⁴⁾.

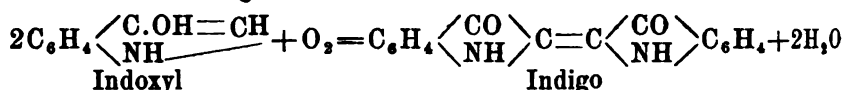
1) E. SCHUNCK, Philosoph. Magaz., 4. Folge, Bd. 14, 1857, S. 288 sowie Proc. Roy. Soc., Bd. 15, 1867, S. 1. Vergl. auch F. HOPPE-SEYLER, Ueber Indikan als konstanten Harnbestandteil, Virchow's Arch., Bd. 27, 1863, S. 388.

2) M. JAFFÉ, Ueber den Nachweis und die quantitative Bestimmung des Indikans im Harn, Pflüger's Arch., Bd. 3, 1870, S. 452.

3) E. BAUMANN und L. BRIEGER, Ueber Indoxylschwefelsäure, das Indikan des Harns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 258.

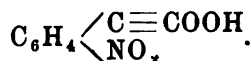
4) F. OBERMAYER, Ueber eine Modifikation der JAFFÉ'schen Indikanprobe, Wiener klin. Wochenschr., 1890, S. 176.

Die Bildung des Indigblaus aus dem Indoxyl erfolgt offenbar nach der Gleichung

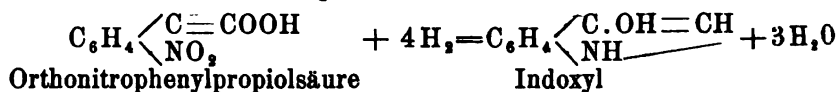


Das Harnindikan findet sich unseren früheren Bemerkungen entsprechend besonders reichlich im Harn der Pflanzenfresser, namentlich des Pferdes. Aus einem Liter Pferdeharn vermochte JAFFÉ¹⁾ im Mittel 0,152 g Indigo zu gewinnen. Beim gesunden Menschen scheint die Menge der Indoxylschwefelsäure erheblichen individuellen Schwankungen zu unterliegen. Im Durchschnitt lassen sich aus dem menschlichen Urin nur etwa 0,0066 g Indigo pro Liter darstellen. Daß aber diese Quantität bei allen pathologischen Zuständen, die von einer gesteigerten Eiweißfäulnis im Darm begleitet sind, erheblich zunehmen kann, wurde wiederholt angedeutet (vergl. besonders S. 266). Besonders reichliche Indikanurie beobachtet man bei Affektionen des Dünndarms²⁾.

Will man die Indoxylschwefelsäure als solche aus dem Harn darstellen, so kann man die Ausbeute ganz erheblich vermehren, wenn man den Urin von Hunden darauf verarbeitet, welchen vorher Indol mit der Nahrung verabreicht wurde³⁾. Letzteres ist indessen ein nur schwer zu beschaffendes Material. Viel praktischer verwendet man daher zu demselben Zweck nach dem Vorschlage von G. HOPPE-SEYLER⁴⁾ die nach den Untersuchungen von BAEYER⁵⁾ mit dem Indoxyl in naher Beziehung stehende technisch verwertete und daher käufliche Orthonitrophenylpropionsäure



Diese Substanz wird nämlich in schwach alkalischer Lösung, mit reduzierenden Mitteln behandelt, in Indigo übergeführt. Ebenso geht sie auch im Tierkörper durch einen eigentümlichen Reduktionsvorgang in Indoxyl über und gelangt, mit Schwefelsäure gepaart, als Indikan zur Ausscheidung:



Für Hunde ist die Orthonitrophenylpropionsäure, auch als Natron-

1) Vergl. M. JAFFÉ, Pflüger's Arch., Bd. 3, 1870, S. 469. Im 24-stündigen Harn von Hunden fand E. SALKOWSKI nach einigen Hungertagen 0,005 g Indigo, nach reichlicher Fleischnahrung dagegen 0,017 g (Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 9, 1876, S. 138).

2) Vergl. M. JAFFÉ, Virchow's Arch., Bd. 70, 1877, S. 99.

3) M. JAFFÉ, Ueber die Ausscheidung des Indikans unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen, Virchow's Arch., Bd. 70, 1877, S. 78. E. BAUMANN u. L. BRIEGER, Ueber Indoxylschwefelsäure, das Indikan des Harns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 255 u. ff.

4) G. HOPPE-SEYLER, Beiträge zur Kenntnis der indigobildenden Substanzen im Harn etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 403.

5) A. BAEYER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 13, 1880, S. 2260 und Bd. 14, 1881, S. 1741.

salz verabreicht, ein starkes Gift. Sie gehen nach verhältnismäßig geringen Gaben in kurzer Zeit unter dem Bilde einer schweren Nephritis zu Grunde, nachdem vorher Eiweiß, Hämoglobin und auch Traubenzucker im Harn aufgetreten sind. Dagegen vertragen Kaninchen die Substanz, welche man ihnen mit Hilfe einer Schlundsonde, in Wasser gelöst, zuführt, ziemlich gut, wenn man ihnen die gewöhnliche Nahrung beläßt. Diese größere Resistenz der Kaninchen gegenüber der Orthonitrophenylpropionsäure scheint namentlich auf dem Umstand zu beruhen, daß ihre Nahrung reicher an basischen Stoffen ist als diejenige der Hunde. Dann aber kommt auch in Betracht, daß die zugeführte Lösung von den festen Massen, welche den Magen und den Darm der Kaninchen erfüllen, aufgesaugt und daher nicht so schnell resorbiert werden kann wie vom Magen und Darm des Hundes aus. Wahrscheinlich wird so durch Reduktionsprozesse, die im Darmkanal verlaufen, das Gift schon hier in ein verhältnismäßig unschädliches Produkt umgewandelt.

G. HOPPE-SEYLER¹⁾ gelang es, an mehrere starke Kaninchen in täglichen Gaben von 1—3 g unter gleichzeitiger reichlicher Kohlfütterung je 27 g Orthonitrophenylpropionsäure zu verabreichen, ohne daß irgend welche Erscheinungen von seiten der Nieren eingetreten wären. Der Urin der Tiere wurde zur Darstellung des Indikans jeden Tag bis zum dünnen Syrup eingedampft, mit überschüssigem starken Alkohol in einem Kolben gespült und darin gesammelt. Die von den ausgeschiedenen Salzen abfiltrierte alkoholische Lösung wird mit dem gleichen Volumen Aether versetzt. Von dem zähen, nach 24 Stunden gebildeten Bodensatz wird abgegossen, die klare Flüssigkeit zur Entfernung des Harnstoffs mit konzentrierter alkoholischer Oxalsäurelösung in der Kälte gefällt, solange ein Niederschlag entsteht, schnell filtriert und mit konzentrierter Lösung von Kaliumkarbonat bis zur schwach alkalischen Reaktion versetzt. Nach nochmaliger Filtration zur Entfernung des Kaliumoxalats wird der Aether von der Lösung abdestilliert, der Rest zum dicklichen Syrup eingedampft, dieser mit der 20-fachen Menge Alkohols in der Kälte aufgenommen und in einem verschlossenen Gefäß einen Tag stehen gelassen. Alsdann wird der Niederschlag abfiltriert, mit Alkohol ausgekocht und die Lösung zur Krystallisation stehen gelassen. Die von den ausgeschiedenen Krystallen abfiltrierte Mutterlauge wird mit Aether gefällt, von den zuerst ausfallenden Schmierern schnell abgegossen und in der Kälte längere Zeit stehen gelassen. Es scheiden sich dann ebenso, wie aus der alkoholischen Lösung, bald Plättchen von indoxylschwefelsaurem Kali aus, die durch Umkrystallisieren aus heißem Alkohol weiter zu reinigen sind.

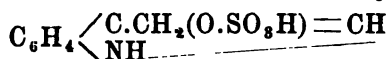
Das indoxylschwefelsaure Kali bildet weiße Tafeln und Plättchen, welche den Krystallformen des phenol- oder parakresolätherschwefelsauren Kalis sehr ähnlich sind. Es löst sich leicht in Wasser, schwer in kaltem, leicht in heißem Alkohol.

Wird das Salz in einem trockenen Röhrchen schnell erhitzt, so sublimiert Indigo. Eine Lösung von indoxylschwefelsaurem Kali bleibt auf Zusatz von Salzsäure zunächst unverändert; erwärmt man aber,

1) G. HOPPE-SEYLER, a. a. O. S. 420 u. ff. Das hier angegebene Verfahren zur Isolierung des Harnindikans ist eine Modifikation der zuerst von E. BAUMANN und L. BRIEGER (a. a. O.) angewendeten Methode.

so tritt Hydratation ein, und es scheidet sich Indoxyl als fäkalartig riechendes Öl ab. Letzteres verliert beim Aufbewahren unter Luftabschluß seinen Geruch und kondensiert sich zu einem braunen amorphen Körper, dem „Indoxylrot“, welches sich nicht in Wasser, wohl aber in Alkohol, Aether oder Chloroform mit schön roter Farbe auflöst.

Neben der Indoxylschwefelsäure kommt im Urin die vom Skatol des faulenden Darminhalts abstammende **Skatoxylschwefelsäure**



im wechselnden Mengen vor. Diese Thatsache entspricht der besonders von NENCKI¹⁾ und von BRIEGER²⁾ gemachten Beobachtung, nach welcher auch das Skatol neben dem Indol bei der Eiweißfäulnis nur unter ganz bestimmten, nicht näher bekannten Bedingungen aufzutreten pflegt.

In der Norm enthält der menschliche Harn nur sehr wenig Skatoxyl, doch soll dasselbe namentlich bei Erkrankungen des Dickdarms in vermehrter Menge darin auftreten. OTTO³⁾ erhielt das Skatoxyl in ansehnlicher Menge aus dem Harn eines an Verdauungsstörungen leidenden Diabetikers.

Die Darstellungsweise des Kalisalzes der Skatoxylschwefelsäure aus dem Harn entspricht durchaus derjenigen des indoxylschwefelsauren Kalis. Eine vollkommene Trennung beider Verbindungen scheint noch nicht ausgeführt zu sein. Doch erscheint das skatoxylschwefelsaure Kali nur mit sehr wenig Harnindikan verunreinigt im Urin, wenn man reines Skatol an Hunde verfüttert⁴⁾. Steigert man aber die Skatolgaben, so wird das in den Geweben daraus entstehende Skatoxyl allmählich an Glykuronsäure gebunden (vergl. S. 264)⁵⁾. Diese Skatoxylglykuronsäure scheint nach den Angaben einiger Forscher⁶⁾ unter pathologischen Verhältnissen auch im menschlichen Urin aufzutreten. Sie ist vor der Skatoxylschwefelsäure durch ihre leicht eintretende Zersetzung ausgezeichnet, welche im Harn schon durch die Einwirkung der Luft zustande kommt. Hierbei wird ein rot-violetter Farbstoff abgeschieden.

Enthält ein Harn Skatoxylverbindungen in größerer Menge, so färbt er sich beim Stehen an der Luft, ähnlich wie „Karbolfarn“, von

1) M. NENCKI, Zur Kenntnis der Skatolbildung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 371.

2) L. BRIEGER, Weitere Beiträge zur Kenntnis des Skatols, ebendas, S. 414. Hier finden sich auch die übrigen Angaben über das wechselnde Auftreten von Skatol bei der Eiweißfäulnis.

3) JAC. OTTO, Ueber das Vorkommen großer Mengen von Indoxyl- und Skatoxylschwefelsäure im Harn bei Diabetes, Pflüger's Arch., Bd. 33, 1884, S. 607.

4) L. BRIEGER, a. a. O. S. 416 u. ff.

5) B. MESTER, Ueber Skatolschwefelsäure und Skatolfarbstoff, Zeitschrift f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 141—142.

6) W. LEUBE, Ueber einen neuen pathologischen Harnfarbstoff, Virchow's Arch., Bd. 106, 1886, S. 418. J. THORMÄHLEN, Ueber einen noch nicht bekannten Körper im pathologischen Menschenharn, ebendas, Bd. 108, 1887, S. 317.

der Oberfläche her allmählich dunkler, doch ist die Farbe nicht braun, sondern rot-violett. Dieselbe Färbung tritt momentan auf, wenn man zu einer Probe des betreffenden Urins Salpetersäure giebt, besonders, falls dieselbe etwas salpetrige Säure enthält. Ebenso wirkt, wenn auch viel langsamer, starke Salzsäure. Hierbei ist ein Zusatz von Oxydationsmitteln, wie Chlorkalklösung oder Eisenchlorid unnötig und würde nur die rote Färbung wegen des hierdurch gleichzeitig entstehenden Indigblaues verdecken.

Da die Bildung des roten Pigments durch die Gegenwart von Reduktionsmitteln verhindert wird, ist dasselbe als ein dem Indigo entsprechendes Oxydationsprodukt des Skatoxyls aufgefaßt worden.

Im Gegensatz zum Indigo läßt sich der rote Skatolfarbstoff dem stark salzsauren Harn mittels Chloroform nicht entziehen, ebenso wenig geht er unter diesen Umständen in Aether über. Nur mittels Amylalkohol kann man ihn aus der stark sauren Flüssigkeit ausschütteln. Dagegen wird das Pigment aus neutralen oder schwach alkalischen Flüssigkeiten, in denen es fast unlöslich ist, von Chloroform und von Aether aufgenommen. Doch gilt dies nur für den frisch entstandenen Farbstoff, denn nach einigem Stehen an der Luft verliert er seine Löslichkeit in Aether¹⁾. Das Pigment ist ferner in Mineralsäuren mit kirschroter, in Alkalien dagegen mit gelber und in Alkohol mit dunkelvioletter Farbe löslich. Ebenso wenig wie der Indigo besitzt der rote Skatolfarbstoff genügend scharfe Absorptionsstreifen, um ihn hierdurch charakterisieren zu können.

Als Urorhodin²⁾, Uroerythrin³⁾, Urohämatin⁴⁾, Urorosein⁵⁾ oder Urorubin⁶⁾ ist ein roter Harnfarbstoff beschrieben worden, dessen Verhalten mit dem aus Skatoxyl durch Oxydation hervorgehenden Pigment eine mehr oder weniger vollkommene Uebereinstimmung zeigte. Indessen war vielleicht in einigen Fällen der Farbstoff mit dem durch Kondensation von Indoxyl entstehenden Indoxylrot (vergl. S. 712) identisch. Ein bisweilen nachgewiesener Eisengehalt⁷⁾ des roten Pigments dürfte ungezwungen auf eine Verunreinigung desselben zurückzuführen sein. Nach ROSIN⁸⁾ soll der in den meisten

1) Vergl. B. MESTER, a. a. O. S. 140, sowie L. BRIEGER, a. a. O. S. 418.

2) J. F. HELLER, dessen Arch. f. physiol. u. path. Chemie u. Mikroskopie, 1845, 1846 u. 1852.

3) J. F. HELLER, dessen Arch., 1854, S. 361. MAC MUNN, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 13, 1883, S. 321.

4) G. HARLEY, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, Bd. 5, 1855, S. 1.

5) M. NENCKI und N. SIEBER, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 26, 1882, S. 333. Vergl. ferner H. ROSIN, Ein Beitrag zur Lehre von den Harnfarbstoffen (Ueber das sog. Urorosein), Deutsch. med. Wochenschr., 1893, No. 3, S. 51.

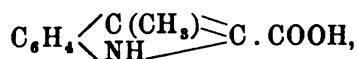
6) P. PLÓSZ, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 504 und Bd. 8, 1884, S. 85.

7) Vergl. P. GIACOSA, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 20, 1887, Ref. S. 393.

8) H. ROSIN, Ueber das Indigorot (Indirubin), Virchow's Arch., 3d. 123, 1891, S. 519. Hier findet sich die umfangreiche Litteratur über roten Harnfarbstoff zusammengestellt. Vergl. auch die älteren Abhandlungen von E. SCHUNCK, Journ. f. prakt. Chem., 1858 u. 1866.

normalen und pathologischen Harnen bei der Behandlung mit starker Salzsäure sich bildende rote Farbstoff mit dem pflanzlichen Indigrot (Indirubin), welches nach den Untersuchungen von BAEYER¹⁾ dem Indigblau isomer ist, die größte Uebereinstimmung zeigen. ROSIX betrachtet demnach als die Muttersubstanz des roten Harnfarbstoffs in den meisten Fällen die Indoxylverbindungen des Urins, welche durch Spaltung mit folgender Oxydation in zwei isomere Substanzen, in das Indigblau und Indigrot übergehen. Inwieweit diese Anschauung berechtigt ist, müssen weitere Untersuchungen feststellen.

Zur Indolgruppe gehört endlich noch die bei der Eiweißfäulnis neben dem Indol und Skatol regelmäßig auftretende **Skatolkarbonsäure**:



welche nach der Einführung in den Magen, soweit sie zur Resorption gelangt, unverändert den Organismus verläßt (vergl. S. 259, 262 u. 263). Sie ist in Substanz aus dem Harn noch nicht dargestellt worden, dagegen gelingt es, aus einigen Litern normalen menschlichen Harns eine klare, sauer reagierende Lösung herzustellen, welche die charakteristischen Reaktionen der Skatolkarbonsäure in ausgesprochener Weise giebt²⁾.

Zu diesem Zweck wird der Urin eingedampft, der Rückstand mit absolutem Alkohol ausgezogen, die Lösung verdunstet und der jetzt zurückbleibende Rest nach starkem Ansäuern mit Schwefelsäure mittels Aether ausgeschüttelt. Dem ätherischen Extrakt wird die Skatolkarbonsäure durch Sodalösung entzogen, die alkalische Flüssigkeit eingedampft, der Rückstand wiederholt mit Alkohol extrahiert und die auf etwa 100 ccm konzentrierte alkoholische Lösung mit dem gleichen Volumen Aether gefällt. Die vom Niederschlag getrennte Flüssigkeit dunstet man zur Trockene, zieht den Rückstand nach Zusatz von Salzsäure mit Aether aus, verjagt den Aether, löst den Rest in heißem Wasser, filtriert nach dem Abkühlen und wiederholt zur völligen Entfernung der Salzsäure noch einmal das Eindampfen und Wiederaufnehmen in Wasser.

Zum Nachweis der Skatolkarbonsäure versetzt man die so erhaltene saure Flüssigkeit mit einigen Tropfen reiner Salpetersäure und dann, unter vorsichtiger Vermeidung eines Ueberschusses, mit wenig Kaliumnitritlösung. Der alsbald gebildete rote Farbstoff geht beim Schütteln mit Essigäther oder Amylalkohol vollkommen in diese über. Die rote Lösung zeigt einen Absorptionsstreifen im Grün. Beim Zusatz von Natronlauge wird die Essigätherlösung entfärbt, während die Lauge selbst intensiv gelb erscheint. Säuert man nun mit Salzsäure an, so tritt die rote Färbung der Essigätherlösung wieder hervor. Der Verlauf der Reaktion erinnert an die Indolreaktion, doch ist der gebildete rote Farbstoff nicht salpetersaures Nitrosoindol (vergl. S. 261).

Versetzt man ferner die Lösung der Skatolkarbonsäure mit einigen Tropfen Salzsäure und dann vorsichtig mit wenig sehr verdünntem

1) A. BAEYER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 12, 1879, S. 457 und Bd. 14, 1881, S. 1745.

2) E. SALKOWSKI, Ueber das Verhalten der Skatolkarbonsäure im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 23.

Eisenchlorid, so färbt sich die Mischung beim Erhitzen intensiv violett bis kirschrot. Der gebildete Farbstoff wird leicht von Amylalkohol, schwer dagegen von Essigäther aufgenommen. Anscheinend denselben Farbstoff erhält man auch bei der Behandlung der Flüssigkeit mit dem gleichen Volumen Salzsäure nach dem vorsichtigen Zusatz von wenig Chlorkalklösung.

Als weitere Gruppe der aromatischen Harnbestandteile hätten wir die Hippursäure und die ihr homologe Phenacetursäure zu besprechen, welchen sich die dem Urin der Vögel eigentümliche Ornithursäure anreicht.

Die **Hippursäure** ist Benzamidoessigsäure oder Benzoylglykokoll $\text{NH}(\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CO}) \text{CH}_2 \cdot \text{COOH}$. Sie erscheint im menschlichen Urin¹⁾ in geringer Menge unter allen Umständen, selbst bei reiner Fleischnahrung²⁾, infolge der Resorption der bei der Eiweißfäulnis entstehenden Phenylpropionsäure $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{COOH}$ (vgl. S. 260). Letztere wird in den Geweben zu Benzoësäure oxydiert und paart sich dann unter Wasseraustritt mit dem Glykokoll (vergl. S. 264 u. 265), welches aus nicht näher bekannten Gewebsbestandteilen abgespalten wird.

Während beim Hunde diese Synthese der Hippursäure aus der Benzoësäure und dem Glykokoll nur in den Nieren vor sich geht³⁾ und selbst in den ausgeschnittenen Organen noch zustande kommt (vergl. S. 18), wird beim Kaninchen⁴⁾ und beim Frosch⁵⁾ auch nach der Nephrotomie zur Resorption gelangte Benzoësäure in der Leber und den Muskeln als Hippursäure wieder aufgefunden, welche demnach bei diesen Tieren auch in anderen Organen als in den Nieren synthetisch entstehen kann.

Bei gemischter Nahrung beträgt die tägliche Menge der Hippursäure im menschlichen Urin etwa 0,7 g in 24 Stunden. Auch im Harn der Fleischfresser findet sich regelmäßig etwas Hippursäure. Viel bedeutender dagegen ist ihre Menge im Harn der Pflanzenfresser, was sich besonders aus dem Umstande erklärt, daß ein bedeutender Anteil der in den Gräsern enthaltenen aromatischen Substanzen, wie das Toluol, die Zimmt- und Chinasäuren⁶⁾, entweder

1) Die Hippursäure wurde im menschlichen (diabetischen) Harn zuerst von LEHMANN gefunden. Vergl. C. G. LEHMANN, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 6, 1835, S. 113. Im normalen Harn fand sie dann J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 37, 1841, S. 257.

2) Vergl. E. SALKOWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 11, 1878, S. 500 sowie Virchow's Arch., Bd. 73, 1878, S. 13.

3) G. BUNGE u. O. SCHMIEDEBERG, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 6, 1876, S. 233.

4) W. HALLWACHS, Ueber den Ursprung der Hippursäure im Harn der Pflanzenfresser, Inaug.-Diss. Göttingen 1857. G. MEISSNER und C. U. SHEPARD, Untersuchungen über das Entstehen der Hippursäure im tierischen Organismus, Hannover 1863. W. SALOMON, Ueber den Ort der Hippursäurebildung beim Pflanzenfresser, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 365. Vergl. ferner A. VAN DE VELDE u. B. J. STOKVIS, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 17, 1883, S. 200.

5) G. BUNGE und O. SCHMIEDEBERG, a. a. O.

6) Vergl. E. LAUTEMANN, Ueber die Reduktion der Chinasäure zu Benzoësäure und die Verwandlung derselben in Hippursäure im tierischen

schon bei der Fäulnis im Darm, oder doch nach ihrer Resorption Benzoësäure liefern. Dementsprechend steigt auch beim Menschen der normale Hippursäuregehalt des Harns, als dessen Quelle die Eiweißfäulnis im Darm zu betrachten ist, nach reichlichem Obstgenuß bis auf das 3- und 4-fache an¹⁾. Daß endlich, wie schon im Jahre 1824 WÖHLER²⁾ gefunden hat, nach der Einführung von Benzoësäure in den Magen bei allen Säugetieren Hippursäure sehr reichlich im Urin erscheint, erhellt aus dem Mitgetheilten ohne weiteres. Nach den Untersuchungen von WEYL u. v. ANREP³⁾ soll diese Synthese bei Fieberbewegungen not leiden.

Will man die Hippursäure aus menschlichem Urin darstellen⁴⁾, so werden etwa 1 1/2 l desselben mit Soda schwach alkalisiert, fast zur Trockene gedampft, und der Rückstand wiederholt mit kaltem Alkohol ausgezogen. Nach dem Abdestillieren des Alkohols schüttelt man die konzentrierte rückständige wäßrige Lösung des hippursäuren Natrons nach dem Ansäuern mittels Schwefelsäure wiederholt mit Essigäther aus, welcher die freie Hippursäure aufnimmt. Die etwa noch an ihr haftenden Verunreinigungen, namentlich aromatische Oxyssäuren und Phenole, lassen sich nach dem Abdunsten des Essigäthers bei möglichst niedriger Temperatur durch Petroleumäther entfernen, in welchem die Hippursäure ganz unlöslich ist. Dieselbe scheidet sich, in warmem Wasser gelöst, nach dem bei 50–60° stattfindenden Eindunsten der Flüssigkeit in großen Krystallen aus, welche häufig noch etwas gefärbt sind.

Zur Gewinnung der Hippursäure im großen verwendet man viel zweckmäßiger Harn von Pferden, Rindern oder Schafen, die mit Gras oder Heu gefüttert wurden. Die Darstellung der rohen Säure ist sehr einfach. Man macht den völlig frischen Harn mit Kalkmilch schwach alkalisch, kocht auf, filtriert, dampft stark ein und säuert die stark abgekühlte Flüssigkeit mit Salzsäure an. Die nach 24 Stunden abfiltrierte Hippursäure ist regelmäßig rot gefärbt. Um dieselbe von dem Farbstoff zu befreien, sind eine Reihe von Methoden empfohlen

Organismus, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 125, 1862, S. 9. P. MATSCHERSKY, Virchow's Arch., Bd. 28, 1863, S. 539. O. LOEW, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 19, 1879, S. 309 und Bd. 20, S. 476.

1) M. PETTENKOFER, Ueber das Vorkommen einer großen Menge Hippursäure im Menschenharn, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 52, 1844, S. 86. W. DUCHEK, Prager Vierteljahrsschr., Bd. 43, 1854, S. 25. Vergl. auch A. LÜCKE, Virchow's Arch., Bd. 19, 1860, S. 199, sowie H. HARTEN, Beitrag zur Kenntnis der Quellen der Hippursäure etc., Inaug.-Diss. Dorpat 1867.

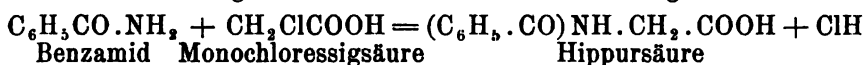
2) F. WÖHLER in Tiedemann's Untersuchungen über die Natur des Menschen, Bd. 1, 1824, S. 142. Vergl. auch J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 37, 1841, S. 82 und Bd. 50, 1844, S. 170. P. MATSCHERSKY, a. a. O.

3) TH. WEYL und B. v. ANREP, Ueber die Ausscheidung der Hippursäure und Benzoësäure während des Fiebers, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 169.

4) G. BUNGE u. O. SCHMIEDEBERG, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 6, 1876, S. 235. Vergl. auch W. v. SCHRÖDER, Ueber die Bildung der Hippursäure im Organismus des Schafs, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 324 u. ff.

worden. Sicher gelangt man nach dem von BENSCH¹⁾ und von HUPPERT²⁾ angegebenen Verfahren zum Ziele. Die rohen Krystalle werden zu diesem Behuf, in heißem Wasser gelöst, mit Alaun und dann mit so viel Soda versetzt, daß ein reichlicher Niederschlag entsteht, die Flüssigkeit aber noch sauer reagiert. Der Thonerdeniederschlag reißt den Farbstoff mit nieder, und man erhält daher nach dem Konzentrieren und Ansäuern der Flüssigkeit mit Salzsäure die Hippursäure in farblosen Prismen, welche nochmals aus Wasser umzu-krystallisieren sind.

Hippursäure läßt sich auch synthetisch darstellen. Zu diesem Zweck braucht man nur die beiden Komponenten, die Benzoësäure und das Glykokoll, völlig getrocknet im zugeschmolzenen Glasrohr längere Zeit auf 160° zu erhitzen³⁾. Ferner entsteht Hippursäure bei der Einwirkung von Benzamid auf Monochloressigsäure:



Umgekehrt zerfällt die Hippursäure, ihrer Konstitution entsprechend, bei der Behandlung mit gespannten Wasserdämpfen, beim Sieden mit verdünnten Mineralsäuren⁴⁾ oder Alkalien, und ebenso bei der Fäulnis des Harns⁵⁾ in Glykokoll und Benzoësäure. Letztere, mit Wasserdämpfen flüchtig, ist in kaltem Wasser sehr schwer löslich, wird aber im Gegensatz zur Hippursäure von Petroleumäther aufgenommen, wodurch sie sich aus den angesäuerten Flüssigkeiten leicht ausschütteln läßt. Erhitzt man die so isolierte Benzoësäure im trockenen Reagensglase, so sublimiert sie unzersetzt in glänzenden feinen Nadeln, welche bei 121° schmelzen und beim Verdampfen mit etwas Salpetersäure den charakteristischen Geruch nach Nitrobenzol (Bittermandelöl) entwickeln⁶⁾. Im gefaulten Harn findet man nach einer gewissen Zeit statt der Hippursäure nur Benzoësäure.

Die Hippursäure ist durch ihre Krystallform ausgezeichnet. Sie bildet vierseitige Prismen, die an den Enden in zwei oder vier Flächen auslaufen und häufig zu Drusen vereinigt sind. Ihr Schmelzpunkt liegt bei 187,5°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, wird sie von heißem Wasser sowie von Alkohol bei jeder Temperatur leicht aufgenommen. Das isabellfarbene hippursäure Eisenoxyd ist selbst in

1) A. BENSCH, Reinigung der Hippursäure, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 58, 1846, S. 267.

2) H. HUPPERT in Neubauer-Vogel's Harnanalyse, Wiesbaden 1890, S. 137.

3) V. DESSAIGNES, Journ. de pharm., Sér. 3, Bd. 32, 1857, S. 44. Vergl. ferner TH. CURTIUS, Synthese von Hippursäure und Hippursäure-äthern, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 17, 1884, No. 12, S. 1662. Eine andere Methode findet sich bei J. BAUM, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 465.

4) V. DESSAIGNES, Compt. rend., Bd. 21, 1845, S. 1224.

5) J. LIEBIG, Ueber die Erscheinungen der Gärung, Fäulnis und Verwesung und ihre Ursachen, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 30, 1839, S. 280. B. J. VAN TIEGHEM, Compt. rend., Bd. 58, 1864, S. 210. A. VAN DE VELDE und B. J. STOKVIS, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 17, 1883, S. 200.

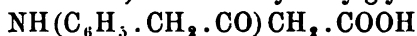
6) A. LÜCKE, Virchow's Arch., Bd. 19, 1860, S. 196.

heißem Wasser ganz unlöslich und kann daher zur Erkennung der Säure dienen.

Erhitzt man etwas Hippursäure trocken im Reagensglase über ihren Schmelzpunkt, so zersetzt sie sich unter Rotfärbung der Flüssigkeit, worauf Benzoëssäure sublimiert und gleichzeitig ein Geruch nach Heu, später nach Blausäure bemerkbar wird. Beim Eindampfen mit starker Salpetersäure verhält sich die Hippursäure wie die Benzoëssäure, so daß man mit Hilfe dieser Reaktion noch sehr kleine Mengen von Hippursäure entdecken kann¹⁾.

In seltenen Fällen ist die Hippursäure im menschlichen Harn auch als Sediment, in der Form von rhombischen Prismen oder feinen Nadeln, gefunden worden²⁾. Es handelte sich wahrscheinlich um Individuen, welche überreichlich Obst und namentlich Preiselbeeren genossen, wodurch die Hippursäurebildung auch beim Menschen sehr erheblich gesteigert wird³⁾.

Die **Phenacetursäure**⁴⁾ oder Phenylacetylglykokoll



kommt in kleinen Mengen neben der Hippursäure regelmäßig im Harn der Pflanzenfresser vor. Auch im Harn des Menschen ist sie wiederholt aufgefunden worden. Ihrer Abstammung aus der Phenyl-essigsäure $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{CH}_2 - \text{COOH}$, welche neben der Phenylpropionsäure bei der Eiweißfäulnis im Darm auftritt, wurde schon Erwähnung gethan (vergl. S. 260 u. 265).

Die Phenacetursäure befindet sich in der salzsauren Mutterlange, welche man aus dem eingedampften Harn nach dem Abfiltrieren der Hippursäurefällung gewinnt. Sie läßt sich aus dieser Flüssigkeit mit Essigäther ausschütteln und durch Wiederaufnahme in Sodalösung, Abscheidung durch Salzsäure und nochmaliges Ausschütteln mit Essigäther reinigen. Langsam aus Wasser krystallisiert, bildet sie äußerst harte, kleine, dicke, rhombische, bei 143° schmelzende Tafeln mit abgerundeten Winkeln, ähnlich denen mancher Harnsäureformen. Im übrigen entspricht das Verhalten der Phenacetursäure demjenigen der Hippursäure.

Giebt man Vögeln Benzoëssäure ein, so erscheint diese nicht als Hippursäure⁵⁾, sondern als **Ornithursäure** im Urin dieser Tiere⁶⁾.

1) Vergl. die Angaben von A. LÜCKE, Anmerk. 6 auf S. 717.

2) DA SILVA AMADO, Virchow-Hirsch's Jahresber., 1868, S. 222.

3) Vergl. M. PETTENKOFER, Ueber das Vorkommen einer großen Menge Hippursäure im Menschenharn, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 52, 1844, S. 86.

4) E. u. H. SALKOWSKI, Ueber das Verhalten der aus dem Eiweiß durch Fäulnis entstehenden aromatischen Säuren im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 162 u. ff. sowie „Ueber das Vorkommen der Phenacetursäure im Harn“, ebendas., Bd. 9, 1885, S. 229 u. 491. Vergl. auch E. HOTTER, Ueber die Phenacetursäure, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 38, 1888, S. 117.

5) Vergl. G. MEISSNER und C. U. SHEPARD, Ueber das Verhalten der Benzoëssäure im Organismus der Hühner, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 31, 1868, S. 216.

6) M. JAFFÉ, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 10, 1877, S. 1925 und Bd. 11, 1878, S. 406. Ornithursäure erscheint auch im Vogelharn nach der Eingabe von Toluol. Vergl. HANS MEYER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 10, 1877, S. 1930.

Es hat sich gezeigt, daß diese stickstoffhaltige Säure ebenso wie die Hippursäure Benzoësäure liefert, daneben aber nicht Glykokoll, sondern eine andere Amidosäure, das sog. Ornithin $C_5H_{12}N_2O_2$, welche als eine Diamidovaleriansäure betrachtet wird. Vermutlich kommt die Ornithursäure auch im normalen Vogelharn vor.

Außer den bisher besprochenen aromatischen Verbindungen kommen unter besonderen, nicht näher aufgeklärten Verhältnissen noch andere Stoffe dieser Kategorie im Harn des Menschen vor, von denen besonders die Dioxyphenylelessigsäure und die Trioxyphenylpropionsäure bekannt sind.

Dioxyphenylelessigsäure $C_6H_3(OH)_2 - CH_2COOH$, auch **Homogentisinsäure** genannt, ist zuerst von MARSHALL¹⁾ (unter dem Namen Glykosursäure) aus dem Harn eines gesunden Mannes isoliert worden. Dieselbe wurde dann später auch von BAUMANN²⁾ in mehreren Fällen aufgefunden und von diesem mit einigen seiner Schüler eingehender untersucht. Homogentisinsäure enthaltende Harne besitzen die Eigentümlichkeit, sich bei alkalischer Reaktion an der Luft unter Sauerstoffabsorption von oben her allmählich stark zu bräunen, so daß schließlich eine intensiv schwarze Flüssigkeit entsteht. Derartige Urine, welche optisch inaktiv sind, dagegen FÉHLING'sche Lösung, nicht aber NYLANDER's Reagens reduzieren, sind schon früher, und zwar zuerst von BOEDEKER³⁾ beobachtet und als „Alkaptonharne“ beschrieben worden.

Die Homogentisinsäure wird dem stark angesäuerten Harn durch wiederholtes Schütteln mit viel Aether entzogen. Aus letzterem nimmt verdünnte Sodalösung die Kupferoxyd reduzierende Substanz leicht und vollständig unter Braunfärbung auf. Verdunstet man dagegen den Aether, so hinterbleibt ein stark saurer, rotbraun gefärbter Syrup, der sich in Aether, Alkohol und Wasser zu einer braunen Flüssigkeit löst, aus welcher sich durch viel Bleizucker mit folgender Einwirkung von Schwefelwasserstoff die Homogentisinsäure vom Schmelzpunkt 147 isolieren läßt.

Im Gegensatz zu ihrem Verhalten gegen alkalische Kupferlösung, zeigt sie sich selbst in einer Konzentration von 1 Proz. und darüber ganz unwirksam gegen NYLANDER's Reagens. Mit wenig Eisenchlorid

1) JOHN MARSHALL, Medical News (Philadelphia), 1888. Vergl. auch Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, Anmerk. S. 306.

2) E. BAUMANN und P. KRASKE, Zur Kenntnis der Alkaptonurie, Münchener med. Wochenschr., 1891, No. 1. M. WOLKOW u. E. BAUMANN, Ueber das Wesen der Alkaptonurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 228. Hier findet sich die ältere Litteratur besprochen. Vergl. ferner L. GARNIER und G. VOIRIN, Ueber die Alkaptonurie, Arch. de Physiol., 1892, S. 225. H. EMBDEN, Beiträge zur Kenntnis der Alkaptonurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 182 sowie Bd. 18, 1894, S. 304. H. OGDEN, Ein Fall von Alkaptonurie, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 280. Ueber die Synthese der Homogentisinsäure siehe E. BAUMANN und S. FRÄNKEL, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 219.

3) C. BOEDEKER, Ueber das Alkapton, ein neuer Beitrag zur Frage: Welche Stoffe des Harns können Kupferreduktion bewirken? Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 7, 1859, S. 130 sowie Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 117, 1861, S. 98.

giebt sie eine rasch vorübergehende Blaufärbung, welche noch in einer Verdünnung von 1:4000 zu erkennen ist.

Die Menge der Homogentisinsäure¹⁾ betrug in den von BAUMANN untersuchten Harnen etwa 4,6 g pro die, um nach reichlichem Fleischgenuß, sowie besonders nach der Einnahme von Tyrosin ganz erheblich anzusteigen. In letzterem Falle konnten aus dem 24-stündigen Harn nicht weniger als 14 g Homogentisinsäure dargestellt werden.

Demnach entsteht diese Säure höchst wahrscheinlich im Darm der betreffenden Individuen durch eine spezifische Umformung des Tyrosins. Dasselbe geht allem Anschein nach in Homogentisinsäure über durch die Kombination eines Oxydations- und Reduktionsprozesses, die von besonderen, für gewöhnlich im Darm nicht vorkommenden Mikroorganismen eingeleitet werden. Alkaptonurie ist übrigens auch bei völlig gesunden Personen viele Jahre hindurch beobachtet worden, so daß man dieser Erscheinung keine pathologische Bedeutung beilegen kann.

Uroleucinsäure (Schmelzpunkt 133), wahrscheinlich Trioxyphenylpropionsäure²⁾ ($C_6H_5(OH)_3 - CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$) wurde in derselben Weise wie die Homogentisinsäure bis jetzt nur einmal und zwar von KIRK³⁾ aus Alkaptonharn dargestellt. Ihre Eigenschaften sind von denjenigen der Homogentisinsäure etwas abweichend gefunden worden. Namentlich aber unterscheidet sie sich von der ersteren durch ihr Verhalten gegen Eisenchlorid sowie durch ihre Fähigkeit, nicht nur alkalische Kupferlösung, sondern auch alkalische Wismutlösung zu reduzieren, doch muß sie hierzu wenigstens in einer Konzentration von 0,5 Proz. vorhanden sein, was im Harn niemals der Fall ist.

Endlich sollen noch einige Benzolderivate erwähnt werden, welche — gleich der schon besprochenen Ornithursäure — nur in gewissen Tierharnen vorkommen. Es sind dies die bisher lediglich im Hundeharn gefundene Kynurensäure und die Urokaninsäure. Auch ihre Entstehung muß, in Analogie mit unseren Kenntnissen über die Genese aller übrigen aromatischen Harnbestandteile, auf die Eiweißfäulnis im Darm zurückgeführt werden, welche aber in diesen Fällen, wie bei dem Alkaptonharn, durch spezifische Fermentorganismen eingeleitet wird. Beide Säuren sind stickstoffhaltig.

Die **Kynurensäure** findet sich im Hundeharn regelmäßig, wenn auch in sehr wechselnder Menge⁴⁾. Eine ältere, von BAUMANN⁵⁾

1) Ueber die Bestimmung der Homogentisinsäure im Alkaptonharn vergl. E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 268.

2) Vergl. H. HUPPERT in Neubauer und Vogel's Harnanalyse, Wiesbaden 1890, S. 153, sowie M. WOLKOW und E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 258.

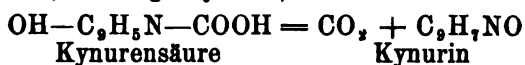
3) R. KIRK, Brit. med. Journ., 1886, II, S. 1017 und besonders Journ. of Anat. and Physiol., Bd. 23, 1889, S. 69.

4) Ueber das Vorkommen und die Eigenschaften der Kynurensäure vergl. J. LIEBIG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 86, 1853, S. 125 und Bd. 108, 1858, S. 354. O. SCHMIEDEBERG und O. SCHULTZEN, ebendas., Bd. 164, 1872, S. 155. M. KRETSCHI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 12, 1879, S. 1673 sowie Monatshefte f. Chem., Bd. 2, 1881, S. 57, Bd. 4, 1883, S. 156 u. Bd. 5, 1884, S. 16. L. BRIEGER, Zur Kenntnis der Kynurensäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 89.

5) E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 132.

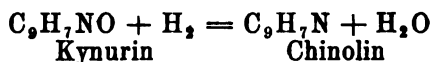
stammende Angabe, daß die Quantität der Kynurensäure von den Fäulnisprozessen im Darm unabhängig sei, scheint durch die neueren Untersuchungen widerlegt zu sein ¹⁾. Auch ist nachgewiesen, daß die Ausscheidung der Kynurensäure zur Menge des als Nahrung eingeführten Eiweißes in einem gewissen Verhältnis steht ²⁾. Das im Darm entstehende Tyrosin soll indessen nicht die Muttersubstanz der Kynurensäure vorstellen ³⁾.

Letztere ist als Oxychinolinkarbonsäure erkannt worden. Sie bildet glänzende, in Alkohol lösliche Nadeln, welche bei 150° C ihr Krystallwasser verlieren, um bei 265 (nach KRETSCHI schon von 253° C an) zu schmelzen, wobei die Kynurensäure in Kohlensäure und in eine Base, das sog. Kynurin, zerfällt:



Das Kynurin krystallisiert aus der heissen wäßrigen Lösung in schönen Krystallen, die bei 201° C schmelzen, in Alkohol löslich sind und mit Platinchlorid ein gut krystallisierendes Doppelsalz bilden.

Sowohl das Kynurin wie auch die Kynurensäure gehen durch die Einwirkung von naszierendem Wasserstoff in Chinolin über:



Zur Darstellung der Kynurensäure versetzt man den Harn mit Salzsäure (4 ccm auf 100 ccm Harn). Nach 48-stündigem Stehen wird der aus Harnsäure und Kynurensäure bestehende Niederschlag gesammelt, gewaschen und mit verdünntem Ammoniak behandelt, welches die Kynurensäure löst, die Harnsäure dagegen zurückerläßt. Aus der ammoniakalischen Lösung fällt man dann die Kynurensäure durch Salzsäure aus. Nach HOFMEISTER ⁴⁾ kann man die Kynurensäure auch mittels Phosphorwolframsäure und Salzsäure aus dem Urin fällen und den Niederschlag durch Barytwasser zersetzen, wobei nur der kynurensaure Baryt in Lösung geht.

Mit Bromwasser giebt Kynurensäure, namentlich in der Wärme, unter Kohlensäureentwicklung eine krystallinische Fällung von Tetrabromkynurin.

Sehr kleine Mengen Kynurensäure lassen sich durch eine von JAFFÉ ⁵⁾ angegebene Reaktion leicht erkennen. Man verdampft zu

1) Vergl. M. HAAGEN, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1889, S. 214, sowie M. WOLKOW und E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 265.

2) C. VOIT und L. RIEDERER, Ueber die Ausscheidungsverhältnisse der Kynurensäure im Hundeharn, München 1865. AUGUST SCHMIDT, Ueber das Verhalten einiger Chinolinderivate im Tierkörper etc., Inaug.-Diss. Königsberg 1884.

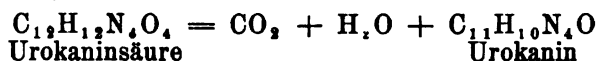
3) Vergl. A. HAUSER, Untersuchungen über die Kynurensäurebildung im Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 36, 1895, S. 1.

4) F. HOFMEISTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 67. Ueber eine andere Darstellungsweise der Kynurensäure vergl. R. NIGGELER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 3, 1875, S. 70.

5) Vergl. M. JAFFÉ, Eine empfindliche Reaktion auf Kynurensäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 399.

diesem Zweck eine kleine Probe im Porzellanschälchen mit Salzsäure und Kaliumchlorat auf dem Wasserbade zur Trockene. Der rötliche Rückstand, welcher im wesentlichen Tetrachloroxykynurin ist, färbt sich beim Anfeuchten mit Ammoniak zunächst braungrün und beim Stehen an der Luft bald schön smaragdgrün.

Aus einem Hundeharn ist ferner von JAFFÉ¹⁾ die **Urokaninsäure** ($C_{12}H_{12}N_4O_4$) isoliert worden, ohne daß es seitdem gelungen wäre, dieser Säure in anderen Hundeharnen wieder zu begegnen. Die Konstitution der Urokaninsäure ist unbekannt, doch zerfällt sie, wie die Kynurensäure, beim Erhitzen auf ihren Schmelzpunkt ($212^\circ C$) in Kohlensäure und in das basische Urokanin:



Aromatischer Natur ist höchst wahrscheinlich auch die in einem Rinderharn von ROSTER²⁾ aufgefundene Lithursäure ($C_{15}H_{11}NO_5$). Sie war in dem Urin in der Form rundlicher Konkreme enthalten. Ob diese Säure nicht vielleicht aus der Nahrung stammt, ist sehr fraglich. Dagegen haben sich die von STÄDELER³⁾ aus Pferde- und Kuhharn dargestellten Damol- und Damalursäure als ein Gemenge von Benzoësäure mit flüchtigen Fettsäuren ergeben⁴⁾.

Von den Mineralstoffen des Harns stammt die Hauptmenge aus der Nahrung, welche stets einen großen Ueberschuß an anorganischem Material enthält. Dasselbe wird nach Maßgabe seiner Resorption wieder zur Ausscheidung gebracht. Nur die im Urin reichlich vorhandene Schwefelsäure, von welcher sich in der Nahrung höchstens verschwindend kleine Mengen nachweisen lassen, sowie ein geringer Teil der Phosphorsäure entsteht im Organismus durch die Oxydation des Schwefels und des Phosphors gewisser Nährstoffe.

Die **Schwefelsäure** bildet sich bei dem Zerfall und der Oxydation der schwefelhaltigen Proteinsubstanzen. Dieser Uebergang des Proteinstoffwechsels in Schwefelsäure ist indessen kein vollständiger, indem ein gewisser Anteil des Schwefels auch als Rhodanwasserstoff und Thioschwefelsäure, sowie ein weiterer Bruchteil in noch unbekannten organischen Schwefelverbindungen durch die Nieren zur Ausscheidung kommt.

Hieraus folgt, daß zwar der Gesamtschwefel, nicht aber die Schwefelsäure des Urins einen Maßstab für die Größe des Eiweißumsatzes abgeben könnte, falls alle verfütterten und sonst im Organismus zerfallenden Eiweißstoffe den gleichen Schwefelgehalt besäßen, was indessen thatsächlich nicht zutrifft.

Der in der Schwefelsäure enthaltene Schwefel wird nach dem Vorschlage von SALKOWSKI⁵⁾ als „saurer Schwefel“ bezeichnet,

1) M. JAFFÉ, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1669 und Bd. 8, 1875, S. 811.

2) G. ROSTER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 165, 1872, S. 104.

3) G. STÄDELER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 77, 1850, S. 17.

4) C. SCHOTTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 380 u. 381.

5) E. SALKOWSKI, Ueber die Entstehung der Schwefelsäure im Organismus, Virchow's Arch., Bd. 58, 1875, S. 472.

während man im Gegensatz hierzu den übrigen Schwefel „neutralen oder nicht oxydierten¹⁾ Schwefel“ nennt.

Die relative Menge des sauren Schwefels beträgt für den Menschen bei gemischter Kost 82—85 Proz. vom Gesamtschwefel²⁾, doch kann dieses Verhältnis mit der Art der Ernährung³⁾, der Größe des Eiweißumsatzes⁴⁾, sowie namentlich auch individuell⁵⁾ ganz erheblich schwanken, so daß bei einseitiger Ernährung mit Brot die Menge des sauren Schwefels gegenüber dem neutralen, nach den Befunden von HEFFTER, bis auf 67 Proz. sinken kann. Eine relative Zunahme des neutralen Schwefels soll nach den Befunden von F. MÜLLER auch im Hungerzustande stattfinden⁶⁾, was indessen mit anderen Beobachtungen nicht recht im Einklang steht und daher noch der Bestätigung bedarf.

Bei manchen Tieren gestaltet sich das Verhältnis der beiden Schwefelarten zu einander noch erheblich anders. Beim Kaninchen⁷⁾ werden im Mittel etwa 70 Proz. saurer Schwefel gefunden und beim Pferde⁸⁾ etwa 75 Proz. Dagegen kann beim Hunde⁹⁾ die Quantität des als Schwefelsäure vorhandenen Schwefels unter Umständen nur wenig mehr als die Hälfte des Gesamtschwefels, nämlich nur 52 Proz., betragen, wenn auch im allgemeinen etwas höhere Werte gefunden werden.

Die absolute Menge des „sauren Schwefels“ im 24-stündigen Harn wechselt nach dem Mitgeteilten erheblich und ist abhängig von der Größe des Eiweißumsatzes¹⁰⁾, beträgt aber beim erwachsenen

1) TH. L. W. BISCHOFF und C. VOIT, Die Gesetze der Ernährung des Fleischfressers, Leipzig 1860, S. 281.

2) E. SALKOWSKI, a. a. O. S. 501. R. LÉPINE, Revue de Médic., I, 1882, S. 27, 911 u. 1001. M. STADTHAGEN, Zur Kenntnis der Cystinurie, Virchow's Arch., Bd. 100, 1885, S. 424. B. MESTER, Beiträge zur Kenntnis der Cystinurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 137. RUDENKO, Ueber das Verhalten des neutralen Schwefels bei Stoffwechselstörungen etc., Virchow's Arch., Bd. 125, 1891, S. 102.

3) A. KUNKEL, Ueber den Stoffwechsel des Schwefels im Tierkörper, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 344. E. GOLDMANN, Ueber das Schicksal des Cysteins und über die Entstehung der Schwefelsäure im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 264 u. 265. Vergl. auch B. MESTER, a. a. O. S. 132 u. 134.

4) C. BECK und H. BENEDICT, Ueber den Einfluß der Muskulararbeit auf die Schwefelausscheidung, Pflüger's Arch., Bd. 54, 1893, S. 27. N. SÄVELIEFF, Ueber den Einfluß des Eiweißzerfalls auf die Ausscheidung des neutralen Schwefels, Virchow's Arch., Bd. 136, 1894, S. 195.

5) A. HEFFTER, Die Ausscheidung des Schwefels im Harn, Pflüger's Arch., Bd. 38, 1886, S. 476. Vergl. ferner B. MESTER, a. a. O. S. 136.

6) FRIEDRICH MÜLLER, Ergebnisse des an Cetti ausgeführten Hungerversuchs, Berliner klin. Wochenschr., 1887, S. 433.

7) E. SALKOWSKI, a. a. O. S. 490.

8) E. SALKOWSKI, Zur Kenntnis des Pferdeharns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 244.

9) Vergl. A. KUNKEL, sowie A. HEFFTER, a. a. O.

10) Vergl. C. G. LEHMANN, Lehrbuch d. physiol. Chem., Leipzig 1853, Bd. 1, S. 412.

Manne unter normalen Verhältnissen nach den meisten Analysen¹⁾ im Mittel etwa 0,6–0,8 g, welchen annähernd 2–2,4 g Schwefelsäure entsprechen. Sehr häufig, namentlich bei verminderter Nahrungsaufnahme, werden erheblich geringere Werte gefunden und andererseits kann die tägliche Menge der Schwefelsäure bis 5 g und darüber ansteigen, was namentlich in jenen pathologischen Zuständen beobachtet wird, welche mit einem rapiden Eiweißzerfall einhergehen²⁾.

Daß diese bedeutenden Säuremengen im Momente ihrer Entstehung sich mit den fixen Alkalien der Gewebe verbinden, oder aber, falls diese basischen Stoffe nicht in genügender Menge zur Disposition stehen, durch Ammoniak neutralisiert werden, ist bereits erörtert worden (vergl. S. 649).

Von der Schwefelsäure des Harns sind unter normalen Verhältnissen ein kleiner, aber wechselnder Bruchteil, nämlich 0,12 bis 0,25 g pro die³⁾, als gepaarte aromatische Aetherschwefelsäuren vorhanden, deren Entstehung, Bedeutung und Zusammensetzung an anderer Stelle mehrfach besprochen wurde (vergl. S. 263–265 sowie auch S. 706–712). Ebenso ist schon angedeutet worden, daß diese Aetherschwefelsäuren bei der Phosphorvergiftung (vergl. S. 704 u. 706) und außerdem in allen jenen pathologischen Zuständen erheblich an Menge zunehmen, welche mit einer Steigerung der Fäulnisprozesse im Darm verbunden sind (vergl. S. 266). Dieselbe abnorme Zunahme der Aetherschwefelsäuremenge läßt sich auch durch das Eingeben von vielen aromatischen Verbindungen und namentlich von Phenolen erreichen, wonach die gewöhnliche, nicht in der Form von Aethern vorhandene Schwefelsäure des Urins bis auf Spuren verschwindet⁴⁾. Andererseits verursachen alle Maßnahmen, welche die Fäulnis im Darm beschränken, oder welche die Fäulnisprodukte diarrhöisch entfernen, auch eine Abnahme der Aetherschwefelsäuren im Harn.

Indessen soll bemerkt werden, daß mit einer abnormen Zu- oder Abnahme der aromatischen Aetherschwefelsäuren keineswegs notwendig immer eine entgegengesetzte entsprechende Ab- oder Zunahme der gewöhnlichen Schwefelsäure zu konstatieren ist. Denn die Menge

1) Diese Zahlen ergeben sich aus den grundlegenden Untersuchungen von G. GRÜNER, Die Ausscheidung der Schwefelsäure durch den Harn, Inaug.-Diss. Gießen 1852, W. CLARE, De excretionibus acidis sulfuricis per urinam, Inaug.-Diss. Dorpat 1854 und P. SICK, Versuche über die Abhängigkeit des Schwefelsäuregehaltes des Urins etc., Inaug.-Diss. Tübingen 1859. Etwas größere Werte (0,9 g im Mittel) fand neuerdings J. MUNCK bei marschierenden Soldaten. Vergl. J. MUNCK, Einfluß angestrenzter Körperarbeit auf die Ausscheidung der Mineralstoffe etc., Du Bois Arch., 1895, S. 386.

2) Vergl. P. FÜRBRINGER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1877, No. 48, S. 849 und Virchow's Arch., Bd. 73, 1878, S. 39. Vergl. ferner W. EBSTEIN, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 44, 1889, S. 346.

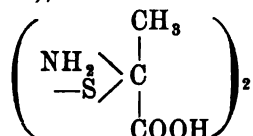
3) R. v. D. VELDEN, Ueber die Ausscheidung der gepaarten Schwefelsäure im menschlichen Harn, Virchow's Arch., Bd. 70, 1872, S. 343. G. HOPPE-SEYLER, Ueber die Ausscheidung der Aetherschwefelsäuren im Urin bei Krankheiten, Habilitationsschr., Kiel 1887, S. 18. E. BIERNACKI, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1890, No. 49 u. 50.

4) A. WILLHARDT, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 16, 1887, S. 464. Vergl. auch L. BRIEGER, Ueber Phenolausscheidung nach Tyrosin-gebrauch, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 257.

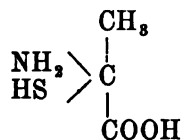
der Aetherschweifelsäuren ist lediglich abhängig von den Fäulnisprozessen im Darm, diejenige der einfachen Schwefelsäure dagegen von dem allgemeinen Eiweißumsatz, zwei Faktoren, welche durchaus in keiner Beziehung stehen ¹⁾. Thatsächlich schwankt auch das Verhältnis der in beiden Formen ausgeschiedenen Schwefelsäuremengen schon unter normalen Verhältnissen in weiten Grenzen ²⁾. Für die Beurteilung der Fäulnisintensität im Darm kommt also durchaus nicht das relative Verhältnis der gepaarten Schwefelsäure zu der gesamten, sondern nur die absolute Menge der ersteren in Betracht ³⁾.

Der Nachweis der gepaarten Aetherschweifelsäuren neben der sog. „präformierten oder Sulfatschwefelsäure“ wird in der Weise geführt, daß man die letztere aus dem mittels Essigsäure stark angesäuerten Harn mit überschüssigem Chlorbarium vollkommen ausfällt. Nach dem Absitzenlassen und dem Abfiltrieren des Bariumsulfats durch ein mehrfaches Filter wird zum Filtrat Salzsäure gegeben, bis die Flüssigkeit etwa 5 Proz. davon enthält, und gekocht, wobei sich von neuem Bariumsulfat ausscheidet, welches durch die Zersetzung der im Wasser löslichen ätherschwefelsauren Barytsalze entstanden ist. Nach demselben Prinzip geschieht entsprechend die quantitative Bestimmung ⁴⁾.

Die Bildung der Schwefelsäure aus dem Proteinstoffschwefel erfolgt im Tierkörper offenbar stets durch gewisse Zwischenstufen hindurch, die größtenteils noch unbekannt sind. Doch scheint nach bald zu besprechenden Untersuchungen wenigstens ein gewisser Anteil jenes Eiweißschwefels, welcher durch Erwärmen mit Laugen leicht abspaltbar ist (vergl. S. 23), intermediär in Cystin:



oder noch wahrscheinlicher in das wasserlösliche Cystein:



überzugehen, welches dann weiterhin im wesentlichen zu Schwefelsäure verbrannt wird.

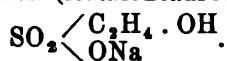
1) Vergl. FR. SCHAFFER, Ueber die Ausscheidung des dem Tierkörper zugeführten Phenols, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 18, 1878, S. 282.

2) Vergl. R. v. D. VELDEN, Virchow's Arch., Bd. 70, 1877, S. 346, sowie E. BAUMANN und E. HERTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 246.

3) Vergl. FRIEDRICH MÜLLER, Ueber Ikterus, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 12, 1887, S. 68. E. SALKOWSKI, Ueber den Einfluß der Phenylessigsäure auf den Eiweißzerfall, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 225.

4) Vergl. E. BAUMANN, Ueber die Bestimmung der Schwefelsäure im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 70, sowie E. SALKOWSKI, Ueber die quantitative Bestimmung der Schwefelsäure und Aetherschweifelsäure im Harn, ebendas., Bd. 10, 1886, S. 346.

SALKOWSKI¹⁾ betont auf Grund zahlreicher Fütterungsversuche mit künstlich dargestellten Schwefelverbindungen, daß von allen derartigen Stoffen diejenigen verhältnismäßig noch am leichtesten im Organismus zu Schwefelsäure verbrannt werden, bei welchen der mit Sauerstoff verbundene Schwefel zugleich an einem Kohlenstoffatom hängt, von dessen übrigen Affinitäten wenigstens eine durch die Hydroxylgruppe abgesättigt ist ($\text{SO}-\text{C}\equiv\text{OH}$). Dies ist z. B. der Fall beim oxäthylsulfosauren (isäthionsauren) Natron²⁾:



Wahrscheinlich befindet sich in einer ähnlichen Atomverkettung auch der festgebundene, offenbar schon oxydierte Anteil des Eiweißschwefels. Aus diesem Atomkomplex dürfte bei der im Organismus erfolgenden Spaltung der Eiweißstoffe ein in der soeben besprochenen Weise konstituiertes schwefelhaltiges Molekül entstehen, welches dann momentan der vollkommenen Verbrennung zu Schwefelsäure, Kohlen-säure und Wasser anheimfällt.

Der sog. locker gebundene Proteinstoffschwefel dagegen ist augenscheinlich in einer weniger leicht verbrennbaren Form, nämlich einerseits an Kohlenstoff und andererseits an Wasserstoff gebunden. Dies ergibt sich aus seinem Verhalten beim Abspalten mit Laugen. Denn wäre der leicht eliminierbare Schwefel auch nur teilweise oxydiert, so würde er bei der Operation nicht als Alkalisulfid, sondern vielmehr in einer Schwefelsauerstoffverbindung den Eiweißstoffen entzogen werden. Ein dem locker gebundenen Proteinstoffschwefel entsprechendes Verhalten liegt nun beim Cystein vor, so daß der oben erwähnten Auffassung nichts im Wege steht, nach welcher in dieser Substanz geborgen der leicht abspaltbare Schwefel der Eiweißstoffe bei deren Spaltung im Organismus wenigstens teilweise austritt³⁾.

Thatsächlich ist das Cystein im Organismus nicht gerade besonders leicht oxydierbar. Giebt man es Hunden ein, so werden davon nur $\frac{2}{3}$ zu Schwefelsäure verbrannt, $\frac{1}{3}$ dagegen erscheint anscheinend unverändert im Harn und vermehrt den neutralen Harnschwefel⁴⁾. Vom locker gebundenen Proteinstoffschwefel wird indessen in der Norm ein erheblich größerer Anteil im Organismus verbrannt, als diesem Verhältnis entsprechen würde. Daher ist es nicht unwahrscheinlich, daß aus dem Atomkomplex, welcher den leicht abspaltbaren Schwefel der Eiweißstoffe enthält, intermediär auch noch weitere unoxydierten Schwefel enthaltende Verbindungen außer dem Cystein hervorgehen, welche aber weniger schwer verbrennbar sind als dieses.

Die Konstitution, welche derartige Schwefelverbindungen haben

1) E. SALKOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 66, 1876, S. 313 sowie „Ueber die Bildung der Schwefelsäure im Organismus“, ebendas., Bd. 137, 1894. S. 381.

2) E. SALKOWSKI, Ueber das Verhalten der Isäthionsäure im Organismus, Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 209.

3) Vergl. hierüber auch F. SUTER, Ueber die Bindung des Schwefels im Eiweiß, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 573.

4) E. GOLDMANN, Ueber das Schicksal des Cysteins und über die Entstehung der Schwefelsäure etc., ebendas., Bd. 9, 1885, S. 269.

müssen, um der tierischen Verbrennung einen möglichst geringen Widerstand zu leisten, dürfte eine ganz ähnliche sein, wie sie bei den oben erwähnten Substanzen angenommen wird, welche oxydierten Schwefel enthalten. Denn es hat sich ergeben, daß auch von den unoxydierten Schwefel besitzenden Verbindungen, deren Schwefel sich also einerseits an Kohlenstoff und andererseits an Wasserstoff kettet, diejenigen am leichtesten oxydiert werden, bei denen das den Schwefel bindende Kohlenstoffatom zugleich mit einer Hydroxylgruppe versehen ist¹⁾. Eine Substanz, in welcher der Schwefel eine solche Verkettung ($\text{SH}-\text{C}\equiv\text{OH}$) besitzt, ist unter anderen die Thioglykolsäure $\text{CH}_2-\text{SH}-\text{CO}\cdot\text{OH}$, welche als Ammoniaksalz verfüttert, in der That glatt in Schwefelsäure übergeführt wird²⁾.

Doch ist zu bemerken, daß auch gewisse andere Verbindungen, bei denen der Schwefel einerseits an Wasserstoff oder an eine diesen vertretende Atomgruppe und andererseits an Kohlenstoff gebunden ist, selbst wenn dieser Kohlenstoff keine Hydroxylgruppe enthält, dennoch leicht und vollkommen im Tierkörper verbrannt werden. Dies gilt besonders für den Karbaminthiolsäure-Aethylester³⁾ oder das Thiourethan:



welches hier erwähnt werden mag, weil es dem Harnstoff nahe steht. Daß der leicht abspaltbare Eiweißschwefel zum Teil auch in derartigen Verbindungen in den Stoffwechsel übertritt, ist jedenfalls nicht ausgeschlossen.

Oben wurde das Cystein als eins der intermediären Stoffwechselprodukte erwähnt, welche den leicht abspaltbaren Schwefel der Eiweißstoffe in sich aufnehmen. Unter Berücksichtigung der That- sache, daß diese schwefelhaltige Substanz nicht besonders leicht vom Organismus in Schwefelsäure übergeführt wird, kann es nicht auffallend erscheinen, daß geringe Anteile dieser Verbindung mehr oder weniger verändert, aber unverbrannt in den Harn übergehen. That- sächlich wird regelmäßig ein kleiner Bruchteil des „neutralen Harnschwefels“ von einer Substanz repräsentiert, welche zweifel- los dem Cystein sehr nahe steht⁴⁾. Das in dieser Beziehung wichtige Auftreten von Cystin unter pathologischen Verhältnissen im Harn wurde schon erwähnt (vergl. S. 275).

Ein anderer Teil des neutralen Schwefels stammt wahrscheinlich von gewissen Körperbestandteilen, welche keine Proteinstoffe sind, wenn sie auch zweifellos von diesen abstammen. Sie enthalten ihren Schwefel in einer Bindungsform, welche der oxydierenden Energie

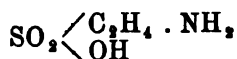
1) Vergl. E. SALKOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 137, 1894, S. 384.

2) Vergl. W. J. SMITH, Ueber das Verhalten einiger schwefelhaltiger Verbindungen im Stoffwechsel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 463.

3) W. J. SMITH, Ueber das Verhalten von Karbaminthiolsäure-Aethyl- ester, Pfüger's Arch., Bd. 53, 1893, S. 481.

4) Vergl. E. GOLDMANN u. E. BAUMANN, Zur Kenntnis der schwefel- haltigen Verbindungen des Harns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 254.

des Organismus nicht leicht zugänglich ist. Als solche Substanz muß vor allem das Taurin:



gelten, welches als Bestandteil der Taurocholsäure (vgl. S. 207 u. ff.), wenn auch in geringer Menge, so doch fortwährend der Ausscheidung anheimfällt. Thatsächlich ist das Taurin, wenn es vom Magen aus zur Resorption gelangt, sehr schwer verbrennbar. Es erscheint unter diesen Umständen, wenigstens beim Menschen, größtenteils als neutraler Schwefel in der Form der Taurokarbaminsäure



im Harn¹⁾. Ob diese Säure wirklich im normalen Urin stets vorhanden ist, hat sich bisher nicht mit Sicherheit ermitteln lassen.

Leitet man die Galle eines Hundes durch eine Fistel nach außen ab, so daß die Taurocholsäure und mit ihr auch das Taurin vom Stoffwechsel ausgeschlossen werden, so nimmt die Menge des neutralen Schwefels deutlich ab, verschwindet aber niemals vollkommen. Dieser Befund muß als Beweis dafür gelten, daß zwar das Taurin, aber auch andere schwefelhaltige Substanzen an der Bildung des neutralen Schwefels beteiligt sind. Umgekehrt steigt die Menge des letzteren sehr bedeutend — auch beim Menschen bis zu 40 Proz. vom Gesamtschwefel —, wenn unter pathologischen Verhältnissen der Abfluß der Galle in den Darm verhindert wird. Dasselbe läßt sich auch experimentell durch Tierversuche feststellen²⁾.

Als regelmäßige Komponenten des neutralen Harnschwefels sind endlich auch Rhodanwasserstoff (CNSH), bzw. dessen Salze bekannt³⁾. Diese Verbindungen stammen in ihrer Hauptmenge aus den Speicheldrüsen, deren Sekret regelmäßig Rhodansalze enthält (vergl. S. 154). Diese werden aus dem verschluckten Speichel resorbiert und gelangen so in den Harn. Zwar enthält nach neueren Untersuchungen⁴⁾ auch der speichelfreie Magensaft Rhodanwasserstoff, aber in so minimalen Mengen (0,005 g im Liter), daß diese Quantitäten für die Ausscheidung im Harn kaum in Betracht kommen. Leitet man den Speichel vollkommen nach außen ab, so verschwinden auch die Rhodansalze aus dem Urin⁵⁾.

1) E. SALKOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 58, 1873, S. 461 sowie Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 6, 1873, S. 749 u. 1812.

2) Vergl. A. KUNKEL, Ueber den Stoffwechsel des Schwefels im Tierkörper, Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 344. R. LÉPINE u. P. GUARIN, Ueber die Abstammung des schwer verbrennbaren Harnschwefels, Compt. rend., Bd. 97, 1883, S. 1074.

3) A. LEARED, Proc. of the roy. soc. of London, Bd. 16, 1870, S. 18. R. GSCHIEDLEN, Tageblatt der 47. Naturforscher-Versammlung zu Breslau, 1874, S. 98 und Pflüger's Arch., Bd. 14, 1877, S. 401. E. KÜLZ, Sitzungsbericht d. Ges. z. Beförder. d. ges. Naturw. in Marburg, 1875, S. 76. J. MUNK, Virchow's Arch., Bd. 69, 1877, S. 354 u. Deutsch. med. Wochenschrift, 1877, No. 46.

4) Vergl. M. NENCKI, Ueber das Vorkommen von Sulfocyanssäure im Magensaft, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 10, S. 1318

5) R. GSCHIEDLEN, a. a. O.

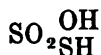
Die quantitative Bestimmung des neutralen Schwefels wird in der Weise vorgenommen, daß man zunächst in ca. 20 ccm Harn die Menge des Gesamtschwefels durch Ueberführen in Bariumsulfat feststellt, nachdem der abgedampfte Urin mit Aetzkali und Salpeter geschmolzen oder mit rauchender Salpetersäure ¹⁾ behandelt wurde. Hierauf ermittelt man die Quantität der Schwefelsäure (inkl. Aetherschwefelsäuren) in einem zweiten gleichen Volumen des mit Salzsäure gekochten Harns. Aus der Differenz des gesamten und des sauren Schwefels ergibt sich die Menge des neutralen ¹⁾.

Der spezielle Nachweis des Rhodanwasserstoffs ist im Harn nicht, wie im Speichel, mit Eisenchlorid zu führen, weil auch andere Harnbestandteile, wie namentlich ameisen- und essigsäure Salze sowie die Skatolverbindungen hierauf mit Rotfärbung reagieren.

Ebensowenig läßt sich die Gegenwart von Rhodanwasserstoff im Urin beweisen durch den Nachweis des Schwefelwasserstoffs, welchen jeder Harn entwickelt, wenn man ihn mit reinstem Zink und Salzsäure versetzt ²⁾. Denn auch das Cystin und diesem nahe stehende Verbindungen geben unter diesen Umständen Schwefelwasserstoff ab.

Es ist vielmehr der Rhodanwasserstoff zu isolieren, indem man ihn aus dem mit Salpetersäure angesäuerten Harn mit Silbernitrat samt den Chloriden ausfällt. Der ausgewaschene Niederschlag wird durch Schwefelwasserstoff zerlegt und die Flüssigkeit der Destillation unterworfen. Giebt man dann zum Destillat eisenoxydhaltiges Eisenvitriol sowie Kalilauge und erwärmt, so entsteht bei nachfolgendem Ansäuern mit Salzsäure Berliner Blau ³⁾. Die Menge des im Rhodanwasserstoff enthaltenen Schwefels soll im allgemeinen etwa $\frac{1}{8}$ des neutralen Harnschwefels betragen.

Im Harn von Hunden lassen sich sehr häufig, in den von Katzen dagegen regelmäßig neben den besprochenen Schwefelverbindungen in geringer Menge auch die Salze der Thioschwefelsäure ⁴⁾:



nachweisen. Beim Menschen sind dieselben unter pathologischen Verhältnissen nur einmal, und zwar von STRÜMPPELL ⁵⁾ im Urin eines Typhuskranken nachgewiesen worden. Normaler menschlicher Harn dagegen ist völlig frei davon ⁶⁾.

1) Vergl. H. SCHULZ, Pflüger's Arch., Bd. 57, 1894, S. 57, sowie P. MOHR, Ueber Schwefelbestimmung im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 556.

2) E. SERTOLI, Virchow-Hirsch's Jahresber. f. 1869, I, S. 104.

3) Vergl. J. MUNK, a. a. O. Eine weitere Methode ist von R. GSCHIEDLEN, a. a. O. angegeben.

4) O. SCHMIEDERBERG, Ueber das Vorkommen von unterschweifiger Säure im Harn von Hunden und Katzen, Arch. d. Heilk., Bd. 8, 1867, S. 425. G. MEISSNER, Zeitschr. f. ration. Med., Bd. 31, 1868, S. 322.

5) A. STRÜMPPELL, Arch. d. Heilk., Bd. 17, 1876, S. 390.

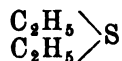
6) E. SALKOWSKI, Ueber das Verhalten der Isäthionsäure im Organismus und den Nachweis der unterschweifigen Säure im Harn, Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 209. Vergl. auch W. PRESCH, Ueber das Verhalten des Schwefels im Organismus und den Nachweis der unterschweifigen Säure im Menschenharn, Virchow's Arch., Bd. 119, 1890, S. 148.

Die Bedeutung dieses Vorkommens von unterschwefliger Säure ist durchaus dunkel. Nur muß sie als der Ausdruck einer unvollkommen durchgeführten Oxydation des Eiweißschwefels gelten.

Auch fein verteilter Schwefel, welchen man Hunden in den Magen einführt, und der bis zu 20 Proz. resorbiert wird, erscheint zu einem beträchtlichen Anteil als Thioschwefelsäure im Harn. Im menschlichen Urin dagegen läßt sich bei demselben Versuch zwar eine starke Vermehrung der Schwefelsäure, aber keine Thioschwefelsäure nachweisen¹⁾. Nur nach der Einnahme von isäthionsaurem Natron (vergl. S. 726) sah SALKOWSKI beim Menschen neben Schwefelsäure auch unterschweflige Säure auftreten²⁾.

Demnach liegt es nahe, das Erscheinen der Thioschwefelsäure im Harn auf Unterschiede in der Oxydationsenergie der verschiedenen Tiere gegenüber den Schwefelverbindungen zurückzuführen. Hierfür spricht weiter der Befund, daß Taurin, welches beim Menschen und Hund unverbrannt als Taurokarbaminsäure im Urin zu Tage tritt (vergl. S. 728), beim Kaninchen oxydiert wird, indem der Schwefel dieser Substanz zum Teil als Schwefelsäure, zum Teil aber auch als unterschweflige Säure zur Ausscheidung gelangt³⁾.

Macht man ferner frischen Hundeharn mit Natronlauge alkalisch, so entwickelt sich ein eigentümlicher, penetranter, widerlicher Knoblauchgeruch, welcher von einer flüchtigen Schwefelverbindung herrührt, die hier anhangsweise erwähnt werden soll und nach den Untersuchungen von ABEL⁴⁾ mit Aethylsulfid



identisch ist. Dasselbe wird durch die Einwirkung des Natrons offenbar aus einer bis jetzt noch unbekannten Verbindung — vielleicht aus Thiomilchsäure⁵⁾ — abgespalten. Da sich eine ähnlich reagierende Substanz im Darminhalt nicht vorfindet und ferner die Entwicklung von Aethylsulfid aus dem alkalisierten Harn auch im Hungerzustande der Tiere nicht verschwindet, so muß die fragliche Schwefelverbindung des Urins als ein Produkt des inneren Stoffwechsels betrachtet werden. Beim Hunde dürfte etwa ebenso viel Schwefel in dieser Form als in der Form der Thioschwefelsäure ausgeschieden werden.

1) A. HEFFTER, Die Ausscheidung des Schwefels im Harn, Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 476. E. SALKOWSKI, Berliner klin. Wochenschr., 1888, No. 36. W. PRESCH, a. a. O.

2) E. SALKOWSKI, a. a. O.

3) E. SALKOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 58, 1873, S. 461 sowie Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 6, 1873, S. 749.

4) J. ABEL, Ueber das Vorkommen von Aethylsulfid im Hundeharn etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 253 u. ff.

5) Vergl. E. BAUMANN, Ueber die schwefelhaltigen Derivate der Eiweißkörper und deren Beziehungen zu einander, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 584. Nach einer hier entwickelten Hypothese von BAUMANN tritt vielleicht der gesamte neutrale Schwefel des Eiweißmoleküls zunächst als eine geschwefelte Asparaginsäure aus. Dieselbe könnte sehr wohl die Stammsubstanz des Cystins, Cysteins, der Thiomilchsäure und des Aethylsulfids vorstellen.

Unter pathologischen Verhältnissen ist wiederholt im frisch gelassenen Harn das Auftreten von Schwefelwasserstoff bemerkt worden, der sich durch den Geruch, sowie dadurch zu erkennen giebt, daß über ihn gehängtes Bleipapier, besonders beim Durchleiten eines Luftstroms bald geschwärzt wird. Diese Ausscheidung von Schwefelwasserstoff oder „Hydrothionurie“ kann verschiedene Ursachen haben.

In den meisten Fällen bestand eine komplizierte Cystitis, und war der trübe gelassene Harn zugleich in alkalischer Harn gärung begriffen. Es lag somit nahe, die Schwefelwasserstoffbildung auf die Gegenwart spezifischer Fermentorganismen zurückzuführen, welchen die Eigenschaft zukommt, aus gewissen Schwefelverbindungen des Harns Schwefelwasserstoff abzuspalten. Diese Vermutung wird zur Gewißheit durch die Thatsache, daß die Uebertragung einiger Tropfen eines solchen Harns in einen normalen, nicht allzusauren Urin genügt, um auch in letzterem alkalische Gärung neben Schwefelwasserstoffbildung entstehen zu lassen ¹⁾.

Vermutlich kommen als Material für die Entstehung des Schwefelwasserstoffs in erster Linie jene Schwefelverbindungen des Urins in Betracht, welche den „neutralen Schwefel“ enthalten ²⁾. Indessen ist es auch keineswegs ausgeschlossen, daß gewisse Bakterien existieren, welche gerade nur aus den Sulfaten des Harns durch deren Reduktion Schwefelwasserstoff bilden ³⁾. Dies scheint durch die Beobachtung von GOLDMANN ⁴⁾ sichergestellt, welcher konstatieren konnte, daß während fünfwöchentlicher Fäulnis eines Hundeharns sich Schwefelwasserstoff lediglich auf Kosten der Sulfate bildete, während die Menge des neutralen Schwefels hierbei gar nicht geändert wurde.

Es sind aus Schwefelwasserstoffharnen verschiedene, teils kugelförmige, teils stäbchenförmige Fermentorganismen isoliert worden, welche thatsächlich nicht nur verdünnte Harnstofflösungen in Ammoniumkarbonat überführten, sondern auch, in normalen eiweißfreien Harn verbracht, darin zugleich eine Bildung von Schwefelwasserstoff veranlaßten ⁵⁾.

Weiterhin sind in seltenen Fällen saure, vollkommen klare und bakterienfreie Harne mit einem Schwefelwasserstoffgehalt beobachtet worden ⁶⁾. Hier handelte es sich offenbar um eine Diffusion des

1) J. RANKE, Grundzüge der Physiologie des Menschen, Leipzig 1881, S. 605. Vergl. auch F. BONEKO, Nachweis, Entstehung und Vorkommen des Schwefelwasserstoffs im Harn, Inaug.-Diss. Jena 1887, S. 7.

2) Vergl. FRIEDR. MÜLLER, Ueber Schwefelwasserstoff im Harn, Berliner klin. Wochenschr., 1887, No. 23, S. 437. E. SALKOWSKI, Ueber die Entwicklung von Schwefelwasserstoff im Harn und das Verhalten des Schwefels im Organismus, Berliner klin. Wochenschr., 1888, No. 36, S. 723.

3) Vergl. E. SALKOWSKI, a. a. O.

4) E. GOLDMANN, Ueber das Schicksal des Cysteins etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 272.

5) Vergl. FRIEDR. MÜLLER, a. a. O. TH. ROSENHEIM u. H. GUTZMANN, Zur klinischen Würdigung und Genese der Schwefelwasserstoffausscheidung im Urin, Deutsch. med. Wochenschr., 1888, No. 10. Vergl. auch HOLSCHEWNIKOFF, Fortschritte der Med., 1889, S. 207.

6) Vergl. H. SENATOR, Berliner klin. Wochenschr., 1868, No. 24. H. EMMINGHAUS, ebendas., 1872, No. 40. Weitere Angaben finden sich bei

Gases in die Blase aus benachbarten Jaucheherden. Wohl immer ist hierbei auch allgemeine Schwefelwasserstoffvergiftung beobachtet worden.

Daß sich endlich beim Durchbruch von zersetztem Eiter oder Kot in die Harnwege, neben anderen Eiweißfäulnisprodukten, auch Schwefelwasserstoff im Urin findet, ist selbstverständlich und hat mit der eigentlichen Hydrothionurie nichts zu thun.

Die im Harn des Menschen und der fleischfressenden Tiere sehr reichlich vorhandene **Phosphorsäure**¹⁾ entstammt im wesentlichen direkt unseren Nahrungsmitteln. Nur ein sehr kleiner Anteil derselben wird im tierischen Organismus durch die Verbrennung von Nukleinen, Lecithinen und Protagonen gebildet, nach deren einseitigem Genuß die Harnphosphorsäure deutlich ansteigt²⁾. Dementsprechend haben die Versuche ergeben, daß die Menge der Phosphorsäure des Harns ganz vorwiegend von der Quantität der in der Nahrung vorhandenen resorbierbaren Phosphate abhängig ist³⁾. Sie wird bei animaler Kost, welche reichlich Kaliumphosphat enthält, gesteigert und sinkt bei vegetabilischer Nahrung. Dies erklärt sich aus dem Umstande, daß in den Pflanzen die Phosphorsäure fast lediglich als Calciumphosphat vorkommt, welches nur zum allergeringsten Teile im Magen zur Resorption gelangt, während die Hauptmenge desselben im Darm ungelöst bleibt und daher mit dem Kot ausgeschieden wird⁴⁾. Deshalb ist auch der Harn der Pflanzenfresser verhältnismäßig

F. BONEKO, Nachweis, Entstehung und Vorkommen des Schwefelwasserstoffs im Harn, Inaug.-Diss. Jena 1887, S. 26 u. ff.

1) Der erste Nachweis von phosphorsauren Salzen im menschlichen Urin ist A. S. MARGGRAF zu verdanken. Vergl. dessen „Chymische Untersuchung eines sehr merkwürdigen Urin-Salzes, welches das Saure des Phosphori in sich enthält“, Leipzig 1757. Durch Erhitzen von wiederholt umkrystallisiertem Tripelphosphat (aus faulendem Harn dargestellt) erhielt er zunächst pyrophosphorsaure Magnesia, und aus dieser durch weiteres Glühen in der Retorte mit Kohle reinen Phosphor, welcher letzteren allerdings schon 100 Jahre früher ein Hamburger Alchemist, Namens BRAND (Vorname unbekannt), durch einfaches Destillieren von trockenen Harnrückständen bei Rotglut gewonnen hatte. Da BRAND seine Entdeckung zunächst geheim hielt, erklärt es sich, daß dieselbe mehrere Jahre später der Apotheker und Alchemist KUNKEL zum zweiten Male machen konnte. Die erste Publikation hierüber erfolgte aber nicht von KUNKEL selbst, sondern von dessen Freunde, dem Prof. G. C. KIRCHMAIER (*Noctiluca constans et per vices fulgurans diutissime quaesita, nunc reperta*, Viteberg 1676). Vergl. ferner JOH. KUNKEL, *Oeffentliche Zuschrift von dem Phosphor mirabili*, Leipzig 1678, sowie R. BOYLE, *Die lufttuge Noctiluca*, Hamburg 1682, und *Noctiluca aëria*, Lipsiae 1683.

2) Vergl. G. GUMMICH, Ueber die Aufnahme der Nukleine im tierischen Organismus, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 18, 1894, S. 510. W. WEINTHAUD, *Berliner klin. Wochenschr.*, 1895, No. 19 sowie Du Bois Arch., 1895, S. 382.

3) Vergl. A. SCHETELIG, Ueber Herstammung und Ausscheidung des Kalks im gesunden und kranken Organismus, *Virchow's Arch.*, Bd. 82, 1880, S. 437.

4) J. LIEBIG, Ueber die Konstitution des Harns des Menschen und der fleischfressenden Tiere, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 50, 1844, S. 192. A. RIESEL, Ueber die Phosphorsäureausscheidung im Harn bei Einnahme

arm an Phosphorsäure¹⁾. Dagegen findet man im normalen 24-stündigen Harn des Menschen 1—8 g Phosphorsäure, im Mittel etwa 3,5 g. Außerdem kommen Phosphate regelmäßig auch gegen das Darmlumen zur Ausscheidung²⁾.

Da mit gesteigertem Eiweißzerfall offenbar auch die phosphorhaltigen Nukleine in vermehrten Umsatz geraten, werden unter diesen Umständen, trotz gleichbleibender Ernährung, nicht nur die Mengen des ausgeschiedenen Stickstoffs und der Schwefelsäure, sondern auch diejenigen der Phosphorsäure entsprechend zunehmen.

Doch stützt sich diese Anschauung viel mehr auf allgemeine Ueberlegung, als daß sie sich experimentell durch die Harnanalyse begründen ließe. Denn die Menge der aus den zerfallenden Nukleinen im Organismus gebildeten Phosphorsäure ist viel zu gering, um die Quantitäten der aus der Nahrung stammenden und direkt zur Ausscheidung kommenden Phosphorsäure erheblich steigern zu können. Ferner aber wechseln auch diejenigen Phosphorsäuremengen, welche gegen das Darmlumen eliminiert werden, was noch dazu von Umständen abhängt, die vorläufig unkontrollierbar sind.

So ist es allerdings wahrscheinlich, daß z. B. auch bei der Muskelarbeit, der geringen Steigerung des Gewebszerfalls entsprechend, etwas mehr Phosphorsäure in den arbeitenden Muskeln entsteht und zur Ausscheidung kommt, als in der Ruhe. Daß dies aber durch vergleichende Phosphorsäurebestimmungen in den betreffenden Harnen nachgewiesen werden könnte, muß trotz entgegenstehender Versuche³⁾ geleugnet werden.

Dementsprechend scheinen auch irgendwelche nachweisbare Beziehungen zwischen den im Urin ausgeschiedenen sehr wechselnden Phosphorsäuremengen und dem pathologischen Stoffwechsel nicht zu existieren⁴⁾, wiewohl dies wiederholt, selbst in neuerer Zeit behauptet worden ist⁵⁾.

von kohlensaurem Kalk, Hoppe-Seyler's med.-chem. Untersuch., Berlin 1868, Heft 3, S. 319. E. LEHMANN, Zur Wirkung des kohlensauren Kalks und der kohlensauren Magnesia, Berliner klin. Wochenschr., 1882, S. 320. J. TERRG u. C. ARNOLD, Pflüger's Arch., Bd. 32, 1883, S. 128. A. SCHETELIG, a. a. O. C. v. NOORDEN, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 17, 1890, S. 525.

1) W. TH. BRANDE, Phil. Transact., 1806, II, S. 372.

2) FRIEDR. MÜLLER, Ueber den normalen Kot des Fleischfressers, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 336. Vergl. ferner R. KOBERT u. W. KOCH, Einiges über die Funktionen des menschlichen Dickdarms, Deutsch. med. Wochenschr., 1894, No. 47. Hier finden sich einige weitere Litteraturangaben.

3) Vergl. F. KLUG und V. OLSAVSZKY, Der Einfluß der Muskelarbeit auf die Phosphorsäureausscheidung, Pflüger's Arch., Bd. 54, 1893, S. 21.

4) Vergl. C. VOIT in Hermann's Handbuch d. Physiol., Bd. 6, 1881, I, S. 79—81. L. FEDER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 17, 1881, S. 548, sowie besonders G. POLITIS, Ueber das Verhältnis der Phosphorsäure zum Stickstoff im Harn bei Fütterung mit Gehirnschubstanz, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 212.

5) Vergl. besonders: W. ZÜLZER, Ueber die Ausscheidung der Phosphorsäure im Urin bei fieberhaften Krankheiten, Charité-Annalen, 1874, S. 673 sowie Virchow's Arch., Bd. 66, 1875, S. 287. Eine große Reihe anderer Autoren, welche mit ZÜLZER eine relative Vermehrung oder Verminderung

Noch weniger aber verdienen die Angaben von KLUG und OLSAVSZKY¹⁾ irgend welche Beachtung, nach welchen durch das Eingeben von Milchsäure die Phosphate der Muskeln und Knochen aufgelöst und so die Phosphorsäure des Harns vermehrt werden könnte. Zu diesem Versuch diente ein Hund von 14 Kilo, welchem täglich nicht weniger als 37 g Milchsäure eingebläst wurden. Dieser Dosis würden beiläufig für einen Menschen von 70 Kilo 185 g Milchsäure entsprechen. Solche Säurequantitäten müssen offenbar gewaltige Störungen der Darmfunktionen veranlassen, wodurch zwar keine Säuerung des Blutes, wie KLUG u. OLSAVSZKY sich vorstellen (vergl. S. 462), wohl aber eine Unterdrückung der Phosphatausscheidung gegen den Darm und somit auch eine Vermehrung der Harn-Phosphorsäure bewirkt werden kann.

Die Phosphorsäure ist im sauren Harn des Menschen und der Karnivoren ganz vorwiegend als Monocalciumphosphat und Magnesiumphosphat vorhanden, ein anderer Teil dagegen findet sich an Alkalien gebunden. Dies ergibt sich aus der Thatsache, daß nach dem Alkalisieren des Harns mit Ammoniak und dem Abfiltrieren des ausgeschiedenen Niederschlags der Erdphosphate noch reichlich Phosphorsäure im ammoniakalischen Filtrat vorhanden ist, welche erst beim Zusatz von Magnesiamixtur ausfällt. Weiter ist über die Bindungsverhältnisse der Phosphorsäure noch zu bemerken, daß jeder saure menschliche Harn neben einfach- und zweifach sauren Phosphaten auch regelmäßig neutrale phosphorsaure Salze gelöst enthält²⁾.

Neben der dreibasischen Phosphorsäure sind im Urin noch minimale Mengen von Glycerinphosphorsäure vorhanden. Ferner isolierte ROCKWOOD³⁾ aus 200 l eingedampften Harns noch eine andere phosphorhaltige Substanz, von welcher er glaubt, daß sie mit der in den Muskeln vorkommenden „Phosphorfleischsäure“ identisch sei.

In ihrer ganzen Menge mit der Nahrung in den Körper eingeführt wird die Salzsäure des Harns, welche ganz vorwiegend in der Form von Kochsalz zur Ausscheidung kommt⁴⁾. Geringe Mengen

der Phosphorsäure bei den verschiedenen Krankheiten behaupten, finden sich citiert bei L. THOMAS in Neubauer und Vogel's Harnanalyse, 1890, S. 260—267. Vergl. ferner LEO LIEBERMANN, Ueber den Phosphorsäuregehalt des Pferdeharns unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen, Pflüger's Arch., Bd. 50, 1891, S. 57. R. KOLISCH u. K. v. STEJSKAL behaupten eine Vermehrung der Phosphorsäure, veranlaßt durch akute Blutzersetzung in einem Fall von Pseudoleukämie. Vergl. „Ueber die durch Blutzerfall bedingten Veränderungen des Harns“, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 27, 1895, Heft 5 u. 6.

1) F. KLUG und V. OLSAVSZKY, a. a. O., S. 24.

2) A. ORT, Ueber einige die Phosphate des Harns betreffende Verhältnisse, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 1—5.

3) C. W. ROCKWOOD, Ueber das Vorkommen der Fleischsäure im Harn, Du Bois Arch., 1895, S. 1—4.

4) Die Gegenwart von Kochsalz im Urin wurde bereits von FRIEDRICH HOFFMANN sowie von BOERHAVE festgestellt, von ersterem auch durch das Verhalten der ausgelauchten Harnasche gegen Silberlösung. Vergl. FRIEDRICH HOFFMANN, *Medicinae rationalis systematicae, Halae et Magdeburgicae* 1727, Tom. 3, pag. 290, und H. BOERHAVE, *Elementa chemiae*, Lugduni Batav. 1732, Tom. II, Processus XCV, pag. 312 u. Processus CI, pag. 326.

Chlor sind indessen im Urin den Quantitätsverhältnissen entsprechend als an Kalium gebunden anzusehen.

Die Quantität der Chloride des Harns ist unter normalen Verhältnissen lediglich von dem Kochsalz- bzw. dem Chlorgehalt der eingeführten Speisen abhängig¹⁾. Da nämlich alle tierischen Organismen energisch bestrebt sind, den etwa 0,5 Proz. betragenden Kochsalzgehalt ihrer Säfte, ohne welchen das Leben der Zellen bald not leidet, unverändert zu bewahren (vergl. S. 10), so folgt jeder höheren Belastung des Bluts mit Chlornatrium die Entlastung desselben durch die Nieren sozusagen auf dem Fuße²⁾, und andererseits sinkt die Chlorausscheidung im Hungerzustande oder bei salzfreier Kost sogleich auf ein Minimum, indem das Blut die ihm unentbehrlichen Kochsalzmengen hartnäckig zurückhält³⁾.

Füttert man ferner ein Tier mit einer qualitativ und quantitativ konstant zusammengesetzten Nahrung und entzieht ihm dann eine bestimmte Menge Blut, so sinkt die Kochsalzausscheidung trotz gleichbleibender Ernährung und wird für eine gewisse Zeit fast gleich Null. Dies erklärt sich offenbar so, daß dem entzogenen Blutquantum ein bestimmter Kochsalzgehalt entspricht. Es wirkt also der Eingriff wie eine Kochsalzentziehung. Zur Neubildung des verlorenen Bluts muß aber dasselbe Kochsalzquantum wieder in Anspruch genommen werden, und so hält der Organismus das neu zur Resorption gelangende Chlornatrium bis zum eingetretenen Ersatz des verlorenen zurück⁴⁾.

Diese Thatsachen zeigen deutlich, daß die Nierenepithelien die Chlorausscheidung in exakter Weise regulieren, womit ein nahezu konstanter Kochsalzgehalt der Säftemasse garantiert wird.

Indessen hat das Retentionsvermögen des Körpers für Kochsalz eine gewisse Grenze. Denn das zur Ausscheidung kommende Harnwasser reißt selbst im Kochsalzhunger stets ein wenig Chlornatrium mit sich, so daß unter diesen Umständen doch allmählich eine Verarmung des Körpers an Chloriden durch die Diurese herbeigeführt wird, namentlich wenn man dieselbe noch künstlich durch Eingeben von viel chlorfreiem Wasser und Kalisalpeter anregt (vergl. S. 162). Außer durch die Steigerung der Diurese, scheint ferner durch das andauernde Eingeben von Kalisalzen an sich ein im Chlorhunger befindlicher Organismus allmählich an Kochsalz zu verarmen, was früher eingehend besprochen wurde (vergl. S. 379 u. 380).

1) A. HEGAR, Ueber die Ausscheidung der Chlorverbindungen durch den Harn, Inaug.-Diss. Gießen 1852.

2) Vergl. C. PH. FALCK, Ein Beitrag zur Physiologie des Chlornatriums, Virchow's Arch., Bd. 56, 1872, S. 315.

3) Vergl. EMANUEL KLEIN und E. VERNON, Ueber die Bedeutung des Kochsalzes für den menschlichen Organismus, Ber. d. Wiener Akad., Bd. 55, 1867, II, S. 627. E. KEMMERICH, Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 85. S. L. SCHENK, Anatomisch-physiologische Untersuchungen, Wien 1872. J. FORSTER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 9, 1873, S. 297.

4) A. KAST, Ueber Beziehungen der Chlorausscheidung zum Gesamtstoffwechsel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 271—272. Vergl. auch B. MARKWALD, Deutsch. med. Wochenschr., 1886, No. 23, S. 391. G. STICKER u. C. HÜBNER, Ueber Wechselbeziehungen zwischen Sekreten und Exkreten im Organismus, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 12, 1887, S. 140.

Unter gewissen pathologischen Verhältnissen, bei denen diarrhöische Entleerungen stattfinden oder schnell Exsudate entstehen, müssen auch diese Flüssigkeiten entsprechend schnell mit der ihnen zukommenden Menge Kochsalz versorgt werden. Daher sieht man besonders bei beginnenden Pneumonien¹⁾ und Pleuritiden den Kochsalzgehalt des Urins ganz erheblich sinken. Kommt es hierauf zur Resorption der pathologischen Ergüsse, so steigt selbst bei kochsalz-ärmer Nahrung der Chlorgehalt des Harns mitunter in auffallender Weise an.

Uebrigens bemerkt man auch sonst bei akuten Fieberbewegungen, selbst wenn dieselben durchaus nicht mit einer Bildung von Exsudaten oder Diarrhöen einhergehen, ein auffallendes Absinken der Chlorausscheidung²⁾. Diese Erscheinung beruht sicherlich zum Teil auf dem Darniederliegen der Nahrungsaufnahme und der Diurese. Indessen sind manche Autoren geneigt, auch eine spezifische Retention des Chlornatriums von seiten des akut fiebernden Organismus anzunehmen, indem sie betonen, daß die in Rede stehende Chlorverminderung im Harn selbst bei nachweislich erheblicher Kochsalzresorption und normal funktionierenden Nieren zustande komme³⁾. Uebrigens scheinen nach allen vorliegenden Angaben selbst kranke Nieren, welche die organischen Harnbestandteile schwer eliminieren, für Kochsalz immer eine genügende Durchlässigkeit zu besitzen.

Merkwürdig und keineswegs aufgeklärt ist der Befund, daß die Phosphor- und Kohlenoxydvergiftung bei normal ernährten Tieren eine erhebliche Verminderung des Kochsalzes im Urin zur Folge hat, während dieselben Vergiftungen bei Tieren, welche sich im Chlorkhunger befinden, umgekehrt eine Steigerung der Kochsalzausfuhr bewirken⁴⁾. Ebenso dunkel ist die von KAST⁴⁾ beobachtete Thatsache, daß Gifte, welche wie Pyrogallol oder Toluylendiamin eine Auflösung von Blutkörperchen herbeiführen, auch eine stark vermehrte Kochsalzausfuhr veranlassen.

Die vom Erwachsenen täglich ausgeschiedenen Kochsalzmengen dürften sich im Mittel auf 10–15 g angeben lassen.

Will man bei beginnender Pneumonie oder anderen fieberhaften Zuständen prüfen, ob der Harn einen verminderten Chlorgehalt zeigt, so kann eine annähernde Schätzung genügen. Zu diesem Zweck hält man nach einem Vorschlage von HAMMARSTEN eine konzentrierte Silbernitratlösung von etwa 12 Proz. vorrätig. Wird von derselben ein Tropfen in normalen, mit Salpetersäure stark angesäuerten Urin fallen gelassen, so bildet sich ein kompaktes, käsiges Klümpchen von Chlorsilber, welches zu Boden fällt, während die darüber stehende Flüssigkeit fast klar bleibt. In abnorm kochsalzarmen Harnen da-

1) J. F. HELLER, Arch. f. physiol. u. pathol. Chemie und Mikroskopie, Bd. 4, 1847, S. 516, sowie W. REDTENBACHER, Beobachtungen am Harn bei Lungenentzündungen, Wiener Zeitschr., 1850, S. 373.

2) L. TRAUBE, Die Symptome der Krankheiten des Resorptions- und Zirkulationsapparates, Berlin 1867, S. 114. S. ROSENSTEIN, Mitteilungen über Fleckfieber, Virchow's Arch., Bd. 43, 1868, S. 408.

3) F. RÖHMANN, Ueber Ausscheidung der Chloride im Fieber, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 1, 1879, S. 513. Vergl. auch E. SALKOWSKI u. W. LEUBE, Die Lehre vom Harn, Berlin 1882, S. 174, 464 u. 465.

4) A. KAST, a. a. O. S. 273–283.

gegen erhält man bei demselben Verfahren eine viel weniger kohärente Fällung, bis endlich der Harn bei sehr geringem Chlorgehalt nur milchig getrübt wird.

Quantitative Chlorbestimmungen im Harn wurden früher sehr häufig ausgeführt, um für die LIEBIG'sche Stickstoffbestimmung die Kochsalzkorrektur (vergl. S. 673) anstellen zu können. Da indessen diese Methode der Stickstoffbestimmung jetzt kaum noch Verwendung findet, hat auch die Chlorbestimmung im Harn ihre praktische Bedeutung verloren.

Soll dieselbe dennoch ausgeführt werden, so bedient man sich zweckmäßig der VOLHARD'schen Methode¹⁾, nach welcher zunächst das gesamte Chlor aus einer abgemessenen und dann mit Salpetersäure stark angesäuerten Harnportion mittels überschüssiger titrierter Silbernitratlösung ausgefällt wird. Hierauf filtriert man genau die Hälfte der sauren Flüssigkeit ab und bestimmt in derselben das Silbernitrat durch Zurücktitrieren mit einer Rhodanammoniumlösung, welche denselben Wirkungswert wie die Silberlösung besitzt, wobei man als Indikator chlorfreies Eisensulfat benutzt. Aus den erhaltenen Werten läßt sich der Chlorgehalt des Harns leicht berechnen.

Kohlensäure enthält jeder normale saure Harn. Die Menge des Gases beträgt unter gewöhnlichen Verhältnissen beim Menschen im Liter etwa 40–50 ccm²⁾, und zwar ist die Kohlensäure größtenteils physikalisch absorbiert und läßt sich daher durch einen Luftstrom austreiben, nur geringe Quantitäten des Gases mögen auch als saure Karbonate vorhanden sein. Nach dem Genuß großer Flüssigkeitsmengen sinkt die Kohlensäure des Urins ganz auffallend und erreicht dann sehr geringe Werte.

Je mehr die Reaktion eines Harns durch die Zunahme der fixen Alkalien sich der Neutralität nähert und dann alkalisch wird, um so mehr scheint auch sein Gehalt an Kohlensäure zuzunehmen, indem sich speziell die Quantität der sauren Karbonate vermehrt. So enthalten deutlich alkalische Urine etwa 100 ccm Kohlensäure im Liter, die sich kaum zur Hälfte direkt durch einen Luftstrom in Barytwasser übertreiben läßt, während der Rest aus dem Harn nur nach dem Zusatz einer Säure entweicht.

Eine viel stärkere Zunahme der Kohlensäure des Urins beobachtet man natürlich nach der absichtlichen Einnahme von Natriumbikarbonat oder von pflanzensauren Alkalien. Aus demselben Grunde finden sich auch im Pflanzenfresserharn oft enorme Mengen von kohlensauren Salzen, sowohl lösliche kohlensaure Alkalien, als auch unlösliche alkalische Erdkarbonate, so daß beim Zusatz einer Säure zu Pferde- oder Rinderharn oft durch die entweichende Kohlensäure eine ungemein starke Schaumbildung hervorgerufen wird.

1) J. VOLHARD, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 190, 1877, S. 1. Diese Methode ist ausführlich beschrieben bei E. SALKOWSKI, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 5, 1881, S. 285. Eine andere direkte Chlorbestimmung im Harn hat neuerdings E. BÖDTKER vorgeschlagen. Vergl. *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 20, 1895, S. 193.

2) Vergl. C. WURSTER u. A. SCHMIDT, *Ueber den Kohlensäuregehalt des menschlichen Harns*, *Physiol. Centralbl.*, Bd. 1, 1887, S. 421–452.

Endlich wird eine deutliche Vermehrung der einfach absorbierten Kohlensäure im Harn von Fiebernden behauptet ¹⁾).

Aus der pflanzlichen Nahrung können Spuren von löslichen Verbindungen der **Kieselsäure** und **Flußsäure** in den Urin gelangen, deren Vorkommen in der Harnasche übrigens wohl mehr vermutet, als sicher nachgewiesen ist ²⁾).

Dagegen kommen zweifellos in fast allen menschlichen Urinen geringe Mengen von **salpetersauren Salzen** vor ³⁾, die gleichfalls lediglich mit vegetabilischen Speisen in den Organismus eingeführt werden. Denn die Salpetersäure verschwindet stets vollkommen aus dem Urin nach der einseitigen Ernährung mit nitratreien Lebensmitteln, wie Milch, Weißbrot und Fleisch, sowie im Hunger ⁴⁾).

Die mit dem Harn ausgeschiedenen Nitrate werden bei längerem Stehen durch die reduzierende Wirkung gewisser Bakterien in salpetrigsaure Salze übergeführt ⁵⁾. Letztere kommen im frischen Harn nie vor, sind aber nach begonnener Harngärung eine Zeitlang nachweisbar, um endlich mit fortschreitender Fäulnis infolge einer weiteren Reduktion wieder zu verschwinden ⁶⁾).

Zum Nachweis der Salpetersäure kann man nach der Methode von WEYL ⁷⁾ etwa 200 ccm Harn mit 30—40 ccm konzentrierter reiner Schwefelsäure oder Salzsäure auf dem Sandbade destillieren. Hierbei geht die vorhandene Salpetersäure durch die Einwirkung reduzierender Harnbestandteile in salpetrige Säure über, welche in verdünnter Natronlauge aufgefangen wird. Das Destillat giebt infolgedessen Blaufärbung mit angesäuertem Jodkaliumstärkekleister, eine Gelbfärbung mit Metaphenylendiamin und endlich eine schöne Rotfärbung nach dem Uebersättigen mit verdünnter Schwefelsäure und Sulfanilsäure, wenn man dieser sauren Mischung nach etwa 10 Minuten noch eine Lösung von salzsaurem Naphtylamin hinzufügt.

Soll die Gegenwart von salpetriger Säure in einem faulenden Urin konstatiert werden, so fügt man von demselben kleine Mengen zu einer sehr verdünnten, mit Schwefelsäure angesäuerten Jodkaliumstärkelösung. Doch ist die Reaktion bei weitem nicht so scharf wie mit einer wäßrigen Lösung von gleichem Nitritgehalt ⁸⁾).

Hier mag auch das Wasserstoffsuperoxyd Erwähnung

1) J. PLANER, Zeitschr. d. Gesellsch. d. Aerzte in Wien, 1859, S. 465.
C. A. EWALD, Du Bois Arch., 1873, S. 1.

2) J. BERZELIUS, Ueberblick über die Zusammensetzung der tierischen Flüssigkeiten, aus dem Englischen von SCHWEIGER, Nürnberg 1814.

3) H. BENGE JONES, Philosoph. Transact., 1851, S. 499. E. WULFFIUS, Ueber den Nachweis von Salpetersäure im Harn, Inaug.-Diss. Dorpat 1861.
C. F. SCHÖNBEIN, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 92, 1864, S. 152.

4) F. RÖHMANN, Ueber die Ausscheidung von Salpetersäure und salpetriger Säure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 237.

5) C. F. SCHÖNBEIN, a. a. O. sowie Zeitschr. f. Biol., Bd. 3, 1867, S. 325.

6) Vergl. F. RÖHMANN, a. a. O.

7) Vergl. TH. WEYL, Ueber die Nitrate des Tier- und Pflanzenkörpers, Virchow's Arch., Bd. 96, 1884, S. 467. Zur quantitativen Bestimmung der Nitrate des Harns dient die von F. SCHULZE angegebene Methode. Vergl. hierüber F. RÖHMANN, a. a. O.

8) C. F. SCHÖNBEIN, a. a. O., sowie F. RÖHMANN, a. a. O. S. 241.

finden, welches manche Reaktionen mit der salpetrigen Säure teilt. Jeder Harn scheint Wasserstoffsuperoxyd, wenn auch in wechselnder Menge, zu enthalten ¹⁾, ohne daß über die Bedeutung dieser Substanz auch nur Vermutungen ausgesprochen wären. Sobald sich infolge beginnender Fäulnis Nitrite in einem Urin bilden, verschwindet das Wasserstoffsuperoxyd.

Von basischen Stoffen finden sich im Harn: Kali, Natron, Kalk und Magnesia, während die Spuren von Eisenoxyd, welche die Harnasche regelmäßig enthält, auf gewisse eisenhaltige organische Verbindungen des Urins zurückzuführen sind (vergl. S. 215 u. 383).

Die **Alkalien** sind im menschlichen Urin in demselben Verhältnis vertreten wie in der gemischten Nahrung des Menschen, so daß fast doppelt so viel Natron (4—5 g pro die) als Kali zur Ausscheidung kommt ²⁾. Je mehr die Kost vorwiegend aus Fleisch besteht, um so mehr nähern sich die Werte für Kali denjenigen für Natron ³⁾. Viel Kali enthalten auch die Gemüse und Kartoffeln, während die tierischen Säfte die natronreichsten Nahrungsmittel vorstellen ⁴⁾.

Wird keine Nahrung aufgenommen, so kehrt sich das normale Verhältnis der beiden Alkalien im Harn um ⁵⁾, weil die Kochsalzausscheidung unter diesen Umständen, wie oben erörtert wurde, sistiert wird, während dagegen die kaliumphosphatreichen Gewebe des Organismus fortwährend weiter zerfallen.

Diese Erscheinung ist natürlich noch ausgeprägter im Fieber ⁶⁾, wo bei darniederliegender Nahrungsaufnahme ein gesteigerter Eiweißzerfall stattfindet. Kommt es dagegen zur Rekonvalescenz, so übersteigt wohl infolge gesteigerter Nahrungsaufnahme und vielleicht aus anderen, noch nicht aufgeklärten Gründen (vergl. S. 736) die Ausscheidung des Natrons diejenige des Kalis in noch weit höherem Grade als beim Gesunden ⁷⁾.

Ein gewisser Anteil der vom Organismus resorbierten Alkalien scheint übrigens nicht durch die Nieren, sondern gegen den Darm auszutreten ⁸⁾.

1) C. F. SCHÖNBEIN, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 92, 1864, S. 168. Ueber den Nachweis des Wasserstoffsuperoxyds vergl. HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handbuch d. physiol.-chem. Analyse, Berlin 1893, S. 340, sowie Neubauer-Vogel's Harnanalyse, Wiesbaden 1890, S. 26.

2) Vergl. E. SALKOWSKI, Untersuchungen über die Ausscheidung der Alkalisalze, Virchow's Arch., Bd. 53, 1871, S. 215.

3) Vergl. G. BUNGE, Lehrbuch d. physiol. Chem., Leipzig 1894, S. 327.

4) Vergl. die Tabelle bei G. BUNGE, a. a. O. S. 115.

5) Vergl. namentlich den Bericht über die Ergebnisse des an CETTI ausgeführten Hungerversuchs bei J. MUNK, Berliner klin. Wochenschr., 1887, S. 432.

6) Vergl. E. SALKOWSKI, a. a. O. S. 221. W. ZÜLZER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1877, No. 42 u. 43. F. RÖHMANN, Ueber Ausscheidung der Chloride im Fieber, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 1, 1879, S. 513.

7) E. SALKOWSKI, Ueber die Ausscheidung der Alkalisalze in der Rekonvalescenz, Virchow's Arch., Bd. 88, 1881, S. 391.

8) Vergl. R. KOBERT und W. KOCH, Einiges über die Funktionen des menschlichen Dickdarms, Deutsch. med. Wochenschr., 1894, No. 47. Hier finden sich die älteren Beobachtungen.

Von den mit der Nahrung in den Tierkörper eingeführten **Kalksalzen** wird das in neutralen und alkalischen Flüssigkeiten unlösliche Tricalciumphosphat nur zum geringsten Teile und nur insoweit resorbiert, als es durch den Magensaft in saures Calciumphosphat übergeführt wird (vergl. S. 732). Aber auch von diesem und den übrigen in Wasser löslichen Kalksalzen, welche thatsächlich zur Aufsaugung gelangen, erscheint meist nur ein kleiner Bruchteil im Harn. Die bei weitem größte Quantität der löslichen und resorbierten Kalksalze beschreibt vielmehr einen intermediären Kreislauf und kommt in den tieferen Darmpartien durch die hier liegenden Drüsen der Schleimhaut gegen den Verdauungskanal in wechselnden Mengen wieder zur Ausscheidung¹⁾, und zwar teilweise in der Form von phosphorsaurem Kalk (vergl. S. 733). Dasselbe beobachtet man auch bei subkutaner Einverleibung von löslichen Kalksalzen²⁾. Es geben somit die Kalkmengen des Harns keineswegs einen Maßstab für die Resorptionsverhältnisse dieser Base. Dennoch kann man aus leicht erklärlichen Gründen die Kalkmenge des Urins erheblich steigern durch Eingeben leicht löslicher Kalkverbindungen³⁾, noch einfacher durch Zugabe von verdünnter Salzsäure zur Nahrung⁴⁾, aber auch deutlich durch reichliches Wassertrinken⁵⁾, während umgekehrt beim Zusatz von phosphorsaurem Natron zu den Speisen ein sehr bedeutendes Absinken der Kalkausscheidung zu beobachten ist⁶⁾.

Es existieren Angaben, welche eine Beschränkung der Kalkausscheidung durch die Nieren im Fieber und ein Absinken, bezw. ein Ansteigen derselben bei verschiedenen anderen pathologischen Zuständen behaupten⁷⁾. Indessen ist bei diesen Befunden auf die dar-

1) Vergl. E. HEISS, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 165. L. PERL, Ueber die Resorption der Kalksalze, Virchow's Arch., Bd. 74, 1878, S. 54. J. BERTRAM, Ueber die Ausscheidung der Phosphorsäure bei den Pflanzfressern, Zeitschr. f. Biol., Bd. 14, 1878, S. 336. J. TEREG u. C. ARNOLD, Das Verhalten der Kalkphosphate im Organismus des Fleischfressers, Pflüger's Arch., Bd. 32, 1883, S. 137. J. FORSTER, Beiträge zur Kenntnis der Kalkresorption im Tierkörper, Arch. f. Hyg., Bd. 2, 1884, S. 385. J. BIJL, Beiträge zur Kenntnis der Kalkresorption im Tierkörper, Inaug.-Diss. Heidelberg 1884. FRITZ VOIT, Beiträge zur Frage der Sekretion und Resorption im Dünndarm, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 387—397. R. KOBERT u. W. KOCH, Einiges über die Funktionen des menschlichen Dickdarms, Deutsch. med. Wochenschr., 1894, No. 47.

2) Vergl. J. TEREG u. C. ARNOLD, a. a. O. S. 169, sowie G. RÜDEL, Ueber die Resorption und Ausscheidung des Kalks, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 33, 1894, S. 87.

3) Vergl. L. PERL, Ueber die Resorption der Kalksalze, Virchow's Arch., Bd. 74, 1878, S. 59. G. RÜDEL, Ueber die Resorption und Ausscheidung des Kalks, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 33, 1894, S. 81 u. 82, sowie J. REY, ebendas., Bd. 35, 1895, S. 295.

4) A. SCHETELIG, Ueber die Herstammung und Ausscheidung des Kalks im gesunden und kranken Organismus, Virchow's Arch., Bd. 82, 1886, S. 447. G. RÜDEL, a. a. O. S. 85 u. 86.

5) A. SCHETELIG, a. a. O.

6) G. RÜDEL, a. a. O. S. 83.

7) Vergl. besonders F. W. BENKE, Grundlinien der Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1874, S. 355. H. SENATOR, Centralbl. f. d. med.

niederliegende bzw. erhöhte Nahrungsaufnahme, wie namentlich beim Diabetes ¹⁾, Rücksicht zu nehmen, sowie zu bedenken, daß auch beim Gesunden das Verhältnis des im Harn vorhandenen zu dem im Kot ausgeschiedenen Kalke ein wechselndes ist, welches nicht nur von der Beschaffenheit der Nahrung und der damit verbundenen Reaktion des Harns ²⁾, sondern selbst in hohem Maße davon abhängt, ob das betreffende Individuum in der Ruhe verharret oder sich mehr oder weniger bewegt. In letzterem Falle kann die Kalkausscheidung im Harn bis auf den halben Wert des Ruhezustandes herabsinken ³⁾. Auch die angeblich nachweisbare Verminderung der Kalkausscheidung bei Schwangeren ⁴⁾, sowie andererseits die Vermehrung derselben im Hungerzustande ⁵⁾ verdienen aus denselben Gründen berechtigtes Mißtrauen.

In den meisten Fällen kann man sich vorstellen, daß der im sauren Harn des Menschen und der Fleischfresser vorhandene Kalk in seiner ganzen Menge an Phosphorsäure gebunden ist, und zwar handelt es sich offenbar um das in Wasser lösliche Monocalciumphosphat. In weniger sauren Urinen muß indessen daneben wohl auch mehr oder weniger Dicalciumphosphat vorhanden sein, welches zwar in reinem Wasser sehr schwer löslich ist, aber nach den Befunden von OTT ⁶⁾ von Flüssigkeiten aufgenommen wird, welche gleichzeitig Monoalkaliphosphat und Chlornatrium enthalten. Kocht man eine derartige schwach sauer reagierende Mischung, so scheidet sich unlösliches neutrales Calciumphosphat aus, offenbar unter Abspaltung von Phosphorsäure. Dieselbe Bildung eines unlöslichen Calciumphosphatniederschlags beobachtet man häufig auch beim Sieden schwach saurer Harne oder solcher Urine, denen man durch vorsichtigen Zusatz von stark verdünnter Natronlauge eine schwach saure Reaktion verliehen hat. Daß in manchen Fällen für diese Erscheinung der Calciumphosphatausscheidung beim Kochen des Urins die von OTT gegebene Erklärung zutrifft, ist wohl sicher. Häufig scheint indessen auch ein reichlicher Gehalt des Harns an Kohlensäure hierfür verantwortlich zu sein, welche das Calciumphosphat in Lösung hält,

Wissensch., 1877, S. 389. W. ZÜLZER, Lehrbuch der Harnanalyse, Berlin 1880, S. 127 u. 193.

1) Vergl. namentlich E. TENBAUM, Ueber Kalkausscheidung durch den Harn bei Diabetes, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 402.

2) A. SCHETELIG, a. a. O. Ueber die geringe Kalkausscheidung im Harn bei Pflanzenfressern vergl. W. HENNEBERG, Beiträge zur rationellen Fütterung der Wiederkäuer, 1870, S. 230. F. STOHMANN, Biologische Studien, Arbeiten d. akrikultur-chem. Versuchsstation Halle, Heft 1, 1873, S. 150. J. BERTRAM, Ueber die Ausscheidung der Phosphorsäure bei den Pflanzenfressern, Zeitschr. f. Biol., Bd. 14, 1878, S. 336.

3) G. HOPPE-SEYLER, Ueber die Ausscheidung der Kalksalze im Urin, mit besonderer Berücksichtigung ihrer Beziehungen zu Ruhe und Bewegung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 161. Hier finden sich zahlreiche Litteraturangaben.

4) A. DONNÉ, Gaz. méd. de Paris, 1841, No. 22. H. SENATOR, a. a. O. S. 401.

5) J. MUNK, Berliner klin. Wochenschr., 1887, No. 24, S. 432.

6) A. OTT, Ueber einige die Phosphate des Harns betreffende Verhältnisse, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 5—10.

um es beim Sieden der Flüssigkeit ausfallen zu lassen. Zu Gunsten dieser Annahme würde die Thatsache sprechen, daß oft der vorher schwach saure Urin nach dem Kochen und der Sedimentbildung deutlich alkalisch reagiert. Die Löslichkeit des neutralen Calciumphosphats in Kohlensäure ist übrigens leicht zu demonstrieren, wenn man in eine Flasche mit künstlichem Selterswasser fein gepulverten phosphorsauren Kalk giebt und das Gefäß wieder schließt. Filtriert man nach einigen Tagen die Flüssigkeit, so mischt sie sich in allen Verhältnissen mit saurem Harn, ohne daß eine Trübung entsteht. Kocht man aber die Lösung, so bildet sich mit dem Entweichen der Kohlensäure ein Niederschlag von Calciumphosphat.

Daß der alkalische Harn der Pflanzenfresser reichliche Mengen von ungelöstem Calciumkarbonat enthält, wurde schon bemerkt (vergl. S. 737). Die Bildung derselben erfolgt offenbar erst in der Harnblase aus dem in Wasser löslichen sauren Calciumkarbonat, sobald dasselbe dort mit neutralen kohlensauren Alkalien zusammentrifft, wobei saures Alkalikarbonat entsteht. Diese bedeutenden Kalkmengen des Herbivorenharns stammen offenbar im wesentlichen aus dem im Organismus verbrannten Kalk-Eiweißverbindungen der vegetabilischen Nahrung.

Einige Male hat man ein reichliches Sediment von Gypskrystallen in der Form büschelförmig vereinigter Prismen nach kurzem Stehen saurer menschlicher Harne wahrgenommen, woraus sich schließen läßt, daß unter Umständen der Kalk auch vorwiegend an Schwefelsäure gebunden sein kann. Da die absolute Menge der Schwefelsäure keineswegs gesteigert war, läßt sich diese Erscheinung nur auf eine verminderte Ausscheidung der Alkalien zurückführen, so daß dieselben zur Sättigung der Schwefelsäure nicht hinreichten¹⁾.

Im allgemeinen findet man im 24-stündigen menschlichen Urin etwa 0,2—0,4 g Calciumoxyd²⁾.

An **Magnesia** enthält der menschliche Harn im allgemeinen mehr, sogar doppelt so viel als an Kalk³⁾. Dies beruht vielleicht zum Teil auf der nicht vollkommenen Unlöslichkeit der phosphorsauren Magnesia selbst in neutralen Flüssigkeiten. Ferner aber enthalten auch die meisten unserer Nahrungsmittel, mit Ausnahme der Milch und der Eier, sehr erheblich mehr Magnesia als Kalk⁴⁾. Die Magnesia der Nahrung wird offenbar nur zum Teil resorbiert, scheint dann aber gegenüber dem Kalk in einem verhältnismäßig höheren Prozentsatz in der Form von saurem Magnesiumphosphat durch die Nieren eliminiert zu werden⁵⁾.

1) W. VALENTINER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1863, S. 913. P. FÜRBRINGER, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 20, 1877, S. 521.

2) Vergl. S. SOBOROW, Ueber die Kalkausscheidung im Harn, Centralblatt f. d. med. Wissensch., 1872, No. 39, S. 609. A. SCHETELIG, Virchow's Arch., Bd. 82, 1880, S. 437. H. SENATOR, Charité-Annal., Berlin 1882, S. 397.

3) Vergl. C. NEUBAUER, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 67, 1855, S. 65.

4) Vergl. die Tabelle bei G. BUNGE, Lehrbuch d. physiol. Chem. Leipzig 1894, S. 100.

5) Vergl. E. HEISS, Zeitschr. f. Biol., Bd. 12, 1876, S. 165.

Im Hungerzustande fand MUNK¹⁾ im Harn etwa doppelt so viel Kalk als Magnesia, so daß unter diesen Umständen sich das normale Verhältnis zwischen den beiden alkalischen Erden umzukehren scheint. Dieser Befund wird aus der fehlenden Zufuhr von überschüssigen Magnesiumsalzen leicht verständlich.

Schließlich soll aber auch erwähnt werden, daß nach Analysen von BUNGE²⁾ trotz der Ernährung mit den magnesiumreichsten und kalkärmsten Nahrungsmitteln, nämlich Fleisch und Brot, auch Harne gefunden wurden, die im Gegensatz zu den obigen Angaben erheblich weniger Magnesia als Kalk enthielten.

Während sich die Bestimmung des Natrons und Kalis im Harn nur nach dem Versuchen des eingedampften Urins bewerkstelligen läßt, kann man den Kalk und die Magnesia sowohl in der Asche, als auch direkt aus dem Harn als Calciumoxalat, bzw. Magnesiumammoniumphosphat quantitativ ausfällen.

Das unter krankhaften Verhältnissen häufig zu beobachtende Auftreten von **Traubenzucker** im Urin muß etwas eingehender besprochen werden. Denn seit den Tagen CL. BERNARD's³⁾ hat diese Erscheinung das Interesse der Physiologen kaum weniger in Anspruch genommen, als dasjenige der Pathologen. Und in der That würden mit der Erkenntnis aller Ursachen dieses pathologischen Symptoms zugleich manche normale Vorgänge im Organismus unserem Verständnis erheblich näher gerückt werden, als dies bisher der Fall ist. Dementsprechend hat denn auch die Litteratur über diesen Gegenstand einen enormen Umfang erreicht, ohne daß wir indessen über die Frage der Glykosurie in allen ihren wechselnden Formen einen befriedigenden Aufschluß besäßen.

Traubenzucker findet sich, wie jetzt zweifellos feststeht, spurweise in jedem normalen Harn⁴⁾. Denn aus 5–6 Liter Urin gesunder

1) J. MUNK, Berliner klin. Wochenschr., 1887, S. 432 sowie „Zur Kenntnis des Stoffverbrauchs beim hungernden Hunde“, Pflüger's Arch., Bd. 58, 1894, S. 335.

2) G. BUNGE, a. a. O. S. 327.

3) Die Frage nach der Ursache des Auftretens von Traubenzucker im Harn hängt ersichtlich eng zusammen mit der von CL. BERNARD in den 50er Jahren dieses Jahrhunderts entdeckten Glykogenbildung in der Leber (vergl. S. 320) sowie der Umsetzung dieses Glykogens in Traubenzucker nach Verletzung gewisser Hirnteile (vergl. S. 329). Die Anschauungen CL. BERNARD's über diesen Gegenstand finden sich zusammengefaßt in den „Leçons sur le diabète et la glycogénèse animale“, Paris 1877 (deutsch von C. POSNER, Berlin 1878).

4) E. BRÜCKE, Ueber das Vorkommen von Zucker im Harn gesunder Menschen, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 29, 1858, S. 346. Recht erhebliche Zuckermengen finden sich dagegen regelmäßig im embryonalen Harn, namentlich in den späteren Stadien des Fötallebens. Diese Erscheinung ist noch keineswegs aufgeklärt. Vergl. hierüber CL. BERNARD, Compt. rend., Bd. 48, 1859, S. 673 sowie „Vorlesungen über Diabetes“, deutsch von C. POSNER, Berlin 1878, S. 320. A. MORIGIA, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1875, S. 154.

Neuerdings wird behauptet, daß außer Traubenzucker im normalen

Männer wurde durch die Fällung mittels Bleisalzen und Ammoniaks (vergl. S. 69) mit nachfolgender Zersetzung des Niederschlags durch Schwefelwasserstoff Traubenzucker isoliert und letzterer in der Lösung durch Phenylhydrazin, die Rechtsdrehung, die Gärung mit Hefe und durch die Reduktion von alkalischer Kupfer- und Wismutlösung mit Sicherheit nachgewiesen, wiewohl direkt in den betreffenden Urinen die gebräuchlichen Zuckerreaktionen versagten¹⁾.

Dagegen entsteht eine unmittelbar nachweisbar deutliche Glykosurie auch bei völlig gesunden Menschen und Tieren, wie schon S. 323 ausgeführt wurde, nach überreichlichem Genuß von Zuckerlösungen. Diese „alimentäre Zuckerausscheidung“ haben wir mit Rücksicht auf die GINSBERG'schen Befunde (vergl. S. 299 u. 324) in der Weise erklärt, daß unter diesen Umständen die Zuckerlösungen teilweise ihren normalen Resorptionsweg durch die Blutkapillaren der Darmwand verfehlen, in die Lymphbahnen gedrängt werden und so, ohne die Leber zu passieren, in abnormer Menge ins Blut gelangen, weshalb sie der Ausscheidung durch die Nieren anheimfallen. Nach meiner Erfahrung ist die Neigung zu dieser alimentären Glykosurie individuell sehr verschieden und in einzelnen Fällen sehr stark ausgeprägt. Es gibt gesunde Personen, die nach beliebigem Brot- oder Kartoffelgenuß zu keiner Tageszeit direkt nachweisbare Zuckermengen zur Ausscheidung bringen, während in ihrem Harn oft sämtliche Zuckerreaktionen, namentlich auch die Gärungsprobe, sehr deutlich eintreten, wenn sie zum Frühstück oder Mittagstisch auch nur $\frac{1}{2}$ — 1 l Exportbier zu sich nehmen. Aehnliche Beobachtungen haben KRATSCHMER sowie MORITZ²⁾ mitgeteilt. Letzterer vermochte nach einem reichlichen Souper mit Gefrorenem und Champagner bei etwa der Hälfte von völlig gesunden Teilnehmern 0,1—0,3 Proz. Traubenzucker im Harn nachzuweisen. Auch NYLANDER³⁾ giebt bereits an, daß von 100 darauf untersuchten Personen nicht weniger als 14 direkt nachweisbare Zuckermengen in ihrem Harn aufwiesen.

Dieser alimentären Glykosurie steht die pathologische Zuckerausscheidung gegenüber, bei welcher abnorme Mengen von Glykose auch dann im Harn gefunden werden, wenn Zucker als solcher in der Nahrung völlig ausgeschlossen ist. Denn selbst nach überreichlichem Genuß von Stärke tritt bei gesunden Menschen und

Menschenharn auch Isomaltose vorkommen soll. Vergl. A. LEMAIRE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 450.

1) Vergl. F. MORITZ, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 46, 1890, S. 252—258. Hier findet sich auch die ältere Litteratur vollständig angeführt. Eine andere Isolierungsmethode des Traubenzuckers aus normalem Harn ist die von BAUMANN vorgeschlagene Fällung mittels Benzoylchlorids und die nachfolgende Verseifung des Glykosobenzoats mittels Natriumäthylats. Vergl. hierüber E. BAUMANN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 19, 1886, No. 18, S. 3218, ferner N. WEDENSKI, Zur Kenntnis der Kohlehydrate im normalen Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 122. K. BAISCH, ebendas., Bd. 18, 1894, S. 193 sowie Bd. 19, 1895, S. 348—357.

2) F. KRATSCHMER, Zur Frage der Glykosurie, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1886, S. 257, sowie F. MORITZ, a. a. O. S. 269—271.

3) E. NYLANDER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1883, S. 181.

Tieren niemals Glykosurie auf¹⁾, vielmehr gelangt das überschüssige Kohlehydrat unverdaut mit dem Kot zur Ausscheidung²⁾.

Die Wahl der Zuckerproben (vergl. S. 70) für den Nachweis einer abnormen Glykosurie richtet sich nach den äußeren Umständen. Kann in dem gesetzten Falle nur eine einzelne Harnportion untersucht werden, und sind die Ernährungsverhältnisse des betreffenden Individuums unbekannt, wie z. B. nach einer Gehirnerschütterung, so muß außer den Reduktionsproben noch die Gärungsprobe angestellt werden, weil sie von allen bekannten Stoffen nur den eigentlichen Zuckern zukommt, während die bequemeren Reduktionsproben bei der Gegenwart von mancherlei heterogenen Substanzen, namentlich von Arzneistoffen, positiv ausfallen können, ohne daß Zucker in abnormer Menge sich vorfindet.

Dagegen kann die Gärungsprobe entbehrt werden, falls es sich nicht um die Feststellung einer akuten traumatischen Glykosurie handelt, vielmehr die Ernährungsverhältnisse des Patienten längere Zeit kontrolliert werden können. Verhält sich z. B. der Morgenharn eines Individuums, welches am Abend vorher keine Kohlehydrate genossen hat, gegen die Reduktionsproben durchaus negativ, während nach einem Frühstück von 100 g Weißbrot bei Ausschluß jeder Medikation die nächsten Harnportionen gegen alkalische Kupfer- und Wismutlösung deutlich reduzierende Eigenschaft zeigen, so müssen letztere ohne weiteres auf die Gegenwart von abnormen Traubenzuckermengen bezogen werden.

Zum Nachweis des Traubenzuckers mit Hilfe der Hefegärung³⁾ werden jetzt allgemein die käuflichen, aus Glas gefertigten Gärungsröhrchen verwendet. Man füllt einen derartigen Apparat mit dem zu untersuchenden, vorher in einer Eprouvette mit etwas Hefe zu einer Emulsion durchgeschüttelten Harn in der Weise, daß der lange Schenkel des U-förmigen Rohres damit völlig angefüllt ist. Hält man hierauf den Apparat während 18–20 Stunden auf einer Temperatur von 30–34° C, so beginnt die Gärung, und die hierbei entwickelte Kohlensäure sammelt sich in der Kuppe des Glasrohres an, während die Flüssigkeit allmählich in den birnenförmig erweiterten Raum des kurzen Schenkels hinuntergedrückt wird. Zum Nachweis der Kohlensäure kann man endlich den offenen Schenkel des Gläschens bis zum Rande mit Kalilauge füllen und mit dem Daumen verschließen. Beim Umschütteln verschwindet die Gasblase, falls dieselbe aus Kohlensäure besteht, und der Finger wird mehr oder weniger fest angesogen.

Durch diese Gärungsprobe lassen sich noch 0,05 g Traubenzucker durch eine entstehende große Gasblase unzweifelhaft im Harn nachweisen⁴⁾. Dennoch bedarf es zur völligen Sicherstellung des

1) Vergl. J. WORM-MÜLLER, Pflüger's Arch., Bd. 34, 1884, S. 576. K. MIURA, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 284.

2) F. HOFMEISTER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1890, S. 355.

3) Diese Methode wurde schon von FRANZ HOME praktisch angewendet. Vergl. dessen Klinische Versuche, Krankengeschichten und Leichenöffnungen, aus dem Englischen, Leipzig 1781, Abschnitt 16, S. 346.

4) Vergl. M. EINHORN, Die Gärungsprobe zum qualitativen Nachweis von Zucker im Harn, Virchow's Arch., Bd. 102, 1885, S. 263.

Resultats einiger Vorsichtsmaßregeln. Denn auch normaler Harn entwickelt, mit Hefe versetzt, in der Wärme eine geringe Menge Kohlensäure, welche zum Teil im Urin gelöst war, dann aber auch durch die Vergärung der regelmäßig im Harn vorhandenen Zuckerspuren und besonders durch die sog. Selbstgärung der Hefe entsteht. Letztere erklärt sich wahrscheinlich aus dem Umstande, daß fortwährend minimale Mengen der aus Cellulose bestehenden Hefemembran in vergärenden Traubenzucker übergeführt werden. Es bedarf dabei immer eines Kontrollversuchs mit normalem Harn, welcher mit demselben Quantum Hefe versetzt wird wie im Hauptversuch. Die Gasentwicklung in dem letzteren muß jedenfalls bei Gegenwart von abnormen Zuckermengen die Gasansammlung in dem Kontrollversuche mit normalem Harn ganz erheblich übertreffen. Ferner ist es zweckmäßig, den zur Untersuchung bestimmten zuckerverdächtigen Urin vorher durch etwa 10 Minuten langes Auskochen völlig gasfrei zu machen.

Ein weiterer Kontrollversuch mit verdünnter Zuckerlösung ist geboten, um die Gärtüchtigkeit der Hefe zu prüfen.

Saure Harne sind direkt zur Vergärung geeignet, während alkalische vorher mit etwas Weinsäure schwach angesäuert werden müssen, da sie im anderen Falle leicht in Fäulnis geraten, während bei saurer Reaktion die Hefepilze über die Bakterien stets die Oberhand gewinnen (vergl. S. 114).

Praktisch füllt man also für die Gärungsprobe 3 Röhrchen, das 1. mit dem zu untersuchenden, vorher ausgekochten Harn, das 2. mit normalem Urin und das 3. mit etwas in Brunnenwasser gelöstem Traubenzucker, nachdem vorher gleiche Volumina der 3 verschiedenen Flüssigkeiten mit annähernd gleichen Mengen Hefe zu Emulsionen durchgeschüttelt wurden. Die Röhrchen werden dann bis zum völligen Entweichen der in den Flüssigkeiten durch das Schütteln mit Hefe hineingelangten Luft etwa $\frac{1}{4}$ Stunde lang mit den geschlossenen Enden nach unten in Stative gespannt, hierauf etwas nachgefüllt und endlich auf den Brütöfen gestellt. Uebertrifft nach 24 Stunden die Gasansammlung im 1. Röhrchen ganz auffallend diejenige im 2. Röhrchen, und ist auch im 3. Röhrchen durch Gasentwicklung die Flüssigkeit stark gesunken, so enthält der im 1. Röhrchen enthaltene Urin abnorme Zuckermengen.

Um die reduzierende Eigenschaft eines über die Norm zuckerhaltigen Harns festzustellen, dient seit langer Zeit die TROMMER'sche Probe mit alkalischer Kupferlösung¹⁾. Zu ihrer Ausführung wird der eventuell vorher von Eiweiß — durch Aufkochen bei schwach saurer Reaktion mit folgender Filtration — befreite Harn mit Natronlauge deutlich alkalisch gemacht und mit so viel Kupfersulfatlösung versetzt, bis ein wenig Kupferhydroxyd ungelöst bleibt. Am besten filtriert man hierauf, namentlich in zweifelhaften Fällen, von den ausgeschiedenen Erdphosphaten und dem ungelösten Kupferhydroxyd ab, weil letzteres bei ungenügender Gegenwart von Zucker und längerem

G. KOBRAK, Zum Nachweis kleiner Zuckermengen im Harn, Inaug.-Diss. Breslau 1887. F. MORITZ, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 46, 1890. S. 258—261.

1) C. TROMMER, Unterscheidung von Gummi, Dextrin, Traubenzucker und Rohrzucker, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 39, 1841, S. 361.

Kochen sich in schwarzes, wasserfreies Kupferoxyd verwandelt, welches die Probe stören würde. Das Filtrat vom überschüssigen Kupferhydroxyd ist blaugrün gefärbt, und zwar im allgemeinen um so stärker, je mehr Zucker zugegen ist, denn die normalen Harnbestandteile vermögen nur wenig Kupferoxyd in Lösung zu halten. Besteht eine erhebliche Glykosurie, so verschwindet beim folgenden Erwärmen schon vor dem Eintritt des Siedens die blaugüne Farbe der Flüssigkeit, und es scheidet sich infolge der Reduktion des Kupferoxyds, meist von dem Spiegel der Flüssigkeit her, ein gelber bis lehmfarbener Niederschlag von Kupferoxydulhydrat aus.

Die Probe läßt sich auch in der Weise anstellen, daß man zum Harn etwas Lauge, etwa die gleiche Menge einer konzentrierten Seignettesalzlösung (vergl. S. 71) und dann ein wenig Kupfersulfatlösung giebt. Unter diesen Umständen bleibt in der Kälte das Kupferhydroxyd unter allen Umständen gelöst und verwandelt sich beim folgenden Kochen nicht in schwarzes, wasserfreies Kupferoxyd, wohl aber scheidet es sich wie vorher infolge der eintretenden Reduktion als gelbes Kupferoxydulhydrat aus, falls im Harn erhebliche Zuckermengen sich vorfinden.

Diese Reduktionsproben mit alkalischer Kupferlösung sind indessen nur dann zuverlässig, wenn ein Harn mindestens 0,5 Proz. Traubenzucker enthält. Im anderen Falle entstehen häufig nicht geringe Schwierigkeiten.

Der normale Harn enthält nämlich begierig sauerstoffbindende Substanzen, wovon man sich leicht durch Zugeben einer verdünnten Lösung von Kaliumpermanganat überzeugen kann, welches beim Zusammentreffen mit dem Urin augenblicklich entfärbt wird. Hieraus erklärt es sich, daß der normale Harn auch eine alkalische Kupferlösung beim Erwärmen in geringem Grade reduziert¹⁾, wobei unter anderen unbekannten Stoffen sicherlich die Harnsäure, das Kreatinin, das Brenzkatechin, die Glykuronsäure und die Spuren von Traubenzucker beteiligt sind. Aber das gebildete Kupferoxydul scheidet sich aus dem normalen Harn nicht wie aus einer Zuckerlösung oder wie aus einem stark zuckerhaltigen Urin als rotes oder gelbes Pulver aus, sondern bleibt zunächst gelöst, und es tritt nur eine Verfärbung der blaugrünen Flüssigkeit ins Gelbgrüne oder Gelbe ein. Diese Lösung des Kupferoxyduls bewirken namentlich die Harnsäure und das Kreatinin²⁾, zum Teil aber auch die Farbstoffe des Urins³⁾. Erst

1) E. BRÜCKE, Ueber die reduzierenden Eigenschaften des Harns gesunder Menschen, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 29, 1858, S. 568. E. SALKOWSKI, Berliner klin. Wochenschr., 1879, No. 24. M. FLÜCKIGER, Untersuchungen über die Kupferoxyd oxydierenden Substanzen des normalen Harns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 333—340, und besonders F. MORITZ, Ueber die Kupferoxyd reduzierende Substanz des Harns unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 46, 1890, S. 217. Hier findet sich auch die übrige Litteratur.

2) Vergl. WINOGRADOFF, Beiträge zur Lehre vom Diabetes mellitus, Virchow's Arch., Bd. 27, 1863, S. 551. W. KÜHN, Lehrbuch d. physiol. Chem., Leipzig 1868, S. 520.

3) R. MALY, Ueber die Trommer'sche Zuckerreaktion im Harn, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 63, 1871, II, S. 477.

nach längerem Sieden trübt sich der normale Harn durch stark verunreinigtes gelbgrünes Kupferoxydulhydrat, welches sich nur sehr schwer und im äußerst fein verteilten Zustande absetzt, so daß es die Poren eines jeden Filters passiert.

Diese Reduktionserscheinung im Harn, welche nicht durch die Gegenwart von abnormen Zuckermengen bedingt ist, wird um so stärker eintreten, je konzentrierter die betreffenden Urine sind. Daher findet sie sich besonders ausgeprägt im Fieberharn. Aber auch in diesem Falle kommt es kaum je zu einer typischen Ausscheidung von Kupferoxydul, weil mit der vermehrten Gegenwart der reduzierenden Verbindungen auch gleichzeitig ein Ansteigen der Kupferoxydul lösenden Substanzen verbunden ist, welche ja zum Teil wenigstens mit ersteren identisch sind. Für den weniger Geübten ist eine Täuschung hier nicht ausgeschlossen.

Aus dem Mitgeteilten ergibt sich, daß auch in einem abnorm zuckerhaltigen Harn die deutliche Ausscheidung des Kupferoxyduls von dem quantitativen Verhältnis der Kupferoxydul lösenden Substanzen zum vorhandenen Traubenzucker abhängen muß. Ist ein Urin konzentriert, so werden schon erhebliche Zuckermengen, unter Umständen bis 0,5 Proz., zugegen sein müssen, damit eine typische Ausscheidung des Kupferoxyduls zustande kommt, während in einem verdünnten, an Kupferoxydul lösenden Verbindungen armen Harn schon viel geringere Quantitäten von Traubenzucker durch die Ausscheidung des gelben Kupferoxyduls erkannt werden, und zwar um so leichter, je mehr die Glykosurie mit einer Polyurie Hand in Hand geht, was in der That sehr häufig der Fall ist. Jedenfalls aber kommen durchaus nicht selten konzentrierte Harne vor, in denen trotz eines Zuckergehalts von 0,4 Proz. die Reduktionsproben mit alkalischer Kupferlösung nur ein durchaus zweifelhaftes Resultat ergeben. Andererseits ist es sehr bemerkenswert, daß nach der Einverleibung von Terpentin¹⁾, Chloroform²⁾, Chloralhydrat, sowie von Acetphenetidin³⁾, Saccharin, Salicylsäure und Thallin⁴⁾ in jedem Harn Substanzen auftreten, welche, wie der Traubenzucker, alkalische Kupferlösungen unter Abscheidung von gelben Kupferoxydul reduzieren. Ebenso verhalten sich die sehr selten vorkommenden „Alkaptonharne“.

Trotz dieser bedeutenden Schwierigkeiten, welche die Reduktionsproben mit alkalischer Kupferlösung in manchen Fällen darbieten, sind dieselben für den Nachweis des Traubenzuckers im Harn doch nicht zu entbehren, da sie unter Umständen eine annähernde quantitative Schätzung des Zuckergehalts gestatten, falls man sie mit der ALMEN-NYLANDER'schen Reduktionsprobe⁵⁾ verbindet.

1) H. J. VETLSEN, Ueber eine eigentümliche reduzierende Substanz im Harn bei innerem Gebrauch von Terpentin, Pflüger's Arch., Bd. 28, 1882, S. 478.

2) A. KAST, Berliner klin. Wochenschr., 1888, S. 377.

3) FR. MÜLLER, Therapeut. Monatshefte, August 1888.

4) M. SCHENDEL, Ueber die Beeinflussung der üblichen Zucker- und Eiweißproben im Harn durch Arzneimittel, Inaug.-Diss. Erlangen 1888.

5) Vergl. besonders E. NYLANDER, Ueber alkalische Wismutlösung als Reagens auf Traubenzucker im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1883, S. 175.

Diese ist nichts anderes als eine bequeme Modifikation der bereits früher erwähnten BÖTTCHER'schen Probe (vergl. S. 71), welche darin besteht, daß alkalische Zuckerlösungen beim Kochen mit basischem Wismutnitrat dasselbe zu unlöslichem, schwarzem Wismut reduzieren.

Das sog. NYLANDER'sche Reagens wird in der Weise bereitet, daß man 4 g Seignettesalz in 100 ccm 10,3-proz. Natronlauge (1,119 spez. Gew.) löst und in die auf dem Wasserbade erwärmte Flüssigkeit 2 g Bismut. subnitr. einträgt. Zur Ausführung der Probe fügt man in einer möglichst hohen Epruvette, welche in einen Halter eingespannt ist, zu 5 ccm Harn, dessen spez. Gewicht nicht über 1020 betragen soll, 0,5 ccm der NYLANDER'schen Lösung und hält das Gemisch nach erfolgtem Aufkochen noch mindestens 2 Minuten dicht neben die Flamme des BUNSEN-Brenners, wodurch das lästige Stoßen der Flüssigkeit vermieden wird und leicht ein ruhiges Sieden zu erzielen ist, besonders wenn man noch einen spiralig gewundenen Platindraht in die Flüssigkeit giebt. Enthält der betreffende Harn wenigstens 0,1 Proz. Zucker, so gewinnt der anfänglich rein weiße Erdphosphatniederschlag allmählich eine tief schwarze Färbung, während sich derselbe bei einem Zuckergehalt von 0,05 Proz. noch deutlich braun färbt.

Hält man die angegebenen quantitativen Verhältnisse bei der Anfertigung des Reagens sowie bei der Ausführung der Operation sorgfältig inne, so besitzt die NYLANDER'sche Probe die größte Zuverlässigkeit, ist nicht übermäßig empfindlich und bietet namentlich gegenüber den alkalischen Kupferlösungen den eminenten Vorteil, daß außer Zucker¹⁾ kein anderer natürlicher — normaler oder pathologischer — Harnbestandteil bekannt ist, welcher imstande wäre, die vorschriftsmäßig bereitete Wismutlösung zu reduzieren, so daß eine Täuschung kaum möglich ist. Doch ist es auch hier notwendig, das etwa im Harn vorhandene Eiweiß durch Koagulation und Filtrieren vorher zu entfernen, da sich im anderen Falle beim Kochen mit der alkalischen Flüssigkeit leicht braunes Schwefelwismut bildet. Endlich stören die Probe, indem sie das Wismutsalz wie Traubenzucker reduzieren, die Umwandlungsprodukte einer Reihe eingenommener Arzneimittel, wie dies namentlich nach der Verabreichung von Rheum, Senna, Antipyrin, Antifebrin, Terpentin, Kaffin, Chinin, Tinct. Eucalypti, Natr. benzoicum, Salol, Tannin und der Salicylsäure festgestellt ist²⁾. Eine Medikation muß also vor der Anstellung der NYLANDER'schen Probe durchaus vermieden werden. Außerdem ist

1) Außer Traubenzucker kann nur der bei Schwangeren und Wöchnerinnen im Harn auftretende Milchzucker, sowie die ungemein selten im Urin zu findende Pentose in Frage kommen. Letztere aber erzeugt selbst beim langen Kochen mit NYLANDER's Reagens nie einen schwarzen, sondern nur einen grauen Niederschlag. Vergl. E. SALKOWSKI, Ueber die Pentosurie etc., Berliner klin. Wochenschr., 1895, No. 17.

2) E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 25. H. J. VETLESEN, a. a. O. E. SALKOWSKI, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1885, No. 25. G. NAGLER, Die Zuverlässigkeit der NYLANDER'schen Wismutprobe, Inaug.-Diss. München 1886. C. LE NOBEL, Die NYLANDER'sche Lösung als Reagens auf Zucker im Harn, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1887, S. 678. K. A. H. MÖRNER, Eine Vergiftung durch Natriumbenzoat, eben-

es sehr wünschenswert, daß man die Ernährungsweise des betreffenden Individuums zu kontrollieren vermag, da wahrscheinlich auch manche Gewürze in der gleichen Weise, wie die genannten Arzneimittel, die Probe unsicher machen können.

Im übrigen erfordert die Anwendung des NYLANDER'schen Reagens am wenigsten Übung und ist daher vor allem dem praktischen Arzt zu empfehlen. Ist mit dem Reagens eine positives Resultat erhalten worden, und fällt trotzdem die nun folgende TROMMER'sche Probe mit alkalischer Kupferlösung negativ oder zweifelhaft aus, so ist man sicher, daß es sich nur um geringe Zuckermengen handelt, die jedenfalls 0,5 Proz. nicht überschreiten. Zur völligen Sicherstellung der Gegenwart von Traubenzucker läßt man nur dann noch die Gärungsprobe folgen, falls die äußeren Umstände, unter denen die Untersuchung erfolgte, eine solche Prüfung nicht als überflüssig erscheinen lassen (vergl. S. 745).

Alle übrigen für den Nachweis von Harnzucker empfohlenen Proben sind entbehrlich, da sie gegenüber den bereits genannten Methoden keinerlei Vorteil bieten, während sie an Sicherheit und Schärfe der Gärungsprobe und dem NYLANDER'schen Reagens entschieden nachstehen. Dies gilt unter anderem für die Indigolösung, welche, zu dem mit Soda stark alkalisch gemachten Harn gesetzt, beim Kochen reduziert und entfärbt wird, falls größere Zuckermengen zugegen sind, während beim nachfolgenden Schütteln mit Luft die blaue Farbe sich wieder regeneriert¹⁾. Auch die Farbenreaktionen mit Diazobenzolsulfosäure und Kali²⁾, Orthonitrophenylpropionsäure und Soda³⁾, sowie mit Pikrinsäure und Kalilauge⁴⁾ haben sich mit Recht nicht einzubürgern vermocht.

Die Phenylhydrazinprobe muß nach den neueren Befunden, welche das Vorhandensein von Zuckerspuren in jedem normalen Harn festgestellt haben, als Reagens auf abnorm vermehrten Harnzucker ausscheiden, da sie namentlich auf der Grenze des Normalen und Abnormen nicht verwendbar⁵⁾ ist. Außerdem aber kann diese Reaktion leicht zu groben Täuschungen führen, da außer dem Traubenzucker noch andere Bestandteile des Urins, ja selbst der Harnstoff, falls er in genügender Konzentration vorhanden ist, mit essigsäurem Phenylhydrazin krystallinische Ausscheidungen liefern⁶⁾.

Dasselbe trifft für die Probe mit wenig α -Naphthol (bezw. Thymol)

das., 1888, S. 545. M. SCHENDEL, Ueber die Beeinflussung der üblichen Zuckerproben im Harn durch Arzneimittel, Inaug.-Diss. Erlangen 1888. F. MORITZ, a. a. O. S. 264.

1) G. J. MULDER, Jahresber. f. Chem., 1858, S. 633 u. 1860, S. 675.

2) F. PENZOLDT u. E. FISCHER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 16. 1883, S. 657. F. PENZOLDT, Berliner klin. Wochenschr., 1883, No. 4.

3) A. BABYER, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 13, 1880, S. 2260. G. HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 83.

4) C. BRAUN, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 96, 1865, S. 412.

5) Vergl. J. GEYER, Ueber den Wert der Phenylhydrazin-Zuckerprobe, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 18, 1888, S. 152. F. MORITZ, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 46, 1890, S. 265.

6) Vergl. M. JAFFE, Zur Kenntnis der durch Phenylhydrazin fällbaren Harnbestandteile, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 532.

und viel konzentrierter Schwefelsäure zu¹⁾. Jeder normale Harn giebt hierbei eine violette, bezw. karminrote Färbung, indem sich durch die Einwirkung der Schwefelsäure auf die Zuckerspuren des Harns Furfurol bildet, welches mit dem α -Naphthol (bezw. Thymol) die genannten Farbenerscheinungen hervorruft²⁾.

Nach einem Vorschlage von RUBNER³⁾ setzt man zur Prüfung auf abnorme Zuckermengen im Harn zu letzterem Bleiacetat im Ueberschuß, filtriert, fügt zum Filtrat Ammoniak bis zur bleibenden Fällung und erwärmt. Enthält ein Urin mindestens 0,1 Proz. Traubenzucker, so tritt hierbei eine rosa- bis fleischrote Färbung des Niederschlags ein. Diese Reaktion ist zwar charakteristisch für die Zucker und die ihnen nahe stehenden Verbindungen; da aber auch die Glykuronsäure die Farbenwandelung hervorruft, scheint die Probe zur Verwendung im Harn doch nicht geeignet⁴⁾.

Läßt sich mit NYLANDER's Reagens in einem Urin Zucker nachweisen, so ist dessen Menge stets abnorm vermehrt, da die geringen Zuckerspuren des normalen Harns die NYLANDER'sche Wismutlösung in keiner Weise zu verändern imstande sind. Geht man ferner bei der Untersuchung in der oben angedeuteten Weise vor, daß — unter Ausschluß jeder Medikation und von Zucker in der Nahrung — der Urin nach einem nüchtern eingenommenen Frühstück geprüft wird, welches aus 100 g Weißbrot (mit oder ohne Butter und Fleisch) besteht, während am Abend vorher lediglich Fleisch genossen wurde, so ist mit dem positiven Ausfall der NYLANDER'schen Probe nicht nur die Anwesenheit von Zucker in abnormer Menge festgestellt, sondern auch eine alimentäre Glykosurie ausgeschlossen. Es handelt sich also um eine pathologische Zuckerausscheidung. Wichtig ist es ferner, den unmittelbar vor dem Frühstück gelassenen Harn auf Zucker zu prüfen, weil sich aus einem negativen Befund unmittelbar ergeben würde, daß die Glykosurie nur nach dem Genuß von Kohlehydraten auftritt.

Eine vorübergehende, krankhafte Zuckerausscheidung ist nach unseren früheren Ausführungen häufig die Folge von oft schwierig zu ergründenden traumatischen und toxischen Läsionen des Nervensystems, wodurch dann sekundär Zirkulationsstörungen in der Leber und damit eine Störung der glykogenbildenden Funktion dieses Organs entstehen (vergl. S. 329). So wird transitorische Glykosurie regelmäßig beobachtet nach Hirnerschütterung, sehr häufig auch nach Hirnblutungen, Hirnhautentzündungen, epileptischen Anfällen, akuten Delirien, bei Ischias und anderen Neuralgien, ferner in der Rekonescenz aller möglichen Infektionskrankheiten, aber auch nach Verdauungsstörungen und den mannigfachen auf S. 328 besprochenen Vergiftungen⁵⁾. Ob eine derartige „transitorische“ Glykosurie

1) H. MOLISCH, Monatshefte f. Chem., Bd. 7, 1886, S. 198 und Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1888, No. 34 u. 49.

2) Vergl. S. 206, sowie L. v. UDRÁNSKY, Ueber Furfurolreaktionen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 380.

3) M. RUBNER, Ueber die Einwirkung von Bleiacetat auf Traubenzucker, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 397.

4) Vergl. F. MORITZ, a. a. O. S. 265.

5) Vergl. auch F. TH. FRERICHS, Ueber den Diabetes, Berlin 1884, S. 25 u. ff. H. EICHHORST, Handb. d. spez. Path., Wien u. Leipzig 1884,

in einem gesetzten Falle vorliegt, oder aber eine chronische pathologische Zuckerausscheidung, ein sog. Diabetes mellitus¹⁾, ist unter Umständen nicht zu entscheiden und kann nur durch die längere Beobachtung des Patienten mit Sicherheit festgestellt werden.

Der Diabetes mellitus ist keine einheitliche Erkrankung. Es hat sich vielmehr aus klinischen, experimentellen und anatomischen Befunden mit Sicherheit ergeben, daß die andauernde krankhafte Ausscheidung von Zucker im Harn nur als ein Symptom sehr verschiedenartiger pathologischer Veränderungen aufzufassen ist. Eine Uebereinstimmung zeigen letztere nur insofern, als alle die verschiedenartigen Formen der chronischen — übrigens ebenso wie der transitorischen

Bd. 2, S. 900. Weitere Litteraturangaben über die Glykosurie nach Kohlenoxydvergiftung finden sich bei E. MCNZER u. P. PALMA, Zeitschr. f. Heilk., Bd. 15, 1894, Sep. S. 5.

1) Das Wort „Diabetes“ findet sich zuerst bei ARETAEUS CAPPADOX (um das Jahr 50 n. Chr.) in dessen Werke: *Περὶ αἰτιῶν καὶ σημείων ὀξέων καὶ χρονίων παθῶν*, Lib. II, Cap. 2, in der Pariser Ausgabe von 1554, S. 73—75, in der latein. Uebersetzung von 1567 (J. P. CRASSO PATAVINO interprete), S. 91. Der Ausdruck bezieht sich aber lediglich auf die Polyurie, das besonders auffällige Symptom, welches mit der chronischen Zuckerausscheidung sehr häufig verknüpft ist. Uebrigens erwähnt schon A. C. CELSUS (um das Jahr 1) eine excessive Harnausscheidung als eigenartige Erkrankung (*urina super potionum modum profluens, quae maciem facit*). Vergl. dessen: *De medicina libri octo*, Lib. IV, Cap. 20, Venetiis 1493, fol. 26.

Den Beginn in der Erkenntnis des Diabetes bezeichnet indessen erst 1600 Jahre später die Entdeckung von THOMAS WILLIS, daß der diabetische Harn ganz auffallend süß schmecke (*urina instar sacchari aut mellis mire dulcescit*). Vergl. dessen Abhandlung: *De medicamentorum operationibus in corpore humano*, Sectio IV, Cap. 3, Genevae 1676, pag. 101—108.

100 Jahre später wurde dann die süß schmeckende Substanz durch MATTHAEUS DOBSON näher untersucht, welcher beim Abdampfen diabetischer Urine eine weiße, wie Zucker schmeckende Masse erhielt und auch konstatierte, daß die betreffenden Harne beim Stehen, ganz wie Zuckerslösungen, die weingeistige und Essiggärung erleiden, woraus er schloß, daß die diabetischen Urine thatsächlich Zucker enthalten. Vergl.: *Medizinische Bemerkungen und Untersuchungen einer Gesellschaft von Aerzten in London 1774*, a. d. Englischen übersetzt: Altenburg 1778, Bd. 6, S. 248.

In der Folge bestätigten und ergänzten die Angaben DOBSON's besonders: W. CULLEN, *Anfangsgründe der praktischen Arzneiwissenschaft*, a. d. Englischen von C. E. KAPP, 4 Bde., Leipzig 1778—1785 sowie II. Aufl. 1789, S. 566. Ferner: FRANZ HOME, *Klinische Versuche. Krankengeschichten und Leichenöffnungen*, a. d. Englischen, Leipzig 1781. Abschnitt 16 (von der Harnruhr), S. 338—372. THOMAS COWLEY, in der Sammlung auserlesener Abhandlungen zum Gebrauch praktischer Aerzte, Leipzig 1789, Bd. 13, Stück I. JOH. PETER FRANK, *De curandis hominum morbis epitome, praelectionibus academicis dicata*, Liber V (de Profluviis). Mannhemii 1794, pag. 38—67.

Eine ausführliche Darstellung dieser historischen Verhältnisse bietet: MAX SALOMON, *Geschichte der Glykosurie von Hippokrates bis zum Anfange des 19. Jahrhunderts*, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 8, 1871. 489.

— Zuckerausscheidung auf eine Hyperglykämie zurückzuführen sind. Der Zucker erscheint nur deshalb in abnormer Menge im Harn, weil die Nieren die normale Zusammensetzung des Blutes regulieren und dasselbe von dem Zucker entlasten, welcher in den Säften in einer über die Norm gesteigerten Menge enthalten ist¹⁾. Hiervon scheint nur der künstliche Diabetes nach Phloridzinvergiftung (vergl. S. 325) eine Ausnahme zu machen, bei welchem nach den Befunden von MIN-KOWSKI²⁾ der Zuckergehalt des Bluts gesunken ist, so daß man den primären Angriffspunkt des Gifts in die Nieren verlegen muß, deren Anziehungsvermögen für den Blutzucker anscheinend eine Steigerung erfahren hat³⁾.

Bei einer großen Reihe von Diabetesfällen läßt sich nachweisen, daß nur nach dem Genuß von Stärkemehl oder Zucker Glykose in abnormer Menge im Harn auftritt, während dieses nicht der Fall ist, falls die Ernährung lediglich mit Fleisch und Fett erfolgt⁴⁾ [sog. „leichte oder hepatogene“⁵⁾ Form des Diabetes mellitus⁶⁾]. Das pathologische Bild dieser leichten Form des Diabetes ist indessen sehr verschieden ausgeprägt. Es giebt Individuen, welche schon nach der Einführung geringer Brotmengen mit abnormer Glykosurie reagieren, während bei anderen diese Erscheinung nur wahrnehmbar wird, wenn sie größere Quantitäten von zuckerbildendem Material, namentlich in nüchternem Zustande, also zum Frühstück genießen. Zwischen diesen beiden Extremen liegen alle möglichen Abstufungen der herabgesetzten Assimilationsfähigkeit für das Stärkemehl, welche indessen, wie es scheint, niemals vollkommen verloren geht⁶⁾.

Nach allem, was wir über die Schicksale der genossenen Kohlehydrate nach ihrer Resorption wissen, ist anzunehmen, daß die leichte Form des Diabetes auf eine Schädigung der glykogenen Funktion der Leber zu beziehen ist, indem diese Drüse den resorbierten Darmzucker nicht mit genügender Energie in Glykogen umzuwandeln und

1) CARL BOCK und FRIEDR. ALBIN HOFFMANN, Experimentelle Studien über Diabetes, Berlin 1874, S. 61. F. TH. FRERICH, Ueber den Diabetes, Berlin 1884, S. 269.

2) O. MINKOWSKI, Berliner klin. Wochenschr., 1892, No. 5 sowie Untersuchungen über den Diabetes mellitus, Leipzig 1893, S. 64.

3) N. ZUNTZ, Zur Kenntnis des Phloridzindiabetes, Du Bois Arch., 1895, S. 570.

4) Dieser Befund ist den scharfsinnigen Ueberlegungen von J. ROLLO zu verdanken, welcher auf ihn bereits eine rationelle Therapie des Diabetes begründete. Nach ROLLO „muß die Diät der Patienten besonders aus tierischen Speisen bestehen, um im Magen die fortwährende Erzeugung zuckerartiger Materie zu hindern und die hierdurch vermehrte Thätigkeit der Nieren einzuschränken“. Vergl. JOHANN ROLLO, Ueber die honigartige Harnruhr, nebst chemischen Versuchen von W. CRUICKSHANK, London 1797, a. d. Englischen übersetzt von J. H. JUGLER, Stendal 1801, I, S. 10. Um den Zucker nachzuweisen, wurde der betreffende Harn zum Syrup eingedampft, mit salpetriger Säure behandelt und aus der so gebildeten Oxalsäure auf die ursprüngliche Gegenwart von Zucker geschlossen (a. a. O. S. 3 u. 62).

5) J. SIEGEN, Die Zuckerbildung im Tierkörper, Berlin 1890, S. 260.

6) Vergl. E. KÜTZ, Beiträge zur Pathologie und Therapie des Diabetes, Marburg 1874, I, S. 110 u. ff.

als solches zurückzuhalten vermag, wodurch naturgemäß Hyperglykämie und Glykosurie erfolgen muß. Für diese Anschauung spricht auch die Erfahrung, daß bei einer großen Reihe von Fällen der in Rede stehenden Erkrankung die herabgesetzte Assimilierbarkeit des Darmzuckers erheblich gesteigert wird, wenn der Patient unmittelbar nach der Nahrungsaufnahme körperliche Arbeit leistet¹⁾, wodurch nach unseren Vorstellungen ein vermehrter Transport des Leberglykogens nach den Muskeln stattfindet, die Leber von Glykogen entlastet und somit in die Lage versetzt wird, hierfür neue Zuckermengen zu polymerisieren und aufzuspeichern. Ferner beobachtet man, daß beim leichten Diabetes die Glykosurie nach dem Genuß von stärkeemehlhaltiger Nahrung nur während der Resorption des im Darm gebildeten Zuckers erfolgt. Ist dessen Aufsaugung geschehen, so findet man auch den Harn wieder frei von abnormen Zuckermengen. Diese Erscheinung ist doch wohl kaum anders zu erklären, als daß es sich bei dem ganzen Vorgang lediglich um eine mangelhafte Fixierung des Darmzuckers handelt, die wir eben nach unseren heutigen Kenntnissen in die Leber verlegen müssen. Endlich möchte ich erwähnen, daß Diabetes nicht selten durch die Ausscheidung von Harnries und die Bildung von Harnsäuresteinen eingeleitet oder begleitet wird. Sollte sich herausstellen, daß die Entstehung dieser Konkreme auf einem über die Norm gesteigerten Harnsäuregehalt des Urins beruht, so liegt der Gedanke nahe, daß auch diese Erscheinung, gleich dem leichten Diabetes, auf die Schwächung einer Leberfunktion zu beziehen ist, indem dieses Organ seine Aufgabe, den größten Teil der im Organismus gebildeten Harnsäure weiter zu oxydieren (vergl. S. 667), nicht in genügender Weise durchzuführen vermag.

Es ist zwar behauptet worden, daß die Insuffizienz der Leber nicht wesentlich bei der Hyperglykämie des leichten Diabetes beteiligt sei, weil schwere Lebererkrankungen meist ohne Glykosurie einhergehen²⁾. Dieser Einwurf hat indessen wenig Berechtigung, denn bekanntlich leiden selbst bei sehr erheblichen Schädigungen eines Organs nur gewisse Funktionen, während andere erhalten bleiben. So erscheint z. B. selbst bei den schwersten Nephritiden wohl Eiweiß, aber niemals Zucker im Urin, welcher von den kranken Nieren mit derselben Energie wie von gesunden zurückgehalten wird.

Die Lebererkrankung, welche eine mangelhafte Glykogenie und somit auch einen leichten Diabetes zur Folge hat, kann offenbar auf verschiedene Ursachen zurückgeführt werden.

Vielleicht handelt es sich in vielen Fällen um eine eigentümliche pathologische Veränderung der Leberzellen. In dieser Beziehung ist zu bemerken, daß Glykosurie und auch chronischer Diabetes nicht selten nach langdauernden Darmkatarrhen auftreten. Man kann sich vorstellen, daß durch die andauernde Resorption von Fäulnis- und Gärungsprodukten in abnormen Mengen, welche nach der Aufsaugung nicht genügend entgiftet werden, die vermutete Schädigung der Leberzellen durch eine Art Autointoxikation zustande kommt.

Vielleicht sind auf ein derartiges Grundleiden die mildesten Diabetesformen zu beziehen. Denn diese Krankheit wird in ein-

1) E. KÜLZ, a. a. O., I, S. 179 u. II, S. 177.

2) C. v. NOORDEN, Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1893, S. 394.

zelen Fällen bei geeigneter Diät 20 Jahre und darüber ertragen, ohne daß anderweitige Störungen sich geltend machen. Solche Fälle von Diabetes haben auch keine Neigung, in die schwere Form überzugehen, können mit Perioden völliger Gesundheit abwechseln (Diabetes intermittens) und bisweilen ganz ausheilen ¹⁾).

Bei herabgekommenen und kachektischen Personen wird bisweilen ein leichter Diabetes beobachtet, welcher ebenfalls auf einer lokalen Schädigung der Leberzellen, und zwar durch Inanition, zu beruhen scheint. HOFMEISTER ²⁾ ist es gelungen, einen ganz gleichen Zustand bei Hunden durch mehrtägige, nahezu völlige Nahrungsentziehung hervorzurufen. Die hiernach auftretende Glykosurie läßt sich durch weitere ungenügende Ernährung wochenlang zu einem diabetesartigen Zustand hinziehen, welcher nur durch eine pathologische Herabsetzung der Assimilationsfähigkeit für Traubenzucker erklärt werden kann, da weder die Verdauung, noch die Resorption der Stärke bei diesen Hunden eine abnorme Beschleunigung erfährt.

Andere Fälle von Diabetes der leichten Form sind offenbar nervöser Natur und betreffen meist neuropathisch belastete Individuen ³⁾. Dieser leichte Diabetes auf nervöser Grundlage scheint sich in letzter Instanz aus einer degenerativen Erkrankung des Centralnervensystems herzuleiten, durch welche sekundär chronische Zirkulationsstörungen in der Leber hervorgerufen werden. Derartige Fälle dürften der Glykosurie, welche nach traumatischen und toxischen Läsionen des Nervensystems beobachtet wird (vergl. S. 751), analog sein, nur daß sie, wie das Grundleiden, irreparabel sind. Sie gehen ihrer Aetiologie entsprechen oft mit anderweitigen nervösen Symptomen einher, neigen zur Progression und zum Uebergang in die schwere Diabetesform.

Bei der Therapie des leichten Diabetes kommt es vor allem darauf an, die Ernährung so zu regeln, daß die Glykosurie unter allen Umständen beseitigt wird. Denn die regelmäßig nach einer unzweckmäßigen Mahlzeit eintretende Hyperglykämie führt allmählich zu schweren Schädigungen des Organismus. Im Blut von Diabetikern sind bisweilen nicht weniger als 0,6 Proz. Traubenzucker nachgewiesen ⁴⁾. Daß diese abnormen Zuckermengen die Zellen aller

1) J. SEEGEN, welcher über 1000 Diabetiker behandelte, hat vollkommene Heilungen allerdings nie beobachtet (Die Zuckerbildung im Tierkörper, Berlin 1890, S. 265). Indessen ist mir ein Fall von leichtem Diabetes — welcher auch von KÜLZ als solcher bezeichnet wurde — sehr wohl bekannt, wo nach vorausgegangener Ausscheidung von Harngrises eine zufällig entdeckte, wenn auch unerhebliche Glykosurie mindestens 6 Wochen bestand, um dann völlig zu verschwinden, selbst wenn hierauf im Verlaufe von Jahren wiederholt versuchsweise stärkemehlhaltige Nahrung tagelang in abnorm großen Mengen genossen wurde.

2) F. HOFMEISTER, Ueber den Hungerdiabetes, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1890, S. 355.

3) Die Erblichkeit des Diabetes haben schon WILHELM RONDELET, Prof. d. Anatomie zu Montpellier (1507—1566), sowie in späterer Zeit J. PETER FRANK (1745—1821) auf Grund ihrer Beobachtungen betont. Vergl. MAX SALOMON, Geschichte der Glykosurie, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 8, 1871, S. 571.

4) J. SEEGEN, Ueber den Zuckergehalt des Blutes von Diabetikern,

Gewebe in ihren Funktionen beeinträchtigen müssen, ist ohne weiteres ersichtlich. So erklärt sich offenbar die geringe Widerstandsfähigkeit der Diabetiker gegen Infektions- und Entzündungskrankheiten aller Art, sowie eine häufig zu beobachtende Veränderung der Gefäßwände, welche zu ausgedehnter Sklerose und Atheromatose mit Neigung zu gangränösen Prozessen führt. Auch die Nieren leiden schließlich unter den häufigen Zuckerausscheidungen, und eine chronische Nephritis ist die Folge.

Indessen liegt die Aufgabe des Arztes keineswegs darin, durch eine einseitig animale Ernährungsvorschrift den abnormen Harnzucker zum völligen Verschwinden zu bringen, vielmehr muß von ihm dasjenige Quantum der Kohlehydrate ermittelt werden, welches der Patient noch zu bewältigen vermag. Denn die Diabetiker lediglich mit Fleisch und Fett zu ernähren, ist auf die Dauer sehr mißlich und kaum durchführbar, weil die Kalorien der Fette im Verhältnis zu denen der Kohlehydrate schlecht ausgenutzt werden (vergl. S. 353 u. 367), so daß erst sehr große und bald Widerwillen erregende Fettgaben hinreichen, um das Körpereweiß wirksam zu verteidigen. Deshalb macht sich auch bei den Kranken das Verlangen nach Kohlehydratgenuß früher oder später unabweisbar geltend. Uebrigens wird behauptet, daß die strenge Fleischdiät bei leichtem Diabetes auch direkt schädlich wirke, indem sie in einzelnen Fällen eine Verschlimmerung des Zustandes veranlaßte.

Die relative Menge des Traubenzuckers in einem diabetischen Harn hängt von mehreren Faktoren ab. Der Zuckergehalt wird um so größer sein, je niedriger die Assimilationsgrenze des Patienten für Stärkemehl liegt und je mehr diese Grenze bei der vorausgegangenen Mahlzeit überschritten wurde. Endlich kommt noch die Quantität des Harnwassers in Betracht, mit dessen Ansteigen bei gleichbleibender Zuckerausscheidung der Prozentgehalt des Urins an Glykose absinken muß.

Hieraus ergibt sich, wie wenig die landläufige Beurteilung eines Diabetesfalls lediglich aus dem Prozentgehalt des Harns an Traubenzucker gerechtfertigt erscheint. Maßgebend für die Erheblichkeit des Leidens kann doch nur die mehr oder weniger herabgesetzte Assimilationsfähigkeit für Stärkemehl sein, welche beim Gesunden, wie schon oben mitgeteilt wurde, unbegrenzt ist.

Besitzt die zuckerassimilierende Energie eines Patienten noch einen verhältnismäßig hohen Stand, vermag dieselbe aber dennoch der unzumutbaren Ernährung nicht zu folgen, und ist ferner keine Polyurie vorhanden, so kann der prozentische Zuckergehalt des Harns, trotz der sehr milden Erkrankung, ein recht bedeutender sein. Umgekehrt läßt sich vielleicht bei einer niedrigen Assimilationsgrenze, aber bei spärlichem Genuß von Kohlehydraten kaum Zucker im Harn auffinden, trotzdem das Leiden ein stark ausgebildetes ist.

Um die Assimilationsgrenze eines Diabetikers für Stärkemehl festzustellen und hieraus eine geeignete Diätvorschrift abzuleiten, kann man nach dem seiner Zeit von E. KÜLZ ausgebildeten Verfahren etwa in der Weise vorgehen, daß der Kranke, welcher im übrigen auf

Wiener med. Wochenschr., 1886, No. 47 u. No. 48. F. W. PAVY, Ueber die Behandlung von Diabetes mellitus, Verhandl. d. X. internat. med. Kongr., 1891, II, Abt. 5, S. 80. Vergl. auch die Angaben auf S. 586.

strenge Fleischdiät gesetzt wird, eine abgewogene Menge Weißbrot, etwa 150 g (entsprechend 90 g Traubenzucker), erhält. Dieses Brot wird zunächst gleichmäßig auf 3 Mahlzeiten verteilt, und der in den Zwischenzeiten gelassene Urin gesammelt, gemessen und sein Zucker-gehalt bestimmt. Durch Vergleichung der in den 3 Harnportionen gefundenen Traubenzuckermengen mit den in der Form von Stärke-mehl eingeführten Zuckerquantitäten werden diejenigen Zuckermengen ermittelt, welche bei den einzelnen Mahlzeiten zur Assimilation ge-langten. Durch Vor- oder Zurückgehen mit den Brotmengen durch verschiedene Verteilung derselben auf die 3 Mahlzeiten läßt sich bei genügender Uebung und Erfahrung die gesuchte Assimilationsgrenze für Brot feststellen, welche dann durch Umrechnung auf alle übrigen stärke- oder zuckerhaltigen Nahrungsmittel, deren Zuckerwert ent-sprechend, übertragen werden kann. Zu bemerken ist indessen, daß die Resultate nur dann als feststehend betrachtet werden dürfen, falls sie in länger fortgesetzten Beobachtungsreihen ermittelt wurden, und daß ferner die gefundenen Werte nur Gültigkeit haben, wenn während der Untersuchung körperliche Arbeit ausgeschlossen und höchstens mäßige Bewegung in der Ebene vorgenommen wurde. Denn wie schon oben angedeutet ist, erhöht sich in vielen Fällen von leichtem Diabetes die herabgesetzte Assimilationsfähigkeit durch an-gestrengte Muskelaktion recht erheblich. Endlich ist es geboten, den Patienten nicht aus den Augen zu verlieren, vielmehr von Zeit zu Zeit seinen Harn auf Zucker zu prüfen und seine Assimilationsgrenze zu kontrollieren.

Die quantitative Bestimmung des Traubenzuckers im Harn geschieht am einfachsten und hinreichend genau mit Hilfe eines Polarisationsapparates¹⁾. Jedenfalls ist der Urin zu filtrieren und falls Eiweiß zugegen ist, dieses vorher wegen seiner Linksdrehung durch Aufkochen bei schwach saurer Reaktion zu entfernen. Nur bei abnorm starker Färbung des Harns ist es notwendig den größten Teil des Farbstoffs durch Aufkochen mit Tier-kohle an diese zu binden. Eine völlige Entfärbung des Harns wird ferner erreicht durch Zusammengießen von 10 ccm neutralen Blei-acetats (25-proz.) und 50 ccm Urin mit folgendem Filtrieren, wobei keine Spur Zucker ausgefällt wird²⁾. Doch ist die durch die Blei-

1) J. B. BIOT, Sur l'emploi des caractères optiques comme diagnostic immédiat du diabète sucré, *Compt. rend.*, Bd. 8, 1840, II, S. 1028. Eine Beschreibung und Anleitung zur Benutzung der später konstruierten Apparate von SOLEIL, WILD, MITSCHERLICH und der Halbschattenapparate von LIPPICH-LANDOLT findet sich bei HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, *Handbuch der physiol.-chem. Analyse*, Berlin 1893, S. 512—529, sowie in NEUBAUER-VOGEL's Harnanalyse, herausgegeben von HUPPERT, 1890, S. 401—411. Ferner ist wegen seiner einfachen Handhabung sehr zu empfehlen das speziell für ärztliche Zwecke bestimmte Spectro-Polari-meter von E. v. FLEISCHL. *Vergl. Wiener med. Wochenschr.*, 1885, No. 20 u. 21. Der Apparat wird vom Optiker K. REICHERT in Wien angefertigt.

2) B. VAN KETEL empfiehlt als noch wirksamer für diesen Zweck eine Mischung von Phenol. liquefact. und Bleiacetat. *Vergl. Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 22, 1897, S. 279.

lösung bewirkte Verdünnung in Rechnung zu bringen, indem man den gefundenen Wert mit $\frac{6}{5} = 1,2$ multipliziert.

Enthält ein Urin sehr geringe Mengen Traubenzucker, und will man trotzdem die Polarisation zu seiner Bestimmung verwenden, so kann man $\frac{1}{2}$ l Harn oder mehr mit neutralem Bleiacetat ausfällen, filtrieren, das Filtrat mit basischem Bleiacetat und Ammoniak fällen (vgl. S. 69), den Niederschlag in Alkohol zerteilen, mit Schwefelwasserstoff zerlegen, filtrieren, das Filtrat mit Tierkohle entfärben, bei mäßiger Temperatur auf ein kleines Volumen konzentrieren, auf 50 ccm auffüllen und im Polarisationsapparate untersuchen¹⁾. Da das Volumen der abgedampften Lösung sowie des angewandten Harns (1:10) bekannt ist, läßt sich der Prozentgehalt des letzteren an Traubenzucker leicht berechnen.

Erheblich gestört wird die Bestimmung des Traubenzuckers mittels Polarisation durch die Gegenwart einiger bisweilen im Harn vorkommender optisch aktiver Substanzen. Dies sind die bei Ikterus auftretenden gallensauren Salze, welche, gleich dem Traubenzucker, eine Rechtsdrehung bewirken, sowie namentlich die Oxybuttersäure und die gepaarten Glykuronsäuren, welche sämtlich links drehen. Da aber alle diese Verbindungen mit Hefe nicht vergären, so kann man durch eine nach der Hefewirkung vorgenommene zweite Polarisationsbestimmung doch noch zum Ziele gelangen. Zeigt der Harn nach der Vergärung und Klärung mit neutralem Bleiacetat (s. oben) noch eine Rechtsdrehung, so beruht diese auf der Anwesenheit von Cholen, und der jetzt ermittelte muß von dem zuerst gefundenen Wert für Traubenzucker abgezogen werden. Findet man dagegen nach der Hefewirkung eine Linksdrehung, so ist der Gehalt des Urins an Dextrose zu gering berechnet worden, und man muß eine entsprechende Korrektur eintreten lassen. Unmöglich wird die Bestimmung des Traubenzuckers durch Polarisation nur dann, wenn neben demselben Milchzucker oder Lävulose im Harn vorhanden sind, was indessen wohl nur äußerst selten vorkommen dürfte.

Einfach und besonders für den Arzt zu empfehlen, wenn auch nicht so schnell wie die Polarisation zu beenden und nicht so genau²⁾, ist auch die Bestimmung des Traubenzuckers durch die Feststellung des spezifischen Gewichts vor und nach der Vergärung mit Hefe³⁾.

Zu diesem Zweck wird zunächst das spezifische Gewicht des Urins, welcher kein Eiweiß enthalten darf, sauer reagieren muß, oder im anderen Falle mit wenig Weinsäure schwach anzusäuern ist, mit

1) HOPPE-SEYLER u. THIERFELDER, a. a. O. S. 372.

2) V. BUDDE, Ueber die densimetrische Bestimmung des Zuckers im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 326.

3) W. ROBERTS, Edinburgh med. Journ., 1861, S. 326. W. MANASSÉN. Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 10, 1877, S. 72. J. WORM-MÜLLER. Pflüger's Arch., Bd. 33, 1884, S. 211. Derselbe, ebendas., Bd. 37, 1885, S. 479. Weitere Modifikationen der Methode, wie die Bestimmung des spezifischen Gewichts durch das Pyknometer, der Zusatz von Nahrungsalzen zum Harn, die Abscheidung der Hefe durch Bleichromat (Pflüger's Arch., Bd. 28, 1882, S. 179) machen das an und für sich sehr einfache Verfahren kompliziert, womit es seinen Zweck verfehlt. Vergl. übrigens auch PH. LOHNSTEIN, Pflüger's Arch., Bd. 62, 1896, S. 82.

Hilfe eines genauen Urometers (4 Decimalstellen) bei 15° C bestimmt. Hierauf bringt man dieselbe Harnportion (ca. 200 ccm) mit etwa 2 g lufttrockener Hefe bei 25° C in ein verschlossenes Kölbchen, dessen central durchbohrter Stopfen mit einer oben offenen und fein ausgezogenen Glasröhre versehen ist, um einerseits der sich entwickelnden Kohlensäure einen Ausweg zu gestatten, andererseits aber die Verdunstung zu verhindern. Nach 24, spätestens nach 48 Stunden ist die Gärung beendet. Es wird dann die Hefe durch ein doppeltes trockenes Filter abfiltriert, die Flüssigkeit auf 15° C gebracht und das spezifische Gewicht wiederum bestimmt. Die Differenz der spezifischen Gewichte, multipliziert mit dem empirisch ermittelten Faktor 230, ergibt den Zuckergehalt des Harns in Prozenten. Find man z. B. vor der Gärung das spezifische Gewicht 1,040 und nach der Gärung 1,008, so wäre die Differenz der spezifischen Gewichte 0,032. Diese ergibt, mit 230 multipliziert, die Zahl 7,36 als den Prozentgehalt des Harns an Traubenzucker. Doch muß bemerkt werden, daß sich diese Methode nur für größere Zuckermengen eignet. Jedenfalls darf der Harn nicht unter 0,5 Proz. Zucker enthalten.

Mehr für das Laboratorium eignet sich das Titrierverfahren mit FEHLING'scher Lösung¹⁾. Es nimmt bei einiger Uebung und dem Vorhandensein der nötigen Vorrichtungen kaum längere Zeit als 20—30 Minuten in Anspruch.

Die Methode beruht auf der Thatsache, daß genau 10 ccm der nach bestimmter Vorschrift angefertigten FEHLING'schen Kupferoxydlösung (vergl. S. 71), mit dem 4-fachen Volumen Wasser verdünnt, durch 0,05 g Traubenzucker beim Kochen zu Kupferoxydul reduziert werden, falls sich der Zucker in einer Lösung von annähernd 1 Proz. befindet.

Indessen erhält man praktisch ausreichend genaue Resultate, wenn man den Harn, welcher jedenfalls frei von Eiweiß sein muß, mit Hilfe zweier Meßkolben auf das Zehnfache mit Wasser verdünnt, falls sein spezifisches Gewicht erheblich höher ist als 1030. Findet man dagegen ein spezifisches Gewicht von 1025—1030, so verdünnt man den Urin nur auf das 5-fache, und bei einer Dichte von weniger als 1025 gar nicht. In letzterem Falle kann die Methode einige Schwierigkeiten bieten, falls es sich um einen konzentrierteren und daher mehr oder weniger stark gefärbten Harn handelt. Will man trotzdem die FEHLING'sche Bestimmung anwenden, so empfiehlt es sich, vorher aus einem größeren Harnquantum den Zucker mit Hilfe von Bleiacetat und Ammoniak (vergl. oben) zu isolieren, so daß man etwa die Dextrose aus 500 ccm Harn in eine farblose wäßrige Lösung von 50 ccm überführt, welche letztere dann nach Maßgabe ihres spezifischen Gewichts noch entsprechend zu verdünnen ist. Jedenfalls besitzt ein Harn oder eine Zuckerlösung nur dann die richtige Verdünnung, falls davon 5—10 ccm zur Reduktion von 10 ccm FEHLING'scher Lösung erforderlich werden. Im anderen Falle ist es angezeigt, in einer zweiten Bestimmung einen anderen Verdünnungsgrad zu wählen, da sonst die Resultate weniger genau ausfallen.

1) H. FEHLING, Die quantitative Bestimmung von Zucker und Stärkemehl mittels Kupfervitriol, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 72, 1849, S. 106. Vergl. auch F. SOXHLET, *Journ. f. prakt. Chem.*, N. F. Bd. 21, 1880, S. 227 u. 289.

Die FEHLING'sche Lösung darf fertig nicht länger als einen Tag aufbewahrt werden, da sie beim Stehen allmählich Zersetzungen eingeht. Man hält sie daher in zwei besonderen Flaschen vorrätig, von denen die eine genau 34,65 g reinstes, nicht verwittertes, krystallisiertes Kupfersulfat in 500 ccm Wasser birgt, welches zweckmäßig mit einem Tropfen konzentrierter Schwefelsäure angesäuert wird. In der anderen Flasche dagegen befindet sich eine Flüssigkeit, die dadurch hergestellt wird, daß man 173 g Seignettesalz in 100 ccm Natronlauge von 1,34 spez. Gew. löst und auf 500 ccm auffüllt.

Vor dem Gebrauch füllt man mit der Kupferlösung ein Meßkölbchen zu 25 ccm genau bis zur Marke, gießt die Flüssigkeit in einen zweiten Meßkolben zu 50 ccm, spült mit der alkalischen Seignettesalzlösung nach und füllt mit derselben unter Umschütteln bis zur Marke auf. Von der so entstandenen tief dunkelblauen Flüssigkeit werden durch 0,05 g Traubenzucker genau 10 ccm reduziert.

Letztere entnimmt man dem Kölbchen mit Hilfe einer genauen Pipette, läßt die blaue Lösung in eine tiefe Porzellanschale ablaufen, setzt 40 ccm Wasser hinzu und erhitzt die verdünnte Flüssigkeit durch eine kleine Flamme bis zum beginnenden Sieden. Zu der heißen Lösung läßt man sodann aus einer Bürette den ev. verdünnten Harn allmählich zufließen. Sehr bald tritt eine schön rote Ausscheidung von Oxydul oder eine gelbe von Oxydulhydrat auf. Nach jedem weiteren Zusatz von verdünntem Harn läßt man ein paar Sekunden kochen und entfernt dann jedesmal die Flamme, um zu beobachten, ob die Flüssigkeit noch blau ist. In letzterem Falle ist noch Kupferoxyd in Lösung, und man muß mit dem Zugeben von Harn und nachfolgendem Aufkochen fortfahren. Jedenfalls nimmt die Ausscheidung von Oxydul mehr und mehr zu, während die blaue Farbe mehr und mehr abnimmt, und endlich kommt ein Punkt, wo die blaue Farbe der Flüssigkeit eben verschwunden ist, ohne daß sich in derselben Zucker im Ueberschuß vorfindet. Nunmehr wird das Volumen des verbrauchten Harns abgelesen.

Bisweilen ist die Erkennung der Endreaktion nicht leicht. Dennoch darf man nicht lange Zeit warten, bis der Niederschlag von Kupferoxydul sich ganz abgesetzt hat, weil sonst ein Teil des letzteren unter dem Einfluß des Sauerstoffs der Luft wieder in Kupferoxyd übergeführt und gelöst wird. Ist man über die Endreaktion zweifelhaft¹⁾, so filtriert man schnell eine Probe durch ein kleines Filter in ein ERLÉNMEYER'sches Kölbchen, welches auf weißes Papier gestellt ist, gießt, wenn die Flüssigkeit noch blau erscheint, in den Kolben zurück und fährt mit der Titrierung fort. Es ist deshalb zweckmäßig, mehrere kleine Filterchen und solche Kölbchen bereit zu halten, um nach weiterem Harnzusatz und Kochen wiederholt zu prüfen. Zeigt die filtrierte Probe Gelbfärbung, so ist bereits zu viel Zucker zugesetzt und der Zuckerüberschuß bei fehlendem Kupferoxyd durch die Natronlauge zerstört. Jedenfalls ist nach diesem Abfiltrieren von Proben zur Feststellung der Endreaktion, die Titrierung zu wiederholen. Die früher empfohlene Endprobe mit Salzsäure und Ferrocyankalium muß aus mehreren Gründen verworfen werden.

Die Berechnung ist sehr einfach. Hat z. B. die Reduktion

1) Vergl. HOPPE-SEYLER u. THIERFELDER, Handbuch d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 374.

von 10 ccm FEHLING'scher Lösung 6,8 ccm eines 10-fach verdünnten Harns erfordert, so sind in diesen 6,8 ccm Harn 0,05 g Traubenzucker gelöst. In 100 ccm des 10-fach verdünnten Urins befinden sich also

$$\frac{100 \times 0,05}{6,8} = 0,735 \text{ g Dextrose.}$$

Der unverdünnte Harn enthält demnach 7,35 Proz. Traubenzucker.

Was über die qualitative Prüfung des Harns auf Traubenzucker mit alkalischen Kupferlösungen gesagt ist, gilt auch für die quantitative Bestimmung. Zunächst ist bei diesem Verfahren der Ausschluß jeder Medikation vorausgesetzt. Ferner werden die in jedem Urin vorhandenen, Kupferoxyd reduzierenden Substanzen, welche nicht Zucker sind, je nach der Konzentration des Harns einen kleineren oder größeren Fehler bedingen, welcher bei direkter Titrierung des unverdünnten Harns bis zu 0,4 Proz. betragen kann ¹⁾. Hieraus ergibt sich, daß die FEHLING'sche Methode nicht direkt anwendbar ist bei Harnen mit sehr geringen Zuckermengen, welche keine Verdünnung des Urins gestatten. Es bleibt dann nur übrig, auf das direkte Verfahren zu verzichten und den Zucker durch die mehrfach erwähnte Fällung mittels Bleiacetats und Ammoniaks vor der Titrierung aus dem Harn zu isolieren, was übrigens nach unseren obigen Ausführungen schon wegen der meist in derartigen Fällen vorhandenen starken Färbung des Urins angezeigt sein wird. Sonst könnte man nach dem FEHLING'schen Verfahren 0,4 Proz. Traubenzucker in einem Harn finden, während derselbe in der That ganz zuckerfrei ist.

Besonders für stark gefärbte Harne, welche wegen ihres geringen spezifischen Gewichts nach der S. 759 gegebenen Vorschrift keine Verdünnung gestatten, aber dennoch nicht allzu arm an Dextrose sein dürfen, eignet sich besser als die FEHLING'sche Methode das von KNAPP ²⁾ eingeführte Titrierverfahren, welches namentlich eine bessere Erkennung der Endreaktion in diesen Fällen gestattet, und ferner nicht in dem Maße, wie die FEHLING'sche Methode, von der Verwendung des Tageslichts abhängig ist.

Das KNAPP'sche Titrierverfahren beruht auf der Reduktion von alkalischer Cyanquecksilberlösung durch den Traubenzucker, unter Abscheidung von metallischem Quecksilber in der Form eines schweren grauen Pulvers.

Zur Herstellung der KNAPP'schen Flüssigkeit löst man genau 10 g reinstes, im Vakuum getrocknetes Quecksilbercyanid in 100 ccm Natronlauge von 1,145 spez. Gew. und füllt zum Liter auf.

Von dieser Flüssigkeit werden genau 20 ccm, mit dem 3-fachen Volumen Wasser verdünnt, durch 0,05 g Traubenzucker beim Kochen reduziert, falls sich der letztere in einer Lösung von annähernd 1 Proz. befindet. Das oben über die notwendige Verdünnung des Harns Gesagte bezieht sich also in gleicher Weise, wie auf die FEHLING'sche, so auch auf die KNAPP'sche Lösung.

Bei der Ausführung der Operation läßt man allmählich in kleinen

1) Vergl. J. WORM-MÜLLER u. J. HAGEN, Die Titrierung des Traubenzuckers im menschlichen Harn etc., Pflüger's Arch., Bd. 16, 1878, S. 567.

2) K. KNAPP, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 154, 1870, S. 252 sowie Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 9, 1870, S. 395.

Portionen mit folgendem Aufkochen zu der abgemessenen und in einer Porzellanschale befindlichen KNAPP'schen Lösung den verdünnten Harn aus einer Bürette fließen. Zur Ermittlung der Endreaktion sucht man durch ein Tüpfelverfahren denjenigen Punkt festzustellen, wo sich gerade das letzte Quantum Quecksilbercyanid aus der KNAPP'schen Lösung ausgeschieden hat. Es wird deshalb nach jedem Harnzusatz und Aufkochen ein Tropfen der klaren Flüssigkeit mit Hilfe eines Glasstäbchens herausgehoben, auf eine weiße Porzellanplatte gebracht und dicht daneben ein Tropfen möglichst schwach gefärbten kräftigen Schwefelammoniums fallen gelassen. Enthält die KNAPP'sche Lösung noch Quecksilbercyanid, so bildet sich an der Grenze der beiden Tropfen ein brauer Niederschlag von Schwefelquecksilber, welcher um so dunkler erscheint und um so schneller auftritt, je mehr Quecksilbercyanid noch vorhanden ist. Man fährt mit dem Zusatz des Harns und dem jedesmaligen Tüpfeln gegen Schwefelammonium fort, bis ein Tropfen der KNAPP'schen Lösung nur noch ganz schwach gebräunt, der nächste dagegen nicht mehr verändert wird. Hat man so annähernd die Menge des zur Reduktion der 20 ccm KNAPP'scher Lösung erforderlichen Urins ermittelt, so wird es bei einer zweiten Titrierung nur sehr weniger Tüpfelproben bedürfen, um die Endreaktion genau festzustellen, als deren Wert man die Mitte zwischen den beiden letzten Proben annimmt.

Von anderer Seite ist vorgeschlagen worden, die herausgehobenen Tröpfchen der KNAPP'schen Lösung in der Weise auf ihren Gehalt an Quecksilbercyanid zu prüfen, daß man erst einen Tropfen starker Salzsäure und dann Schwefelwasserstoffwasser hinzugiebt¹⁾. Auch eine Prüfung mit alkalischer Zinnoxidullösung wird empfohlen. Die nach diesen verschiedenen Methoden gewonnenen Werte stimmen nicht ganz überein, doch läßt sich vorläufig nicht entscheiden, welches Verfahren die genaueren Resultate giebt. Die Berechnung ist dieselbe, wie bei der FEHLING'schen Methode.

L. v. UDRÁNSKY²⁾ hat endlich vorgeschlagen, die schon erwähnte Furfurolreaktion mit α -Naphtol von MOLISCH zu einer annähernden quantitativen kolorimetrischen Bestimmung des Harnzuckers zu verwenden. Indessen besitzt dieses Verfahren, was Bequemlichkeit der Ausführung anbelangt, vor der Polarisation und den Titriermethoden keinerlei Vorteil, während es an Genauigkeit hinter allen übrigen Methoden ganz erheblich zurücksteht³⁾.

Außer dem bisher betrachteten leichten Diabetes kommen nicht selten auch andere Fälle von chronischer Glykosurie zur Beobachtung, welche mit Recht als die „schwere Form des Diabetes“ be-

1) J. WORM-MÜLLER, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 26, 1882, S. 75.

2) L. v. UDRÁNSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 382. Vergl. besonders auch E. LUTHER, Methoden der Untersuchung des Harns auf Zucker, Berlin, Grosser, 1890, S. 5—16. E. ROOS, Ueber das Vorkommen von Kohlehydraten im Harn von Tieren, Inaug.-Diss. Freiburg 1891. C. POBNER u. H. ERENSTEIN, Studien zum Diabetes, Berliner Klin. Wochenschr., 1891, No. 8. G. TREUPPEL, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 49—55.

3) Vergl. E. SALKOWSKI, Ueber den Nachweis der Kohlehydrate im Harn etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 261. Siehe auch K. BAISCH, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 366.

zeichnet werden¹⁾. Während die Kranken mit leichtem Diabetes äußerlich etwas Charakteristisches nicht darbieten, sind die Patienten der schweren Form schon nach kurzem Bestehen des Leidens sehr abgemagert; ihre Haut ist trocken, dürr, das Gesicht bleich oder bläulich gerötet, die Muskelkraft auf ein Minimum gesunken, dabei ist meist ein nicht zu stillender Heißhunger vorhanden, auch die anderen Symptome des Diabetes, zumal Durst und Harnausscheidung, sind excessiv. Die schwere Form hat ihre vorzüglichsten Repräsentanten in jüngeren Diabetikern. Das Hauptunterscheidungszeichen zwischen den beiden Formen des Leidens ist aber dies, daß die Kranken mit leichtem Diabetes nur dann Zucker ausscheiden, wenn sie diesen oder Stärkemehl mit der Nahrung einführen. Mit der Sistierung dieser Einfuhr ist auch die Zuckerausscheidung zum Stillstand gebracht. Bei den Patienten mit schwerem Diabetes dagegen ist durch die Entziehung der zucker- oder mehlhaltigen Nahrung die Zuckerausscheidung nicht aufgehoben, sie dauert wenigstens im geringen Grade fort, auch wenn die Kranken ausschließlich Fleischkost genießen.

Es ist klar, daß diese beiden Formen des Diabetes ihrer innersten Natur und ihrer Bedeutung nach für den erkrankten Organismus sehr verschieden sind. Während bei der leichten Form durch entsprechende Diät das Individuum leistungsfähig bleibt, tritt bei der schweren der Bankrott aller Kräfte schnell ein und führt rasch zum letalen Ausgange²⁾.

Die Symptome des schweren Diabetes lassen sich vollkommen erklären durch die Annahme, daß es sich bei dieser Erkrankung um ein Leiden handelt, welches in den Muskeln lokalisiert ist. In diesen scheinen unter dem Einfluß des pathologisch veränderten Centralnervensystems die normalen Stoffwechselvorgänge in der Weise gestört zu sein, daß wohl fortwährend unter dem Einfluß gewisser Reize eine Ueberführung des Muskelglykogens zu Traubenzucker in normaler Weise stattfindet, daß dagegen eine weitere Verwendung des letzteren nur in ungenügender Weise erfolgt. Während nämlich im gesunden Muskel, nach Maßgabe des Glykogenumsatzes, der aus diesem entstandene Traubenzucker sogleich in gewisse Produkte gespalten wird, welche dann der Verbrennung anheimfallen, scheint beim schweren Diabetes diese den Verbrennungsprozeß einleitende Spaltung des Traubenzuckers in den kranken Muskelzellen mehr oder weniger not zu leiden. Da nun aber ohne vorausgegangenen Zerfall seiner Moleküle der Zucker in den tierischen Geweben nicht verbrannt werden kann (vergl. S. 332), erzeugt er Hyperglykämie und tritt im Harn zu Tage.

Bei dieser Auffassung wird es verständlich, daß die Glykosurie in den schweren Formen des Diabetes auch bei reiner Eiweißkost nicht völlig sistiert wird. Denn es kann keinem Zweifel unterliegen, daß die Glykogenablagerungen wie in der Leber (vergl. S. 324), so auch in den Muskeln sich nicht nur aus den genossenen Kohlehydraten, sondern auch, falls diese fehlen, aus Eiweißstoffen bilden.

Allerdings liegt der Gedanke am nächsten, daß die Hyperglykämie

1) J. SEEGEN, *Der Diabetes mellitus*, 2. Aufl., Berlin 1875.

2) Vergl. J. SEEGEN, „Die Zuckerbildung im Tierkörper“, Berlin 1890, S. 254 u. 255.

der schweren Diabetesformen einfach aus einer herabgesetzten Oxydationsfähigkeit des Organismus herzuleiten sei. Indessen ist dies nicht der Fall. Eingehende Untersuchungen haben diese Anschauung widerlegt.

Wie zuerst SCHULTZEN ¹⁾ festgestellt hat, verbrennen die Diabetiker der schweren Form milchsaure und pflanzensaure Alkalien, ferner den Inosit sowie den der Zuckergruppe nahestehenden Mannit ¹⁾ ebenso gut wie Gesunde.

Besonders überzeugend aber sprechen gegen eine herabgesetzte Oxydationsenergie in den Geweben der an schwerem Diabetes Leidenden die Beobachtungen von NENCKI und SIEBER ²⁾. Sie benutzten als Maßstab für die vitale Verbrennungsintensität das Benzol, da es bekannt ist, daß besonders dieses von allen aromatischen Kohlenwasserstoffen im Organismus des Menschen und der Säuger nur sehr schwer oxydierbar ist ³⁾. Nach Verabreichung von Benzol an Gesunde wird nur ein kleiner Bruchteil desselben zu Phenol oxydiert. Die Versuche bei Diabetikern der schweren Form ergaben nun, daß diese Kranken mindestens ebenso gut als Gesunde die Oxydation des Benzols vollbringen, und so schließen NENCKI und SIEBER aus ihren Befunden, daß die Gewebe der in Rede stehenden Zuckerkranken sicher auch den Traubenzucker verbrennen würden, falls sie ihn nur vorher zu spalten vermöchten, eine Anschauung, welche übrigens schon früher von SCHEREMETJEWSKI ⁴⁾, SCHULTZEN ⁵⁾, sowie von CANTANI ⁷⁾ ausgesprochen wurde.

Weiter haben eine Reihe von Untersuchungen ⁶⁾ über den respiratorischen Gaswechsel bei Diabetikern der schweren Form gezeigt, daß derartige Patienten auch in Bezug auf ihre Atmung von den physiologischen Verhältnissen nicht abweichen, indem sie bei Fleisch- und Fettkost diejenigen Mengen von Sauerstoff aufzunehmen imstande sind, welche zur vollständigen Verbrennung des eingeführten oxy-

1) O. SCHULTZEN, Berliner klin. Wochenschr., 1872, No. 35. M. NENCKI und N. SIEBER, Untersuchungen über die physiologische Oxydation, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 26, 1882, S. 35.

2) Vergl. E. KÜLZ, Beiträge zur Pathologie und Therapie des Diabetes, Marburg 1874, I sowie Sitzungsber. d. Ges. z. Beförder. d. ges. Naturwissensch. zu Marburg, 1876, No. 4.

3) M. NENCKI und N. SIEBER, a. a. O.

4) Vergl. S. 265, Anmerk. 3, sowie besonders M. NENCKI u. P. GIACOSA, Ueber die Oxydation der aromatischen Kohlenwasserstoffe im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 325.

5) SCHEREMETJEWSKI, Arbeiten aus dem physiol. Institut zu Leipzig, Jahrg. 1868, S. 145.

6) O. SCHULTZEN, a. a. O.

7) A. CANTANI, Der Diabetes mellitus, deutsch von S. HAHN, Berlin 1877.

8) C. VOIT, Handbuch der Physiologie des allgemeinen Stoffwechsels und der Ernährung (Hermann's Handbuch d. Physiol., Bd. 6, I), 1881, S. 226. H. LEO, Ueber den respiratorischen Stoffwechsel beim Diabetes mellitus, Zeitschr. f. klin. Med., Suppl.-Bd. 19 sowie Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1890, S. 227. Vergl. namentlich auch W. WEINTHAUD und E. LÄVÉ, Ueber den respiratorischen Stoffwechsel im Diabetes mellitus Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 603.

dationsfähigen Materials notwendig sind, wiewohl bei diesen Versuchen infolge der Kohlehydratentziehung und der Notwendigkeit, im wesentlichen mit Fett den Kalorienbedarf zu decken, durch reichliche Nahrungszufuhr besonders hohe Anforderungen an die Sauerstoffaufnahme gestellt wurden.

Endlich ist es für unsere Frage von gewisser Bedeutung, daß die Verbrennung des Traubenzuckers im Organismus gegenüber anderen Nährstoffen besonders leicht zu erfolgen scheint. Denn wir kennen eine Erkrankung, nämlich die Phosphorvergiftung, bei welcher hauptsächlich die Oxydationsprozesse erheblich herabgesetzt sind¹⁾, ohne daß von Glykosurie etwas zu bemerken ist. Der Traubenzucker wird von den betreffenden Patienten offenbar vollkommen gespalten und verbrannt; denn die nach Phosphorintoxikation im Urin zu findende Fleischmilchsäure ist nach unseren Ausführungen (vergl. S. 315) nicht als ein Abkömmling des Traubenzuckers, sondern als ein nicht zur Oxydation gelangtes Spaltungsprodukt der Eiweißstoffe zu betrachten. Es ist demnach gar nicht einzusehen, warum beim schweren Diabetes, der im Gegensatz zur Phosphorvergiftung die Oxydationsenergie ungehindert fortbestehen läßt, die Glykose nicht verbrannt werden sollte, falls nicht jene Spaltung des Traubenzuckers, welche seiner Oxydation notwendigerweise vorausgehen muß, gestört wäre.

Die Aetiologie des schweren Diabetes, als einer degenerativen Erkrankung gewisser Centra des Nervensystems, macht es verständlich, daß die vorher erwähnten Fälle von leichtem Diabetes, welche ebenfalls auf nervöser Grundlage sich entwickeln, bisweilen in die schwere Form übergehen. Man kann sich vorstellen, daß zunächst ein vasomotorisches Centrum, welches die Blutverteilung in der Leber beherrscht, erkrankt, während dann später die Alteration eines trophischen Centrums nachfolgt, von dessen Intaktsein die normalen Stoffumsetzungen in den Muskelzellen abhängen. Indessen kann offenbar auch das trophische Centrum für die Muskeler Ernährung primär erkranken, was zahlreiche Beobachtungen erklären würde, bei denen der Diabetes von Anfang an sogleich mit den Erscheinungen der schweren Form einsetzt. Daneben ist dann in diesem Falle das vasomotorische Centrum für die Leber entweder gleichzeitig von dem Prozeß ergriffen oder aber bald mehr, bald weniger intakt. Hieraus erklären sich möglicherweise die wechselnden Befunde, nach denen bisweilen in der Leber von Diabetikern der schweren Form reichlich Glykogen nachgewiesen wurde²⁾, während man es in anderen Fällen gänzlich vermißte, obgleich zur Vermeidung postmortaler Veränderungen noch während des Lebens dem Kranken etwas Lebersubstanz mit Hilfe eines Troikarts entnommen wurde³⁾.

Daß in manchen Fällen von schwerem Diabetes die Leber noch recht erhebliche Mengen von Traubenzucker als Glykogen aufzuspeichern vermag, zeigt ferner ein Versuch von WEINTRAUD und

1) J. BAUER, Zeitschr. f. Biol., Bd. 7, 1871, S. 63 sowie Bd. 14, 1878, S. 527.

2) W. KÜHNE, Virchow's Arch., Bd. 32, 1865, S. 543. M. JAFFE, ebendas., Bd. 36, 1866, S. 20. E. KÜLZ, Pflüger's Arch., Bd. 13, 1876, S. 267. J. v. MERING, ebendas., Bd. 14, 1877, S. 284. Vergl. ferner M. ABEL'S, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1885, S. 449.

3) F. TH. FRERICHS, Ueber den Diabetes, Berlin 1884, S. 272.

LAVES¹⁾. Diese fanden, daß mit dem reichlichen Sauerstoffverbrauch eines genügend mit Fleisch ernährten Patienten keine entsprechende Kohlensäureausscheidung Hand in Hand ging. Es wurde offenbar kohlenstoffhaltiges Material im Körper zurückgehalten, was sich am einfachsten durch eine Anhäufung von Glykogen, aus Eiweißstoffen hervorgehend, erklären läßt. Diese Annahme wird um so wahrscheinlicher, als derselbe Patient, welcher bei reiner Fleischkost nur unbedeutende Mengen Zucker im Harn ausschied, nach der im Verlaufe von 6 Stunden erfolgten Verabreichung von 440 g Brot (314 g Traubenzucker entsprechend) nur 125 g Dextrose durch die Nieren eliminierte, so daß annähernd 200 g Traubenzucker im Körper zurückblieben. Daß hiervon der größte Teil als Glykogen zur Ablagerung kam, kann nicht bezweifelt werden.

Indessen dürfte diese noch vorhandene glykogenbildende Fähigkeit der Leber dem Diabetiker der schweren Form wenig nützen, da der schließlich von diesem Organ aus wieder in Umlauf gesetzte Zucker doch größtenteils nach den Muskeln transportiert wird, wo er infolge des hier herrschenden Defekts nur unvollständige Verwendung findet, gleichviel aus welcher Quelle er stammen mag.

Es ist schon früher ausführlich mitgeteilt worden, daß ein schwerer Diabetes mit allen charakteristischen Symptomen dieser Krankheit sich bei verschiedenen Tieren auch durch die Exstirpation der Pankreasdrüse künstlich erzeugen läßt (vergl. S. 191—193). Ebenso wurde bereits erwähnt, daß in gleicher Weise beim Menschen manche Fälle von schwerer Zuckerkrankheit nach den Sektionsbefunden auf eine Degeneration der Bauchspeicheldrüse zurückgeführt werden müssen²⁾. Indessen ist diese Krankheitsursache, wie es scheint, keineswegs die gewöhnliche. Denn meist lassen sich in den Leichen der an schwerem Diabetes Gestorbenen keinerlei pathologische Veränderungen des Pankreas nachweisen. Trotzdem feinere Gewebsveränderungen anzunehmen, ist eine sehr gewagte Hypothese.

Fassen wir demnach alles zusammen, was über die Entstehung des schweren Diabetes aus der menschlichen Pathologie sowie durch Tierversuche bekannt ist, so müssen wir sagen, daß die hierbei als nächste Ursache der Glykosurie zu betrachtende Störung der Zuckerspaltung in den Muskeln vorwiegend zustande kommt durch eine nicht näher bekannte Alteration des Nervensystems, daß sie aber auch nach völliger Degeneration des Pankreas eintritt, ohne daß vorläufig über die Beziehungen der erkrankten Bauchspeicheldrüse zu den veränderten Stoffumsetzungen in den Muskeln irgend ein diskutierbarer Erklärungsversuch vorliegt (vergl. S. 192).

Es erübrigt endlich, noch einige für die Auffassung der Diabeteserkrankungen wichtige Symptome und Befunde zu besprechen.

1) W. WEINTRAUD u. E. LAVES, Ueber den respiratorischen Stoffwechsel im Diabetes mellitus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894. S. 617—619 u. 623.

2) Vergl. G. HOPPE-SEYLER, Beitrag zur Kenntnis der Beziehungen der Erkrankung des Pankreas zum Diabetes mellitus, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 52, 1893, S. 171. Andere Fälle finden sich zusammengestellt bei U. NAUMANN, Pankreasveränderung bei Diabetes, Inaug.-Diss. Jena 1896, sowie bei CHR. DIECKHOFF, Beiträge zur path. Anatomie des Pankreas, Festschr. f. Th. Thierfelder, Rostock 1896.

Die absolute Menge des Harnzuckers wird beim Diabetes sehr verschieden gefunden. Bisweilen lassen sich in den leichtesten Fällen selbst bei normalem Genuß von Kohlehydraten nur Bruchteile eines Grammes im täglichen Urin nachweisen, während in den schwersten Formen über 1 kg Traubenzucker in 24 Stunden zur Ausscheidung kam.

Meist ist im Diabetes die Menge des Harnwassers gesteigert. Statt 1700 ccm finden sich Quantitäten bis zu 16 und 18 l. Diese Polyurie muß von verschiedenen Gesichtspunkten aus beurteilt werden. Zunächst ist es verständlich, daß der aus dem Blut in die Nieren übertretende Zucker als Diureticum wirkt, indem er eine bestimmte Menge Wassers mit sich reißt, und zwar um so mehr, je stärker Hyperglykämie vorhanden ist¹⁾. Hiernach müßte das Harnvolumen der Diabetiker stets in einem bestimmten Verhältnis zum prozentischen Zuckergehalt des Urins stehen, so daß sich bei einem mäßigen Gehalt an Glykose, je nach den Verhältnissen, die Urinmenge kaum oder nur unbedeutend vermehrt findet (P. FRANK's Diabetes decipiens). Dieser Parallelismus zwischen Zuckergehalt und Harnvolumen wird indessen nur im allgemeinen beobachtet. Es giebt Fälle, wo starke Polyurie vorhanden ist, ohne daß der Zuckergehalt des Harns ein excessiver genannt werden könnte. Ja die Glykose kann ganz aus dem Urin verschwinden, und es besteht lediglich eine abnorme Vermehrung des Harnwassers, ein Diabetes insipidus (s. spurius), der nicht nur häufig den Ausgang und die Einleitung von Diabetes mellitus darstellt, sondern auch nicht selten als selbständige Krankheit auftritt.

Hiernach muß die häufig über das Maß gesteigerte Wasserausscheidung beim Diabetes als eine eigentümliche, von der Zuckerausscheidung unabhängige, nervöse Erscheinung betrachtet werden, um so mehr, als CL. BERNARD gezeigt hat, daß bei Hunden die Verletzung eines bestimmten Punktes am Boden des 4. Ventrikels oberhalb der Zuckerstichstelle Polyurie ohne gleichzeitige Zuckerausscheidung zur Folge hat. Dasselbe ist der Fall nach der Durchschneidung des Kleinhirnwurms, des Splanchnicus, des Rückenmarks unterhalb des 12. Brustwirbels, sowie bei einer ganzen Reihe von funktionellen Erkrankungen des Nervensystems²⁾.

Mit Polyurie ist in den meisten Fällen, aber durchaus nicht immer, auch das Auftreten von Inosit (vergl. S. 426) im Harn verbunden. Diese Erscheinung findet sich demnach häufig beim Diabetes mellitus³⁾, ist aber dieser Krankheit keineswegs eigentümlich, sondern läßt sich auch bei Gesunden nach reichlicher Wasser-

1) Ein Beispiel dieser Art findet sich bei W. WEINTRAUD u. E. LAVES, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 623.

2) Die Litteratur hierüber findet sich bei W. LEUBE u. E. SALKOWSKI, Die Lehre vom Harn, Berlin 1882, S. 319 u. 395.

3) H. VOHL, Ueber das Auftreten des Inosits im Harn, Arch. f. physiol. Heilk., N. F. Bd. 2, 1858, S. 410. J. NEUKOMM, Ueber das Vorkommen von Leucin, Tyrosin und anderer Umsatzstoffe im menschlichen Körper bei Krankheiten, Inaug.-Diss. Zürich 1859, S. 39. Ferner: M. GALLOIS, De l'inosurie, Thèse, Paris 1864 und Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 4, 1865, S. 264.

aufnahme¹⁾, sowie bei pathologischen Zuständen konstatieren, welche mit einer vermehrten Ausscheidung von Harnwasser einhergehen, so namentlich beim Diabetes insipidus (s. spurius) und bei der Schrumpfniere²⁾. Man könnte sich vorstellen, daß die in abnormer Menge entleerten Wassermengen den Inosit aus den Muskeln ausspülen, wenn nicht das sicher konstatierte Fehlen dieser Substanz im Harn in manchen Fällen von ausgesprochener Polyurie mit dieser Anschauung in Widerspruch stünde³⁾. Uebrigens wurde schon oben mitgeteilt, daß der Diabetiker unter allen Umständen den Inosit mit Leichtigkeit zu spalten und zu oxydieren vermag.

Die Darstellung des Inosits⁴⁾ aus dem auf $\frac{1}{4}$ seines Volumens konzentrierten Harn geschieht durch Abscheidung mittels basischen Bleiacetats, solange noch ein Niederschlag erfolgt, nachdem der Harn vorher bei schwach saurer Reaktion mit neutralem Bleiacetat vollständig ausgefällt ist. Man fügt dann etwas Ammoniak hinzu und läßt 2 Tage stehen. Hierauf wird der in Wasser suspendierte Bleiniederschlag mit Schwefelwasserstoff zerlegt, und der letztere im Filtrat durch Aufkochen entfernt, worauf sich beim Stehen Harnsäure ausscheidet, von welcher abgegossen wird. In der so erhaltenen Flüssigkeit kann man direkt die früher mitgeteilten Inositreaktionen von SCHERER und GALLOIS (vergl. S. 427) anstellen. Will man aber den Inosit in Krystallen aus dem Harn gewinnen, so wird derselbe zum Syrup konzentriert und letzterer mit dem 4-fachen Volumen Alkohols ausgekocht, welcher nach dem Erkalten und Uebersättigen mit Aether allmählich den Inosit auskrystallisieren läßt. Aber auch der beim Zusatz des Alkohols zum wäßrigen Syrup regelmäßig entstehende Niederschlag kann Inosit enthalten. Diese Fällung muß daher in heißem Wasser aufgenommen, mit Alkohol versetzt und ebenfalls mit Aether übersättigt werden.

Bei der Lehre von der Resorption der Kohlehydrate wurde ausgeführt, daß in den Darmkanal gebrachte Lävulose nach ihrer Resorption, gleich der Dextrose, in der Leber als Glykogen sich abgelagert findet, wobei offenbar eine Umlagerung der Atome im Zuckermolekül derart stattfindet, daß die Ketongruppe der Lävulose in die Aldehydgruppe der Dextrose übergeht (vergl. S. 69—70). Diese Fähigkeit zur Umformung der Lävulose in Dextrose mit nachfolgender Polymerisation der letzteren hat die Leber beim Diabetiker der leichten Form auffallender Weise nicht verloren⁵⁾.

1) F. STRAUSS, Die einfache zuckerlose Harnruhr. Inaug.-Diss. Tübingen 1864 sowie Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1872, S. 138. E. KÜLZ, Ueber das Auftreten von Inosit im Harn gesunder Individuen, Verhandl. d. Marburger naturw. Ver. 1875, S. 78 und 1876, S. 70. Derselbe, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1875, S. 932 sowie 1876, S. 550 u. 811.

2) A. CLOËTTA, Ueber das Vorkommen von Inosit etc., Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 99, 1856, S. 302. Vergl. ferner die Litteraturangaben bei E. KÜLZ, Beiträge zur Pathologie und Therapie des Diabetes. Marburg 1874—1875, I, S. 171 u. II, S. 29.

3) Vergl. die Bemerkungen von W. LEUBE in Leube-Salkowski's Lehre vom Harn, Berlin 1882, S. 395.

4) C. BOEDEKER und L. COOPER-LANE, Annal. d. Chem. u. Pharm. Bd. 117, 1861, S. 118. Vergl. auch die früheren Angaben auf S. 426.

5) E. KÜLZ, Beiträge zur Pathologie und Therapie des Diabetes. Marburg 1874, I, S. 130.

Vielfache Versuche nach dieser Richtung führten zu dem Resultat, daß die betreffenden Individuen bei Fleischkost unter der Zugabe von Lävulose in einer Menge, welche die Assimilationsgrenze der Kranken für Traubenzucker erheblich überschritt, keinen Zucker im Urin zur Ausscheidung brachten. Die Lävulose wird von derartigen Patienten vollkommen assimiliert. Es scheinen demnach die Leberzellen nur in Bezug auf die Polymerisation des Traubenzuckers, welcher ihnen als solcher vom Darm zuströmt, geschwächt zu sein, während sie die viel kompliziertere Umformung der Lävulose in Glykogen mit Leichtigkeit vollbringen.

Der nach diesen Erfahrungen nahe liegende Gedanke, die Assimilierbarkeit der Lävulose von seiten des Diabetikers der leichten Form praktisch zu verwerten und das dem links drehenden Fruchtzucker polymere Inulin (vgl. S. 83) in der Form von Brot zur Ernährung von Kranken dieser Kategorie zu benutzen, scheint namentlich an der schweren Verdaulichkeit dieses Kohlehydrats zu scheitern. Wenigstens wird nach neueren Versuchen von SANDMEYER¹⁾ von diabetischen Hunden nur ein geringer Bruchteil des Inulins resorbiert, während sich der bei weitem größte Teil des verfütterten Mehls unverändert im Kot wieder vorfindet.

Beim Diabetiker der schweren Form²⁾ dagegen sowie bei Hunden mit künstlich erzeugtem Pankreasdiabetes³⁾ wird nach der Zugabe von Lävulose⁴⁾ zur reinen Fleischnahrung zwar der Zuckergehalt des Harns meist erheblich gesteigert, aber das Mehr an ausgeschiedenem Zucker ist keine Lävulose, sondern ebenfalls Dextrose, und erst bei großen Gaben des links drehenden Zuckers gehen geringe Anteile des letzteren unverändert durch den Organismus.

Hieraus läßt sich schließen, daß im allgemeinen auch in diesen Fällen die Leber gegenüber der Lävulose normal funktioniert, indem sie dieselbe in Traubenzucker umwandelt und gleichzeitig als Glykogen fixiert⁵⁾. Wird aber letzteres in der Folge als Traubenzucker wieder in Umlauf gesetzt, so kann derselbe in den Muskeln nur ungenügend zersetzt werden und tritt daher im Harn zu Tage.

Immerhin wird durch die vorherige Ablagerung als Glykogen und den hierdurch bedingten allmählichen Uebertritt ins Blut eine erheblich größere Menge von linksdrehendem Zucker von den kranken

1) W. SANDMEYER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 32, sowie K. MIURA, ebendas., Bd. 14, 1896, S. 265.

2) E. KÜLZ, a. a. O. J. HAYCRAFT, Lävulose bei Diabetikern, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 137 (Fall I u. II). P. PALMA, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 24, 1894, S. 648.

3) O. MINKOWSKI, Untersuchungen über den Diabetes mellitus nach Exstirpation des Pankreas, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 31, 1893, S. 158. W. SANDMEYER, Die Folgen der partiellen Pankreasexstirpation beim Hund, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 13, 1894, S. 31.

4) Ebenso wie die Lävulose scheinen sich die Galaktose und der Milchzucker zu verhalten, da sich nach Eingabe derselben beim Diabetiker nur Dextrose im Harn findet. Vergl. E. BOURQUELOT, Compt. rend. soc. biol., Bd. 41, 1891, S. 142, sowie FRITZ VOIT, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 147.

5) O. MINKOWSKI, a. a. O., sowie namentlich auch W. WEINTRAUD und E. LAVRS, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 622.

Muskeln verarbeitet, als dies bei der Zufuhr desselben Quantums an Dextrose der Fall ist¹⁾).

Uebrigens sind auch Fälle von schwerem Diabetes beobachtet, bei denen nach mäßigen Lävulosegaben (55 g pro die) zur reinen Fleischdiät 3 Tage lang keine Vermehrung des im Harn ausgeschiedenen Traubenzuckers zu bemerken war²⁾. Es wird sich dies offenbar nach dem Grade richten, in welchem die Muskeln den aus der Lävulose hervorgegangenen Traubenzucker noch zu spalten vermögen. WEINTRAUD und LAVES³⁾ beobachteten sogar einen Diabetiker der schweren Form, welcher bei reiner Fleischdiät dauernd im Urin geringe Traubenzuckermengen zur Ausscheidung brachte, dessen Harnzucker sich trotz der Zufuhr von 200 g Lävulose nicht vermehrte. Erst wenn der linksdrehende Zucker mehrere Tage hintereinander gegeben wurde, trat eine Vermehrung des ausgeschiedenen Traubenzuckers ein, die dann rasch anwuchs und die Lävulosedarreicherung zeitlich überdauerte. Diese Beobachtung läßt darauf schließen, daß zunächst eine Sättigung des Organismus mit Glykogen erfolgte, ehe die Zuckersteigerung im Urin auftrat.

Die beim Diabetiker häufig über die Norm gesteigerte Stickstoffausscheidung im Harn (vergl. S. 670) braucht durchaus nicht mit einem Verlust an Körpereiß verbunden zu sein, sondern erklärt sich meist aus der sehr eiweißreichen Kost der Kranken. Denn durch die mehr oder weniger notwendig gewordene Ausscheidung der Kohlehydrate aus der Nahrung tritt für den Diabetiker ein Kaloriendeficit ein, welches nur durch vermehrten Genuß von Fetten sowie namentlich von Fleisch gedeckt werden kann.

Wird also dem Diabetiker in genügender Menge Nahrungsmaterial zugeführt, welches für ihn in ausreichender Weise verwendbar ist und namentlich auch dem notwendigen Kalorienbedürfnis entspricht, so kann er damit, ebenso wie ein Gesunder mit derselben Kost, sein Stickstoffgleichgewicht bewahren⁴⁾. Dies ist jedenfalls beim leichten Diabetes und in den minder ausgebildeten Fällen der schweren Form zutreffend. Die hier bisweilen nachgewiesene vermehrte Stickstoffausscheidung gegenüber der Stickstoffeinfuhr⁵⁾ ist

1) Vergl. W. WEINTRAUD und E. LAVES, Ueber den respiratorischen Stoffwechsel eines diabetischen Hundes nach Pankreasexstirpation, Zeitschrift f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 636.

2) Vergl. J. HAYCRAFT, a. a. O. S. 140 (Fall III).

3) W. WEINTRAUD und E. LAVES, Ueber den respiratorischen Stoffwechsel im Diabetes mellitus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 621—623. Vergl. auch C. A. SOCIN, Wie verhalten sich Diabetiker Lävulose- und Milchzucker-Einfuhr gegenüber? Inaug.-Diss. Straßburg 1894.

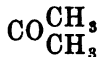
4) C. VOIT, Hermann's Handbuch d. Physiol., Bd. 6, 1881, I, S. 226. J. v. MERING, Ueber experimentellen Diabetes, Verhandl. d. V. Kongr. f. innere Med., 1886, S. 170 u. 188. FRITZ VOIT, Ueber den Stoffwechsel bei Diabetes mellitus, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 141. Vergl. auch G. LUSK, Ueber den Einfluß der Kohlehydrate auf den Eiweißzerfall, ebendas., Bd. 9, 1890, S. 459. W. PAUTZ, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 249.

5) C. GAETGENS, Ueber den Stoffwechsel eines Diabetikers, verglichen mit dem eines Gesunden, Inaug.-Diss. Dorpat 1866. M. PETTESKOFER und C. VOIT, Ueber den Stoffverbrauch bei der Zuckerharnruhr.

nach v. NOORDEN auf eine Unterernährung der Kranken zurückzuführen¹⁾).

Dagegen wird unter allen Umständen der Diabetiker von seinem Körpereiweiß einbüßen müssen, wenn selbst durch die reichste Eiweiß-Fettkost sein Kalorienbedürfnis nicht mehr gedeckt werden kann. Dies scheint in den schwersten Formen der Krankheit gegen das Ende hin der Fall zu sein, wo ein übergroßer Anteil der Spannkkräfte von zerfallendem Nahrungseiweiß in der Form von Zucker unbenutzt den Organismus verläßt. Hier ist denn auch eine bedeutende Abzehrung regelmäßig zu beobachten.

Nur in der schweren Form des Diabetes macht sich in vielen Fällen, und zwar meist andauernd, ein eigentümlicher, wein- bis obstartiger Geruch des Harns geltend, welcher schon von den alten Aerzten beobachtet, aber erst 1857 von PETTERS²⁾ in seiner Ursache wenigstens teilweise erkannt wurde. PETTERS vermochte nämlich im Destillat solcher Harne reichlich Aceton



nachzuweisen, welches sich in derselben Weise auch aus dem Blut von Diabetikern gewinnen ließ, in normalem Harn dagegen bei gewöhnlicher Ernährungsweise nur in Spuren vorhanden ist³⁾. In Anschluß hieran erkannte dann GERHARDT⁴⁾ als die Hauptquelle jenes obstartigen Geruches der diabetischen Harne die zum Aceton in naher Beziehung stehende Acetessigsäure⁵⁾ oder Diacetsäure ($\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 - \text{COOH}$, ein Befund, welcher indessen erst durch die Arbeiten von RUPSTEIN⁶⁾ und späterer Forscher⁷⁾, besonders

Zeitschr. f. Biol., Bd. 3, 1867, S. 380. F. TH. FRERICHs, Ueber den Diabetes, Berlin 1884, S. 276.

1) C. v. NOORDEN, Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1893, S. 389.

2) W. PETTERS, Untersuchungen über die Honigharnruhr, Prager Vierteljahrsschr., Bd. 55, 1857, S. 81. Vergl. auch die Bestätigungen dieses Befundes durch J. KAULICH, ebendas., Bd. 67, 1860, S. 38. Ferner: W. PETTERS, J. KAULICH und F. BETZ, Ueber Acetonbildung im tierischen Organismus, besprochen von H. HUPPERT, Leipzig 1861. R. FLEISCHER, Deutsch. med. Wochenschr., 1879, No. 18. A. CANTANI, Der Diabetes mellitus, deutsch von S. HAHN, Berlin 1880.

3) A. LIEBEN, Annal. d. Chem. u. Pharm., 7. Supplementbd., 1870, S. 236. Vergl. auch R. v. JAKSCH, Ueber Acetonurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 545 u. 553—555. Ferner: A. BAGINSKY, Du Bois Arch., 1887, S. 349. R. v. ENGEL, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 20, 1892, S. 514.

4) C. GERHARDT, Wiener med. Presse, 1865, No. 28, S. 673.

5) Ueber Acetessigsäure vergl. besonders M. CERESOLE, Ber. d. Deutsch. med. Ges., Bd. 15, 1882, S. 1326 u. 1871.

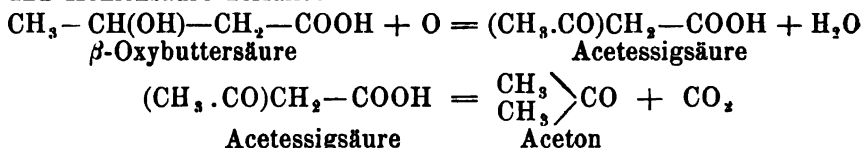
6) F. RUPSTEIN, Ueber das Auftreten des Acetons beim Diabetes mellitus, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1874, S. 865.

7) Vergl. A. DEICHMÜLLER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 209, 1881, S. 22. B. TOLLENS, ebendas., S. 30 sowie Arch. f. klin. Med., Bd. 28, 1881, S. 193. R. v. JAKSCH, Ueber das Vorkommen der Acetessigsäure im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 485 und frühere Beobachtungen desselben, namentlich Prager med. Wochenschr., Bd. 5, 1880, S. 204.

von JAKSCH sichergestellt wurde. Diesen beiden Substanzen reiht sich endlich die 1884 von MINKOWSKI¹⁾ und gleichzeitig von KÜLZ²⁾ aus diabetischem Harn dargestellte Oxybuttersäure an. Sie entspricht der zuerst von WISLICENUS³⁾ und MARKOWNIKOW⁴⁾ synthetisch gewonnenen β -Oxybuttersäure $\text{CH}_3\text{—CH(OH)—CH}_2\text{—COOH}$, ist aber, im Gegensatz zu der letzteren, optisch aktiv und zwar linksdrehend.

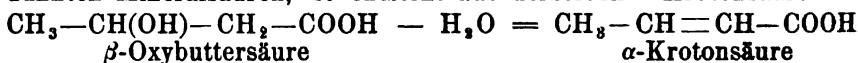
Die Oxybuttersäure erscheint im Harn nur in Begleitung der Acetessigsäure und des Acetons. Dagegen kommen letztere beiden Substanzen, namentlich in leichteren Erkrankungsfällen, auch allein vor. Die Mengen der Oxybuttersäure sind bisweilen recht bedeutend. So konnte MINKOWSKI aus einem Tagesharn, der 24 Stunden vor dem Tode gelassen wurde, nicht weniger als 20 g davon darstellen, ja KÜLZ fand in drei anderen Fällen 67, 100 und sogar 226 g.

Es kann nach neueren Untersuchungen⁵⁾ keinem Zweifel unterliegen, daß die Acetessigsäure aus der Oxybuttersäure durch eine Oxydation im Organismus entsteht und alsdann leicht weiter in Aceton und Kohlensäure zerfällt:



Diesen Beziehungen der drei Substanzen zu einander entspricht auch der Befund von MINKOWSKI⁶⁾, nach welchem die β -Oxybuttersäure bei der Behandlung mit Kaliumchromat und Schwefelsäure reichlich Aceton liefert, wobei als Zwischenprodukt offenbar Acetessigsäure auftritt.

Kocht man die β -Oxybuttersäure in wäßriger Lösung mit verdünnten Mineralsäuren, so entsteht aus derselben α -Krotonsäure:



Letztere ist mit den Wasserdämpfen flüchtig und scheidet sich daher beim Destillieren, namentlich nach dem Abkühlen der Vorlage, in Krystallen ab. So erklärt es sich, daß STADELMANN⁷⁾ schon vor der

1) O. MINKOWSKI, Ueber das Vorkommen von Oxybuttersäure im Harn bei Diabetes mellitus, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1884, S. 242 sowie Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 35 u. 147.

2) E. KÜLZ, Zur Kenntnis der linksdrehenden Oxybuttersäure, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 291. Derselbe, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 2, 1884, S. 165 sowie Bd. 5, 1887, S. 329.

3) J. WISLICENUS, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 149, 1868, S. 205.

4) W. MARKOWNIKOW, ebendas., Bd. 153, 1869, S. 237.

5) Vergl. O. MINKOWSKI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 31, 1893, S. 183, sowie ferner T. ARAKI, Beiträge zur Kenntnis der β -Oxybuttersäure und ihres Verhaltens im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 6 u. ff.

6) O. MINKOWSKI, a. a. O. Bd. 18, 1884, S. 42.

7) E. STADELMANN, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 17, 1883, S. 419 sowie „Ueber die im Harn von Diabetikern vorkommende pathologische Säure“, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1885, S. 140.

besprochenen Entdeckung der Oxybuttersäure durch MINKOWSKI und durch KÜTZL aus dem Destillat von mit Schwefelsäure versetzten diabetischen Harnen α -Krotonsäure darstellen konnte.

Die Oxybuttersäure, Acetessigsäure und das Aceton sind zweifellos als Produkte von zerfallenen Eiweißstoffen des Organismus zu betrachten, denn ihre Mengen im Harn steigen unverkennbar mit der vermehrten Stickstoffausscheidung, während sie von dem Grad der Glykosurie in keiner Weise beeinflusst werden ¹⁾. Uebrigens läßt sich, wie JAKSCH gefunden hat, auch unter den Produkten der direkten Oxydation von Eiweißstoffen neben viel Fettsäuren regelmäßig etwas Aceton nachweisen ²⁾.

Daß mit dem Auftreten der Oxybuttersäure und der Acetessigsäure im Harn der Kranken auch die Ammoniakmengen auf Kosten des Harnstoffs entsprechend vermehrt werden ³⁾, ist nach dem früher Mitgetheilten (vergl. S. 648) leicht verständlich.

Es ist behauptet worden ⁴⁾, daß durch die Anwesenheit der besprochenen Säuren in den Säften die Blutalkalescenz beim Diabetes der schweren Form deutlich herabgesetzt sei. Diese Angaben verdienen indessen — so allgemein gefaßt — a priori begründetes Mißtrauen. Denn es ist fast ausgeschlossen, daß die regulierenden Einrichtungen des Organismus, welche die konstante Zusammensetzung der Säfte überwachen, bei irgend einer länger bestehenden Krankheit so weit erlahmen könnten, ohne daß der Organismus sich in völliger Auflösung befindet. In der That sind denn auch die Methoden der Alkalescenzbestimmungen im Blute so mangelhaft, daß ihre Resultate diesen kritischen Erwägungen gegenüber keine Beachtung beanspruchen können (vergl. S. 549). Schon die Thatsache, daß die Oxydationsvorgänge der Gewebe bei diesen Patienten unverändert bleiben, spricht gegen eine verminderte Alkalescenz ihrer Säfte, da ein derartiger Zustand, welcher sich z. B. durch Eingeben von viel Salzsäure erreichen läßt, sogleich einen störenden Einfluß auf die Verbrennungsprozesse

1) W. EBSTEIN, Weiteres über Diabetes, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 30, 1882, S. 1. A. JAENICKE, Beitrag zur sog. Acetonämie, ebendas., S. 108. G. ROSENFELD, Ueber die Entstehung des Acetons, Deutsch. med. Wochenschr., 1885, No. 40. Vergl. ferner R. v. JAKSCH, Ueber Acetonurie und Diaceturie, Berlin (Hirschwald) 1885. H. WOLPE, Untersuchungen über die Oxybuttersäure des diabetischen Harns, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 138.

2) Vergl. auch R. COHN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 162.

3) Vergl. E. MÜNZER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 32, 1893, S. 379—381.

4) Vergl. R. v. JAKSCH, Ueber diabetische Lipacidurie und Lipacidämie, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 11, 1886, S. 307 sowie „Ueber die Alkalescenz des Blutes in Krankheiten“, ebendas., Bd. 13, 1887, S. 350. E. PEIPER, Alkalimetrische Untersuchungen des Blutes unter normalen und pathologischen Zuständen, Virchow's Arch., Bd. 116, 1889, S. 837. W. H. RUMPF, Alkalimetrische Untersuchungen des Blutes bei Krankheiten, Inaug.-Diss. Kiel 1891 sowie Centralbl. f. klin. Med., Bd. 12, 1891, S. 441. Vergl. übrigens hiergegen die Angaben von F. TH. FRIEDRICH (Ueber den Diabetes, 1884, S. 119), welcher unter denselben Umständen keine Abnahme der Alkalescenz nachzuweisen vermochte.

ausüben würde¹⁾. Die in Rede stehenden organischen Säuren, welche auch im Blute der Diabetiker zweifellos nachgewiesen sind²⁾, werden hier offenbar, ebenso wie beim Gesunden, durch die Bindung an Ammoniak momentan neutralisiert.

Anders liegen die Verhältnisse beim sog. „Coma diabeticum“, welches dem Tode der Kranken häufig vorausgeht, falls dieselben nicht an einem interkurrenten Leiden zu Grunde gehen. Diese Erscheinung, welche neben einem rapiden Eiweißzerfall³⁾ besonders durch zunehmende Dyspnoë, Somnolenz und Abfall der Eigentemperatur charakterisiert ist, macht durchaus den Eindruck einer progressiven Säurevergiftung, um so mehr, als sich der Anfall wohl immer durch eine gesteigerte Ausfuhr von Oxybuttersäure, Acetessigsäure, Aceton und auch von Ammoniak einleitet, und ferner durch Injektionen von Natriumbikarbonatlösungen in den Darm oder unter die Haut eine sichere, wenn auch bald vorübergehende Besserung des Zustandes erzielt werden kann⁴⁾. Die ältere Annahme, daß die abnormen Bestandteile des Bluts, namentlich das Aceton, narkotisierend wirkten und deshalb den Symptomenkomplex des Coma diabeticum veranlaßten, muß als widerlegt gelten, da alle diese Substanzen in viel größeren Mengen, als sie beim Coma diabeticum in Betracht kommen, einem Gesunden eingegeben, keine Vergiftungserscheinungen bewirken⁵⁾.

Ferner reagiert das Blut und alle Gewebe der im Coma diabeticum Gestorbenen deutlich sauer⁶⁾ und enthält freie Oxybuttersäure und Acetessigsäure. Hieraus läßt sich mit größter Wahrscheinlichkeit schließen, daß auch schon während des Comas die Alkaleszenz der Säfte mehr und mehr abgenommen hat, um schließlich in die saure Reaktion überzugehen. Uebrigens hat man unter diesen Umständen im Blute der Kranken eine starke Herabsetzung des Gehalts an Kohlensäure nachgewiesen⁷⁾, welche offenbar infolge des Mangels

1) Vergl. J. MUNK, Ueber die Oxydation beim Pferde, Du Bois Arch., 1881, S. 460.

2) L. HUGOUNENQ, Ein Beitrag zur diabetischen Dyskrasie, Rev. de méd., Bd. 7, 1887, S. 301. Vergl. auch O. MINKOWSKI, Mitteil. a. d. med. Klinik zu Königsberg, 1888, S. 180.

3) Vergl. E. MÜNZER, Untersuchungen über die Bedeutung der Acetessigsäure für den Diabetes mellitus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 32, 1894, S. 376.

4) Vergl. E. STADELMANN, Ueber die Ursachen der pathologischen Ammoniakausscheidung beim Diabetes mellitus und das Coma diabeticum, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 17, 1883, S. 443. O. MINKOWSKI, Mitteil. a. d. med. Klinik zu Königsberg, 1888, S. 183.

5) F. TH. FRERICHS, Ueber den plötzlichen Tod und über das Coma beim Diabetes, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, 1883, S. 3. P. ALBERTONI, Entstehung der Acetonämie und des Diabetes, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 218.

6) W. KÜHNE, Virchow's Arch., Bd. 32, 1865, S. 537. O. MINKOWSKI, a. a. O.

7) H. WOLPE, Untersuchungen über die Oxybuttersäure des diabetischen Harns, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 159. O. MINKOWSKI, Ueber den Kohlensäuregehalt des Blutes beim Diabetes mellitus und im Coma diabeticum, Mitteil. a. d. med. Klinik zu Königs-

an verfügbarem Alkali in den Säften nicht mehr genügend gebunden werden kann, sich namentlich im Gehirn anhäuft und die Narkose hervorruft. Auch dieser Befund der verminderten Kohlensäure im Blut stimmt zu der Auffassung des Coma diabeticum als einer Säurevergiftung (vergl. S. 549).

Das Auftreten der Oxybuttersäure und ihrer beiden Abkömmlinge im Blut und Harn der Diabetiker erklärt sich nach der gewöhnlichen Ansicht aus einem gesteigerten Eiweißzerfall, welchem die an und für sich bei den Kranken normale Oxydationsenergie doch nicht in genügender Weise folgen könne, so daß ein Teil der Zerfallsprodukte der Eiweißstoffe unverbrannt ins Blut gelangt, wo eine weitere Veränderung derselben nicht möglich ist.

In der That sieht man diese Stoffe, namentlich das Aceton, auch bei anderen Zuständen im Harn auftreten, welche zweifellos mit einem gesteigerten Eiweißzerfall verbunden sind; so erscheinen sie im Urin von gesunden Menschen schon beim Ausschluß der Kohlehydrate aus der Nahrung¹⁾, noch mehr bei andauerndem Hunger und in letzterem Falle namentlich dann in großer Menge, wenn durch das Ansteigen der Stickstoffausfuhr ein gesteigerter Zerfall des Organeißeiweißes sich anzeigt²⁾. Dasselbe wird im Fieber³⁾, sowie bei verschiedenen Kachexien⁴⁾ beobachtet, wobei es allerdings fraglich ist,

berg, 1888, S. 174. F. KRAUS, Ueber die Alkaleszenz des Blutes bei Krankheiten, Arch. d. Heilk., Bd. 10, 1889, S. 106.

1) F. HIRSCHFELD, Beobachtungen über die Acetonurie und das Coma diabeticum, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 28, 1895, S. 176. GEORG ROSENFELD, Die Grundgesetze der Acetonurie und ihre Behandlung, Centralbl. f. innere Med., Bd. 16, 1895, S. 1233.

2) F. SIEMENS, Zur Behandlung der Nahrungsverweigerung der Irren, Arch. f. Psychiatrie, Bd. 14, 1883, S. 593. FR. TUCZEK, Stoffwechsel bei abstinierenden Geisteskranken, ebendas., Bd. 15, 1884, S. 784. R. v. JAKSCH, Ueber Aceturie und Diaceturie, Berlin 1885, S. 85. E. KÜLZ, Beiträge zur Kenntnis der linksdrehenden β -Oxybuttersäure, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 338. FR. MÜLLER, Bericht über den an CETTI ausgeführten Hungerversuch, Berliner klin. Wochenschr., 1887, S. 428. H. LORENZ, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 19, 1891, S. 19. Vergl. ferner G. HOPPESEYLER, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, 1883, S. 478.

3) A. DEICHMÜLLER, Ueber Acetonurie bei Scharlachkranken, Centralbl. f. klin. Med., 1882, No. 1. R. v. JAKSCH, Ueber pathologische Acetonurie, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 5, 1882, S. 346. O. SEIFERT, Ueber Acetonurie, Verhandl. d. Physik.-med. Ges. zu Würzburg, 1883, S. 93. F. PENZOLDT, Beiträge zur Lehre von der Acetonurie etc., Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 34, 1884, S. 127. M. LITTEN, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 7, 1884, Suppl. S. 82. R. v. JAKSCH, Ueber Acetonurie und Diaceturie, Berlin 1885, S. 54—91. E. KÜLZ, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 336—339. A. BAGINSKY, Acetonurie bei Kindern, Du Bois Arch., 1887, S. 349. R. v. ENGEL, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 20, 1892, S. 514.

4) G. KLEMPERER, Ueber den Stoffwechsel und das Coma bei Krebskranken, Berliner klin. Wochenschr., 1889, No. 40 und Charité-Annalen, Bd. 16, 1891, S. 138. H. GÄRTIG, Untersuchungen über den Stoffwechsel in einem Falle von Carcinoma oesophagi, Inaug.-Diss. Berlin 1890. R. v. ENGEL, a. a. O.

in wie weit hier die Ernährungsweise als Ursache der Acetonurie in Betracht kommt.

Dennoch scheint die Erklärung der Acetonurie, welche letztere auf einen gesteigerten Eiweißzerfall bezieht, nicht durchweg zu genügen. Denn WEINTRAUD und LAVES¹⁾ beobachteten einen Diabetiker der schweren Form, bei dem sich durchaus kein gesteigerter Eiweißzerfall nachweisen ließ, und der dennoch dauernd im Urin Acetessigsäure und Aceton zur Ausscheidung brachte. Es bleibt für diese Fälle nur die Vorstellung übrig, daß der in den Muskeln in abnormer Menge vorhandene Zucker doch wenigstens zeitweise eine Oxydationshemmung zustande kommen läßt, so daß die Verbrennung der Eiweißstoffe nicht vollständig erfolgen kann. Hierfür würden die Versuche von HARLEY²⁾ sprechen, welcher nach Injektionen von viel Zucker ins Blut von gesunden Hunden, denen die Ureteren vorübergehend unterbunden waren, eine Ausscheidung von Acetessigsäure und Aceton im Harn wahrnahm. Dagegen erscheint die von HARLEY ausgesprochene Ansicht, daß diese Substanzen durch eine Oxydation des eingespritzten Zuckers entstanden seien, nach den vorliegenden Untersuchungen nicht gerechtfertigt.

Zum Nachweis des Acetons³⁾ säuert man etwa 1 1/2 l Harn mit wenigen Tropfen verdünnter Schwefelsäure an und destilliert unter guter Kühlung 250–500 ccm ab und vom Destillat ebenso wieder etwa 30 ccm. Hierin ist jedenfalls die Hauptmenge des Acetons enthalten, welches indessen im Harn nicht präformiert zu sein braucht, sondern sich unter diesen Umständen auch durch die Zersetzung der Acetessigsäure bildet.

Giebt man zu einer kleinen Probe des Destillats etwas Natronlauge und dann eine genügende Menge von Jod in Jodkalium, so entsteht sofort eine gelblich-weiße Trübung und allmählich auch ein Niederschlag von Jodoform, welches besonders am Geruch ohne weiteres erkennbar ist⁴⁾. Da aber auch andere Stoffe, namentlich Alkohol, die Jodoformreaktion geben, genügt dieselbe zum Nachweis des Acetons noch nicht.

Es werden deshalb zu einer weiteren Portion des Destillats einige Tropfen einer frisch bereiteten konzentrierten Nitroprussidnatriumlösung gegeben, und ein wenig Natronlauge hinzugefügt. Hierauf wartet man einige Minuten, bis die entstandene rubinrote Färbung (vergl. die Reaktionen des Kreatinins S. 430) verblaßt ist. Ueber-

1) W. WEINTRAUD und E. LAVES, Ueber den respiratorischen Stoffwechsel im Diabetes mellitus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1894, S. 616.

2) V. HARLEY, Ueber den physiologischen Abbau des Traubenzuckers, Du Bois Arch., 1893, S. 54 u. ff.

3) Ueber die quantitative Bestimmung des Acetons im Harn vergl. die Angaben in C. NEUBAUER's und J. VOGEL's Harnanalyse, Wiesbaden 1890, S. 470 u. ff. Ferner: E. PARLATO, Ueber eine neue Methode der quantitativen Acetonbestimmung im Harn, Virchow's Arch., Bd. 140, 1895, S. 19.

4) Vergl. A. LIEBEN, Annal. d. Chem. u. Pharm., 7. Suppl.-Bd., 1870, S. 236. Ueber die Verwendbarkeit dieser Methode zur quantitativen Bestimmung des Acetons vergl. K. TANIGUTI u. E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 476.

sättigt man jetzt mit Essigsäure, so erhält man bei Anwesenheit von Aceton eine karmin- bis purpurrote Flüssigkeit, welche nach längerem Stehen blau-violett wird¹⁾.

Endlich kann man noch das Vermögen des Acetons, frisch gefälltes Quecksilberoxyd zu lösen, zu seinem Nachweis benutzen. Zu diesem Behuf versetzt man eine dritte Probe des Destillats mit einigen Tropfen Sublimat oder Merkurinitrat, fügt alkoholische Kalilauge bis zur stark alkalischen Reaktion hinzu, schüttelt um und filtriert durch ein dichtes Filter. Hat man, ev. durch wiederholtes Aufgießen, ein ganz klares Filtrat erhalten, so überschichtet man dasselbe vorsichtig mit Schwefelammonium. Bei Gegenwart von Aceton bildet sich an der Berührungsstelle der beiden Flüssigkeiten ein grauschwarzer Saum von Schwefelquecksilber²⁾. Fällt die Probe negativ aus, so kann trotzdem Aceton zugegen sein, denn das Quecksilbersulfid, welches bei Gegenwart von Aceton im Filtrat entsteht, ist in dem beim Zusammentreffen von Natron und Schwefelammonium sich bildenden Natriumsulfid nicht ganz unlöslich. Nach SALKOWSKI³⁾ tropft man daher zweckmäßig in diesem Falle zu dem auf Aceton zu prüfenden Destillat frisch gefälltes, gut ausgewaschenes und in Alkohol suspendiertes Quecksilberoxyd, bis ein Teil desselben ungelöst bleibt, filtriert sorgfältig und überschichtet dann das Filtrat mit Schwefelammonium.

Uebrigens kommen nach SALKOWSKI sämtliche genannte Reaktionen auch dem Aldehyd zu, welcher indessen im Harn niemals angetroffen wird.

Die Acetessigsäure sucht man im Harn direkt auf, nach dem zuerst von GERHARDT⁴⁾ angegebenen Verfahren. Doch ist zu bemerken, daß der Urin ganz frisch untersucht werden muß, da sich beim Stehen desselben die Acetessigsäure auffallend schnell zersetzt.

Man giebt zum Urin tropfenweise eine nicht zu konzentrierte Lösung von Eisenchlorid, solange noch ein Niederschlag von Eisenphosphat entsteht. Diesen filtriert man ab und setzt zum Filtrat noch ein wenig Eisenchlorid hinzu. Bei Gegenwart von Acetessigsäure erhält man eine bordeauxrote Lösung von acetessigsäurem Eisen, welche bei längerem Stehen abbläßt.

Da aber auch andere Stoffe eine ähnliche Reaktion geben, und zwar besonders diejenigen Substanzen, welche nach der Einnahme gewisser Arzneikörper, wie Antipyrin, Kalrin und Thallin, im Harn auftreten, so ist es unter Umständen angezeigt, die Acetessigsäure zunächst aus dem Urin zu isolieren. Man säuert denselben zu diesem Behufe stark mit Schwefelsäure an und nimmt die Acetessigsäure in Aether auf, worauf sich beim Durchschütteln des Aethers mit sehr

1) E. LEGAL, Breslauer ärztl. Zeitschr., 1883, No. 3 u. 4. Vergl. auch C. LE NOBEL, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 9.

2) Vergl. J. W. GUNNING, Journ. de pharm. et de chim., Bd. 4, 1881, S. 30.

3) Vergl. E. SALKOWSKI, Ueber die Untersuchung des Harns auf Aceton, Pflüger's Arch., Bd. 56, 1894, S. 345.

4) C. GERHARDT, Wiener med. Presse, 1865, No. 28, S. 673. Vergl. auch R. v. JAKSCH, Prager Zeitschr. f. Heilk., Bd. 3, 1882, S. 17 sowie Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 486.

verdünnter Eisenchloridlösung die unsere wäßrige Schicht, wenigstens für kurze Zeit, schön violett bis bordeauxrot färbt.

Für den Nachweis der Oxybuttersäure ist zu bemerken, daß man dieselbe nur in Harnen zu erwarten hat, welche auch die Reaktion auf Acetessigsäure geben. Es würde also zunächst immer erst auf letztere zu prüfen sein. Außerdem zeigen solche Harnen nach dem Vergären und der Klärung mit neutralem Bleiacetat eine mehr oder weniger starke Linksdrehung.

Die Gegenwart von β -Oxybuttersäure ist festgestellt, wenn das Destillat eines stark mit Schwefelsäure angesäuerten Harns α -Krotonsäure enthält (vergl. S. 772). Zum Nachweis¹⁾ der letzteren dampft man den diabetischen Harn nach dem Vergären mit Hefe zum Syrup ein, setzt das gleiche Volumen konzentrierter Schwefelsäure hinzu und destilliert ohne Kühlung. Sind hierbei aus der Oxybuttersäure einigermaßen erhebliche Mengen Krotonsäure entstanden, so krystallisiert dieselbe in der stark abgekühlten Vorlage aus dem Destillat heraus und kann nach dem Abpressen zwischen Fließpapier an ihrem Schmelzpunkt (72° C) erkannt werden.

Geringe Mengen Krotonsäure bleiben dagegen auch beim Abkühlen in Lösung und müssen daher aus dem Destillat erst mittels Aethers ausgeschüttelt werden. Nach dem Abdunsten desselben erhält man dann die Krotonsäure, allerdings verunreinigt, namentlich durch Benzoësäure, aus der Spaltung der Hippursäure stammend, und durch Phenole, welche Beimengungen sich indessen durch Auswaschen mit kaltem Wasser leicht von der Krotonsäure entfernen lassen.

Außer den Spuren von Traubenzucker, auf welche oben hingewiesen wurde, kommt ferner ein dextrinartiges Kohlehydrat unbekannter Herkunft²⁾ in jedem normalen Harn vor.

Hierfür spricht zunächst die Thatsache, daß sich in fast allen Harnen nach halbstündigem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure eine erhebliche Zunahme ihres Reduktionsvermögens gegen alkalische Kupferlösung feststellen läßt³⁾. Auch die NYLANDER'sche Wismutprobe, welche in normalem Harn vor dem Kochen völlig negativ ausfällt, tritt nunmehr stark ein.

1) Vergl. E. KÜLZ, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 334—336. Nach O. MINKOWSKI läßt sich die Oxybuttersäure auch als solche aus dem vergorenen Harn mittels Alkohols und Aethers extrahieren und durch die Darstellung ihres Silbersalzes erkennen. Vergl. Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 18, 1884, S. 41.

2) Nach LUTHER entstammt das dextrinartige Kohlehydrat des Urins am wahrscheinlichsten der sekretorischen Thätigkeit der Harnblasenschleimhaut. Vergl. E. LUTHER, Methoden der Untersuchung des Harns auf Zucker und über das Vorkommen von Kohlehydraten im normalen Harn, Berlin (Grosser) 1890, S. 52. Indessen scheint die Substanz auch im Blute gesunder Menschen und Rinder vorzukommen. Vergl. E. FREUND, Ueber das Vorkommen von tierischem Gummi in normalem Blute, Centralbl. f. Physiol., Bd. 6, 1892, No. 12, S. 345.

3) M. FLÜCKIGER, Untersuchungen über die Kupferoxyd reduzierenden Substanzen des normalen Harns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 333—340. F. MORITZ, Ueber die Kupferoxyd reduzierenden Substanzen des Harns unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen, Deutsch.

Ferner scheiden sich aus dem Harn während des Kochens mit der Mineralsäure in recht erheblicher Menge braune Flocken — Humin-substanzen — ab, deren Auftreten man stets beobachtet, wenn irgendwelche Kohlehydrate mit verdünnten Mineralsäuren längere Zeit gekocht werden, weil sich der anfänglich gebildete Zucker allmählich in Lävulinsäure, Ameisensäure und Huminsubstanzen zersetzt¹⁾. Daß auch die beim Kochen des angesäuerten Harns sich abscheidenden Huminsubstanzen vorwiegend Abkömmlinge von Kohlehydraten sind, kann nicht wohl bezweifelt werden²⁾, wiewohl auch andere Harnbestandteile an ihrer Bildung beteiligt scheinen³⁾, denn Humin-substanzen entstehen bei anhaltendem Kochen mit Mineralsäuren nicht nur aus Kohlehydraten, sondern auch aus Phenolen und anderen aromatischen Verbindungen, sowie besonders aus Humus, Torf und Braunkohle⁴⁾. Dieser verschiedenen Herkunft entsprechend weichen denn auch die Huminkörper in ihrer Zusammensetzung erheblich von einander ab. Gemeinsam dagegen ist ihnen die Eigenschaft, beim Schmelzen mit Kalihydrat Protokatechusäure zu liefern. Sind ferner im Moment ihrer Bildung, wie z. B. im Harn, Ammoniaksalze zugegen, so nehmen sie Stickstoff in ihr molekulares Gefüge auf. Deshalb muß der Stickstoffgehalt der Huminkörper als ein zufälliger und unwesentlicher betrachtet werden⁵⁾.

Weiter ist bemerkenswert, daß bei der Fäulnis des Harns das Auftreten von flüchtigen Fettsäuren, namentlich von Essigsäure, zu beobachten ist, deren Herkunft ebenfalls auf eine Zersetzung von Kohlehydraten bezogen werden muß⁶⁾.

Thatsächlich ist neuerdings die Isolierung einer dextrinartigen Substanz aus dem Harn, mit Hilfe einer Beobachtung von BAUMANN⁷⁾

Arch. f. klin. Med., Bd. 46, 1890, S. 217. E. SALKOWSKI, Ueber den Nachweis der Kohlehydrate im Harn und die Beziehung derselben zu den Huminsubstanzen, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 236—239.

1) M. CONRAD u. M. GUTHZEIT, Untersuchungen über die Einwirkung verdünnter Säuren auf Traubenzucker und Fruchtzucker, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 19, 1886, S. 2569. Hier findet sich die ältere Litteratur angeführt.

2) L. v. UDRÁNSKY, Ueber die Beziehung einiger in dem Harne bereits vorgebildeter, oder daraus durch einfache Prozeduren darstellbarer Farbstoffe zu den Huminsubstanzen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 545—560 sowie Bd. 12, 1888, S. 33 u. ff. Vergl. ferner E. SALKOWSKI, Ueber den Nachweis der Kohlehydrate im Harn und die Beziehung derselben zu den Huminsubstanzen, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 233.

3) E. SALKOWSKI, a. a. O. S. 234 sowie S. 268—269.

4) Die Litteratur über Huminsubstanzen findet sich bei L. v. UDRÁNSKY, a. a. O., Bd. 12, 1888, S. 34 u. ff.

5) Vergl. L. v. UDRÁNSKY, a. a. O. S. 44.

6) C. NEUBAUER, in Neubauer und Vogel's Harnanalyse, 7. Aufl., Wiesbaden 1876, S. 8. E. SALKOWSKI, Ueber die Bildung von flüchtigen Fettsäuren bei der ammoniakalischen Harn gärung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 264. Derselbe, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 229—232, sowie K. TANIGUTI, ebendas., Bd. 14, 1890, S. 481.

7) E. BAUMANN, Ueber eine einfache Methode der Darstellung von Benzoësäureäthern, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 19, 1886, S. 3218. Ferner: N. WEDENSKI, Zur Kenntnis der Kohlehydrate in normalem Harn,

bewerkstelligt worden ¹⁾). Giebt man nämlich zu 3—4-fach verdünntem Urin Benzoylchlorid und Natronlauge, so bilden sich die unlöslichen Benzoëssäureester aller vorhandenen Kohlehydrate, welche nach dem Abfiltrieren in eine stark abgekühlte alkoholische Lösung von Natriumäthylat eingetragen werden, wodurch ihre Verseifung erfolgt. Die Flüssigkeit wird dann mit soviel Schwefelsäure versetzt, daß saures Natriumsulfat entsteht, und enthält nunmehr außer diesem Salz nur noch die freien Kohlehydrate und Benzoëssäure. Letztere läßt sich durch Ausschütteln mit Aether entfernen, während das Natriumbisulfat durch Zusatz einer gerade hinreichenden Menge von Alkohol vollkommen ausgefällt wird. Nach dem Filtrieren und dem Abdunsten des Alkohols erhält man endlich eine gelb bis bräunlich gefärbte Lösung, in welcher neben der geringen Menge Traubenzucker des normalen Harns namentlich eine dextrinartige Substanz enthalten ist.

Diese ist übrigens bereits früher von LANDWEHR ²⁾) durch Abscheidung mittels ihrer unlöslichen Kupferverbindung aus dem Harn gewonnen und als identisch mit dem tierischen Gummi (vergl. S. 47) erkannt worden, was indessen erst durch die neueren Untersuchungen von WEDENSKI und von BAISCH mehr Beachtung gefunden hat.

Das tierische Gummi läßt sich nicht nur durch Kupfersulfat und Natronlauge, sondern auch durch starken Alkohol aus der gemeinschaftlichen Lösung der Kohlehydrate des Harns ausfällen. In Wasser aufgenommen giebt die Substanz weder Glykogen- noch Eiweißreaktionen und reduziert alkalische Kupferlösung nicht im geringsten, wohl aber giebt sie die Reaktion mit α -Naphtol und Schwefelsäure, ist schwach rechtsdrehend und läßt sich durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in eine Verbindung überführen, welche ihrerseits alkalische Kupfer- und Wismutlösungen reduziert, während gleichzeitig eine Abscheidung von braunen Huminsubstanzen erfolgt.

Nach der Abscheidung des tierischen Gummis durch starken Alkohol ist nun aber außer der Glykose des normalen Harns noch ein weiteres alkohollösliches Kohlehydrat in der Flüssigkeit vorhanden, welches nicht Traubenzucker ist. Denn nach dem Abdunsten des Alkohols, Aufnehmen in Wasser und Vergärung mit Hefe bleibt stets ein Kohlehydrat zurück, welches sich nicht vergären läßt, dagegen alkalische Kupferlösung reduziert und mit Phenylhydrazin ein gut krystallisierendes Osazon liefert. Da ferner die Substanz stickstoffhaltig ist ³⁾), so scheint es nicht unwahrscheinlich, daß sie zu jenen amidartigen Verbindungen gehört, welche

Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 122. L. KUENY, Ueber Benzoëssäureester der Kohlehydrate, ebendas., Bd. 14, 1890, S. 330. E. SALKOWSKI, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 253. K. BAISCH, Ueber die Natur der Kohlehydrate des normalen Harns, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 193 und Bd. 19, 1895, S. 339. Hier findet sich die übrige Litteratur.

1) Vergl. K. BAISCH, a. a. O. Bd. 19, 1895, S. 343 u. ff.

2) H. A. LANDWEHR, Tierisches Gummi, ein normaler Bestandteil des menschlichen Harns, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1885, No. 21, S. 363.

3) K. BAISCH, a. a. O., Bd. 19, 1895, S. 367. Vergl. auch E. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 249.

Derivate von Zuckerarten sind und zum Glykosamin in Beziehung stehen (vergl. S. 49 u. 75). Hiermit ist allerdings die neuere Behauptung von BAISCH¹⁾ nicht in Einklang zu bringen, daß die fragliche Substanz „Isomaltose“ sei.

In einzelnen seltenen Fällen wurden in diabetischen Harnen beträchtliche Quantitäten eines eigentümlichen **linksdrehenden Zuckers** gefunden²⁾, dessen Entstehungsweise völlig dunkel ist. Die betreffenden Patienten hatten bisweilen daneben Traubenzucker im Harn, in anderen Fällen scheint der fragliche Zucker allein vorhanden gewesen zu sein. Da die Menge des linksdrehenden Zuckers mit der Zufuhr von stärkemehlhaltiger Nahrung wächst³⁾, muß man annehmen, daß er aus einer Umformung von Traubenzucker hervorgeht. Nach den eingehenden Untersuchungen von KÜLZ besitzt die gereinigte Substanz, welche einen farblosen Syrup vorstellt, die Zusammensetzung $C_6H_{12}O_6$, reduziert alkalische Metallsalzlösungen, vergärt mit Hefe, wenn auch auffallend langsam, und liefert mit Phenylhydrazin ein bei 205° C schmelzendes Osazon. Dennoch ist der Zucker nach KÜLZ nicht zweifellos als Lävulose anzusprechen, da er durch basisch essigsaures Blei gefällt wird, was bei der Lävulose nicht zutrifft.

Ferner ist von LEO⁴⁾ in diabetischen Harnen linksdrehender Zucker gefunden worden, welcher sich von dem beschriebenen durch seine Unfähigkeit, mit Hefe in Gärung zu geraten, unterscheiden soll, sonst aber damit im wesentlichen übereinstimmt. Ob thatsächlich Differenzen zwischen beiden Zuckern bestehen, muß durch weitere Untersuchungen festgestellt werden. Jedenfalls ist das Vorkommen von zwei verschiedenen linksdrehenden Zuckern in diabetischem Harn wenig wahrscheinlich.

In vielen Früchten und Pflanzen, und daher auch im Bier⁵⁾ und im Wein⁶⁾ kommen außer den gewöhnlichen Zuckern auch die Muttersubstanzen von Zuckern mit 5 Kohlenstoffatomen, namentlich der Xylose und Arabinose vor, welche letztere man als **Pentaglykosen** oder Pentosen ($C_5H_{10}O_5$) zusammenfaßt (vergl. S. 68). Diese sind vom Menschen nur unvollkommen assimilierbar und erscheinen nach dem Eingeben selbst kleiner Mengen, wenigstens teilweise, im Harn. Deshalb kann man nach dem Genuß von Kirschen und gedörrten Pflaumen, welche

1) K. BAISCH, a. a. O., Bd. 20, 1895, S. 249.

2) K. VENTZKE, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 25, 1842, S. 80. Vergl. ferner besonders E. KÜLZ, Ueber das Vorkommen einer linksdrehenden wahren Zuckerart im Harn, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 228. Hier finden sich die übrigen Angaben von E. F. v. GORUP-BESANEZ, K. ZIMMER, F. RÖHMANN und J. SEEGEN besprochen.

3) J. SEEGEN, Ein Fall von Lävulose in diabetischem Harn, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1884, S. 753 und „Studien über den Stoffwechsel im Tierkörper“, Berlin 1887.

4) H. LEO, Zur Kenntnis der reduzierenden Substanzen in diabetischen Harnen, Virchow's Arch., Bd. 107, 1887, S. 99 sowie Deutsch. med. Wochenschr., 1886, No. 49.

5) Vergl. C. LINTNER und G. DÜLL, Ueber die chemische Natur des Gerstengummis, Zeitschr. f. angewandte Chem., 1891, Heft 18.

6) Vergl. B. TOLLENS, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1896, No. 8, S. 1209.

fünfwertige Zucker oder deren Muttersubstanzen, die sog. Pentosane (Pektinstoffe, Pflanzengummi) enthalten, häufig eine typische Reduktion von alkalischer Kupferlösung im Harn konstatieren, welche nicht auf die Gegenwart von Traubenzucker, sondern von Pentosen zu beziehen ist¹⁾. Bei gewissen Individuen scheint die Fixierung der fünfwertigen Zucker besonders mangelhaft zu sein. Daß dies namentlich für manche Diabetiker zutrifft, ist behauptet worden. Kaninchen und Hühner dagegen vermögen größere Mengen von Pentosen zu assimilieren, immerhin aber werden dieselben auch von diesen Tieren niemals vollständig im Organismus festgehalten²⁾.

Seitdem bekannt ist, daß bei der Spaltung des aus dem Pankreas isolierten Nukleoglykoproteïdes (vergl. S. 526) eine Pentaglykose entsteht, scheint die Vermutung gerechtfertigt, daß bisweilen die im Harn aufgefundenen Pentosen nicht mit der Nahrung eingeführt werden, sondern aus dem Organismus selbst stammen. Man könnte ihre Gegenwart im Urin auf eine abnorm vermehrte Bildung und Zersetzung, oder aber auf eine mangelhafte Oxydation des in Rede stehenden Pankreas-Nukleoglykoproteïdes zurückführen. Einige der beschriebenen Fälle von Pentosurie weisen tatsächlich mit aller Entschiedenheit auf eine derartige Genese der Pentaglykosen hin³⁾.

Die Gegenwart schon der geringsten Mengen von Pentaglykosen wird speziell durch eine von TOLLENS angegebene Reaktion erkannt, welche darauf beruht, daß die fünfwertigen Zucker schon bei gelindem Erwärmen mit starker Salzsäure Furfurol abspalten, welches mit Phloroglucin eine kirschrote Färbung giebt. Nach SALKOWSKI⁴⁾ läßt sich diese Probe im Harn in der Weise anstellen, daß man etwas Phloroglucin unter Erwärmen in 5–6 ccm rauchender Salzsäure auflöst, so daß ein kleiner Ueberschuß der Substanz ungelöst bleibt, die Flüssigkeit in zwei gleiche Portionen teilt und nach dem Erkalten die eine Hälfte zu einem halben Kubikcentimeter des zu prüfenden Harns, die andere Hälfte dagegen zu einer gleichen Menge normalen Urins giebt, nachdem man die Harne zweckmäßig mit Tierkohle entfärbt hat. Stellt man sodann beide Gläschen in ein Becherglas mit siedendem Wasser, so zeigt der pentaglykosehaltige Harn in wenig Augenblicken einen intensiv roten oberen Saum, von dem sich bald

1) W. EBSTEIN, Einige Bemerkungen über das Verhalten der Pentaglykosen im menschlichen Organismus, Virchow's Arch., Bd. 129, 1892, S. 401–412 sowie Bd. 132, 1893, S. 368. Vergl. auch B. TOLLENS, a. a. O. S. 1208.

2) E. SALKOWSKI, Ueber das Verhalten der Pentosen im Tierkörper. Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1893, No. 11, S. 193. Vergl. auch M. CREMER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 536.

3) Vergl. E. SALKOWSKI, Ueber die Pentosurie, eine neue Anomalie des Stoffwechsels, Berliner klin. Wochenschr., 1895, No. 17. F. BLUMENTHAL, Berliner klin. Wochenschr., 1895, No. 26. E. KÜLZ und J. VOGEL, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 14, 1896, S. 189.

4) E. SALKOWSKI u. M. JASTROWITZ, Ueber eine bisher nicht beobachtete Zuckerart im Harn, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1892, No. 19. E. SALKOWSKI, Ueber das Vorkommen der Pentaglykosen im Harn, ebendas. No. 32. Der Nachweis der Pentaglykosen mittels Phenylhydrazins findet sich beschrieben bei E. SALKOWSKI, Ueber die Pentosurie etc., Berliner klin. Wochenschr., 1895, No. 17, Sep. S. 2 u. ff.

die Färbung nach unten ausbreitet, während der normale Harn seine Farbe kaum verändert. Verdünnt man die rote Flüssigkeit mit dem gleichen Volumen Wasser, so geht der Farbstoff in Amylalkohol beim Schütteln über, und läßt in dieser Lösung einen deutlichen Absorptionsstreifen zwischen den FRAUENHOFER'schen Linien D und E des Spectrums, rechts von der Natriumlinie ¹⁾, erkennen. Dieselbe Reaktion mit Phloroglucin und Salzsäure giebt allerdings auch die Glykuronsäure ²⁾).

Sicherer wird die Pentosenreaktion durch folgende, ebenfalls von TOLLENS ³⁾ empfohlene Modifikation.

Gleiche Volumina des zu prüfenden Harns und konzentrierter Salzsäure werden mit einer entsprechenden Menge Phloroglucin versetzt und ganz allmählich erwärmt, bis die kirschrote Färbung aufgetreten ist. Nunmehr erhitzt man die Lösung stärker, bis sie eben anfängt zu kochen, wonach bald eine Trübung und ein deutlicher Niederschlag sich bildet. Dieser wird nach dem schleunigen Abkühlen der Flüssigkeit auf ein nasses Filter gegossen und möglichst schnell mit Wasser ausgewaschen, bis dasselbe fast farblos abläuft. Der Filtrückstand zeigt dann, falls Pentosen zugegen waren, eine deutlich violette Nuance und löst sich in starkem Alkohol zu einer violett-roten Flüssigkeit, welche bei passender Verdünnung den oben erwähnten Absorptionsstreifen erkennen läßt. Der Nachweis desselben ist durchaus erforderlich, da ein violetter und in Alkohol löslicher Absatz unter den angegebenen Verhältnissen auch von Milchzucker oder von Raffinose herrühren kann. In diesen Fällen zeigen indessen die violetten Flüssigkeiten keine Absorptionsstreifen.

Sind in pentosehaltigen Harnen nur einigermaßen größere Quantitäten dieser Substanzen vorhanden, so zeigen außerdem die Urine ausgebildete Reduktionsfähigkeit, wenigstens gegen alkalische Kupferlösung. Trotzdem aber fällt die Gärungsprobe negativ aus. Erhitzt man ferner die betreffenden, mit essigsäurem Phenylhydrazin versetzten Harn längerer Zeit (ca. 1½ Stunde) im Wasserbad, so bilden sich die nadelförmigen Krystalle der Osazone der Pentaglykosen, von denen diejenigen der Arabinose und Xylose bei 159° C schmelzen. Eine schwache Rechtsdrehung des Urins ist nur bei Anwesenheit von Xylose zu beobachten, während die Arabinose optisch inaktiv ist.

Milchzucker ($C_{12}H_{22}O_{11} + H_2O$) soll zeitweise bei Frauen und weiblichen Tieren am Ende der Schwangerschaft im Harn auftreten. Dagegen ist diese Erscheinung in den ersten Tagen nach der Geburt bei Frauen sehr häufig, von einigen Autoren sogar konstant beobachtet worden⁴⁾. Als Ursache der Laktosurie muß eine auch unter physiologischen

1) Vergl. B. TOLLENS, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1896, No. 8, S. 1203.

2) H. WHEELER u. B. TOLLENS, Untersuchungen über den Holzgummi, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 254, 1889, S. 333. A. GÜNTHER, G. DE CHALMOT u. B. TOLLENS, Ueber die Bildung von Furfurol aus Glykuronsäure etc., Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 25, 1892, S. 2569.

3) B. TOLLENS, Ueber den Nachweis der Pentosen mittels der Phloroglucin-Salzsäure-Absatz-Methode, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 29, 1896, No. 8, S. 1202.

4) Das sehr häufige Auftreten eines Zuckers im Harn während des Puerperiums hat zuerst C. G. LEHMANN beobachtet. Vergl. C. G. LEH-

Verhältnissen häufig vorkommende mechanische Stauung des Sekrets der Milchdrüse betrachtet werden, wodurch die Resorption des Milchezuckers in die Säftemasse erfolgt¹⁾. Hiermit stimmt vor allem die Erfahrung, daß die Ausscheidung von Milchezucker besonders reichlich bei Frauen zu beobachten ist, welche nicht stillen, das Säuagegeschäft unterbrechen, oder bei denen die Milch in großem Ueberschuß vorhanden ist. Daher gilt die Laktosurie geradezu als ein Kennzeichen vortrefflicher Ammen²⁾.

Die leichte Entstehung der Milchezuckerausscheidung im Puerperium hat man dadurch erklären wollen, daß der aus der Brustdrüse resorbierte Milchezucker nicht die Leber passiert, hier also nicht als Glykogen festgehalten werden kann. Da somit die Laktose im großen Kreislauf sogleich den Nieren zuströmt, würde sie von diesen Organen als überschüssiger Zucker in den Harn befördert.

Diese Erklärung der Laktosurie scheint indessen nicht mehr zutreffend, seitdem neuere Untersuchungen festgestellt haben, daß die Doppelzucker und somit auch die Laktose überhaupt nicht als solche assimilierbar sind. Es scheint vielmehr, daß dieselben vor ihrer Aufnahme in die Säfte entweder im Darm oder in der Darmwand in Monosaccharide gespalten werden müssen, falls sie nicht der Ausscheidung durch die Nieren anheim fallen sollen. Hierfür sprechen sowohl die schon mitgeteilten Versuche von VOIT³⁾, daß der Rohrzucker, im Gegensatz zu den Monosacchariden, kein direkter Glykogenbildner ist, und ferner die ausgedehnten Versuche von DASTRE⁴⁾ gerade mit Milchezucker.

Dieser Forscher sah Hunden und Kaninchen intravenös beigebrachten Milchezucker fast in seiner ganzen Menge im Harn wieder auftreten, auch wenn er verhältnismäßig kleine Dosen injizierte. Ent-

MANN, Jahresber. f. physiol. Chem., 1844, S. 27. Ferner: J. F. HELLER, Sitzungsber. d. Ges. d. Aerzte in Wien, Oktober 1849. Die übrige Litteratur findet sich bei F. HOFMEISTER, Ueber Laktosurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 101. Dieser bestimmte den fraglichen Zucker zuerst als Milchezucker. Vergl. ferner V. JOHANNOWSKY, Ueber den Zuckergehalt des Harns der Wöchnerinnen, Arch. f. Gynäk., Bd. 12, 1877, S. 448. P. KALTENBACH, Laktosurie der Wöchnerinnen, Zeitschr. f. Gynäk. u. Geburtsk., Bd. 4, 1879, S. 161 sowie Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 360. F. A. LEMAIRE, Ueber das Vorkommen von Milchezucker im Harn bei Wöchnerinnen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 442.

1) J. F. HELLER, a. a. O. TH. KIRSTEN, Ueber das Vorkommen von Zucker im Harn der Schwangeren, Gebärenden und Wöchnerinnen, Monatshefte f. Geburtsk., Bd. 9, 1857, S. 497, und besonders DE SINÉTY, Gaz. méd. de Paris, 1873, S. 573 u. 599. Vergl. ferner J. NEY, Ueber das Vorkommen von Zucker im Harn der Schwangeren, Gebärenden und Wöchnerinnen, Inaug.-Diss. Basel 1889 sowie Arch. f. Gynäk., Bd. 35, 1889, S. 239. E. LUTHER, Methoden der Untersuchung des Harns auf Zucker etc., Berlin (Grosser) 1890, S. 48 u. 52.

2) J. NEY, a. a. O.

3) Vergl. S. 331.

4) A. DASTRE, Arch. de Physiol., 1891, S. 718 sowie Compt. rend. soc. biol., Bd. 41, 1891, S. 145. Ferner: Umformung des Milchezuckers im Organismus, Mémoire à l'académie des sciences, Bd. 22, 1892, S. 103.

sprechend gestaltete sich das Resultat, als DASTRE die Extremitäten eines noch lebenden Hundes sowie ein schlagendes Schildkrötenherz unter Zusatz von Milchzucker künstlich durchblutete. Während bei gleichen Versuchen mit vorher invertierter Laktose die Komponenten derselben während der Durchblutung aus dem Kreislauf verschwanden, fand sich, bei Anwendung von Milchzucker selbst, dieser in der Blutflüssigkeit in seiner ganzen Menge wieder vor.

Der Nachweis von Milchzucker ist im Harn nicht direkt zu führen, vielmehr muß die Laktose zunächst aus dem Urin isoliert werden. Zu diesem Zwecke kann man nach HOFMEISTER¹⁾ in der Weise verfahren, daß der frische Harn direkt mit neutralem Bleiacetat und Ammoniak sorgfältig und vollkommen ausgefällt wird, so daß das Filtrat keine Drehung mehr zeigt. Den ausgewaschenen Niederschlag suspendiert man in Wasser, zersetzt ihn mit Schwefelwasserstoff, entfernt die frei gewordene Salzsäure und Phosphorsäure aus der Flüssigkeit durch Schütteln mit Silberoxyd und filtriert von den Silbersalzen nebst dem überschüssigen Silberoxyd ab. Im Filtrat wird durch abermaliges Einleiten von Schwefelwasserstoff das gelöste Silber niedergeschlagen und nach dem Abfiltrieren des Schwefelsilbers die noch vorhandene saure Reaktion der Lösung durch Zusatz von etwas überschüssigem Bariumkarbonat abgestumpft. Die nunmehr stark eingedampfte, aber nicht syrupöse Flüssigkeit wird nach dem nochmaligen Filtrieren mit so viel 90-proz. Alkohol versetzt, daß ein flockiger Niederschlag entsteht. Aus dem alkoholischen Filtrat setzen sich nach dem vorsichtigen Abdunsten und Stehen über Schwefelsäure Krystalle von Milchzucker ab, welche durch Ausziehen der getrockneten Substanz mit kochendem 70-proz. Alkohol, wobei die den Krystallen anhängende schmierige Substanz ungelöst zurückbleibt, sowie durch Umkrystallisieren aus Wasser völlig farblos und aschefrei erhalten werden können.

Zur Identifizierung des Milchzuckers kann zunächst seine Krystallform dienen, sowie seine Unlöslichkeit in absolutem Alkohol, wodurch er sich von von allen übrigen Zuckern unterscheidet, ferner seine Löslichkeit in siedendem Weingeist von 70 Proz., die Abgabe des Krystallwassers bei 130° C, das Schmelzen der wasserfreien Substanz bei 203° C, die Darstellung des genau bei 200° C schmelzenden Laktosazons, die schwierige Vergärung mit Hefe, die Ueberführung in schwer lösliche Schleimsäure durch Oxydation mit Salpetersäure und die Reduktionsfähigkeit gegenüber alkalischer Kupfer- und Wismutlösung. Dagegen wird der Milchzucker durch das sog. BARFOEDsche Reagens²⁾ nicht reduziert. Es ist dies eine schwache Auflösung von essigsaurem Kupfer, welcher man etwas freie Essigsäure zusetzt. Hierdurch besonders ist der Milchzucker gegenüber dem Traubenzucker charakterisiert, welchen das genannte Reagens leicht reduziert. Außerdem dient zu dieser Unterscheidung die Feststellung, daß der dargestellte Zucker durch halbstündiges Kochen mit verdünnter Salz-

1) F. HOFMEISTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 104 — 108.

2) Das Reagens wird in der Weise bereitet, daß man zu 133 g neutralem Kupferacetat 200 ccm Wasser giebt, und zu dieser Lösung 5 ccm 30-proz. Essigsäure hinzufügt.

Neumeister, Lehrbuch der physiol. Chemie. 2. Aufl.

säure eine Steigerung seiner Rechtsdrehung und seines Reduktionsvermögens erfährt.

Ein großer Teil dieser Reaktionen läßt sich natürlich auch in der durch Fällung des Harns mittels Bleiacetats und Ammoniaks und nachfolgender Zersetzung des Niederschlags durch Schwefelwasserstoff gewonnenen Milchsuckerlösung anstellen, so daß für den bloßen Nachweis der Laktose in den meisten Fällen die immerhin langwierige Reindarstellung der Krystalle umgangen werden kann. Immerhin läßt man bei Anstellung der Reaktionen zu beachten, daß sich in dieser wäßrigen Milchsuckerlösung auch die geringen Traubenzuckermengen des normalen Harns befinden.

Die esterartigen **gepaarten Glykuronsäuren** (vergl. S. 264) sind keine Bestandteile des normalen oder pathologischen Harns. Derselbe giebt nicht die oben beschriebene Phloroglucin-Salzsäure-Reaktion von TOLLENS, welche den Pentosen und der Glykuronsäure gemeinsam ist (vergl. S. 783). Letztere wird vielmehr nur nach der Einführung fremder, der gewöhnlichen Nahrung nicht zugehöriger Stoffe, und zwar mit diesen oder ihren Oxydationsprodukten gepaart im Harn angetroffen, wodurch eine Entgiftung der betreffenden, an sich dem Organismus schädlichen Substanzen herbeigeführt wird. Hierüber ist schon früher ausführlich berichtet worden.

Da die gepaarten Glykuronsäuren auch im Harn von ausgehungerten Tieren nach der Einführung der in Frage kommenden heterogenen Stoffe reichlich gefunden werden, läßt sich schließen, daß diese Säure gleich dem ihr verwandten Traubenzucker nicht nur aus den genossenen Kohlehydraten, sondern vielleicht auch aus den stickstofffreien Atomkomplexen der Eiweißstoffe hervorgehen kann¹⁾. Man kann sich vorstellen, daß im Bedürfnisfalle zunächst aus dem Glykogen oder aber, falls dieses fehlt, aus den Eiweißstoffen der Gewebe Traubenzucker entsteht, welcher mit den giftigen Substanzen unter Sauerstoffaufnahme zu indifferenten Glykuronsäureestern zusammentritt. Eine weitere Oxydation der Glykuronsäure aber wird durch ihre Anlagerung an die schwer oxydierbaren Fremdkörper verhindert, wie ja auch das sonst leicht verbrennbare Glykokoll und der Äthylalkohol durch die Paarung mit der schwer oxydierbaren Benzoesäure bzw. mit der unverbrennlichen Schwefelsäure unverändert den Organismus durchwandern (vergl. S. 263—264).

In Bezug auf die neueren Untersuchungen SCHMIEDEBERG's (vergl. S. 49 u. 63) muß man endlich daran denken, ob nicht vielleicht auch als die Muttersubstanz der Glykuronsäure die bereits öfter erwähnte Chondroitinschwefelsäure des Knorpels zu betrachten ist, welche ja bei der künstlichen Zersetzung Glykuronsäure liefert. SCHMIEDEBERG hält es für möglich, daß der Knorpel nicht nur die Bildungsstätte und das Reservoir für die Chondroitinschwefelsäure, sondern zugleich auch für die Glykuronsäure ist. Diese Anschauung hat manches für sich, seitdem es gelungen ist, die Chondroitin-

1) H. THIERFELDER, Ueber die Bildung von Glykuronsäure beim Hungertier, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 163. Vergl. f. dessen auch E. NEBELTHAU, Zur Kenntnis der Glykuronsäurebildung während der Karenz, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 10, 1891, S. 130.

schwefelsäure in geringer Menge nicht nur in den Nieren aufzufinden, sondern dieselbe auch als normalen Harnbestandteil zu erkennen¹⁾).

Glykuronsäureester führende Harne drehen ausnahmslos links, obgleich die Glykuronsäure selbst rechtsdrehend ist. Ferner reduzieren die meisten dieser Harne alkalische Kupfer- und Wismutlösungen wie bei der Gegenwart von Traubenzucker. Hiervon machen indessen diejenigen Urine eine Ausnahme, welche Glykuronsäureverbindungen des Butylchlorals, Phenols, Kamphers und einzelner anderer Stoffe enthalten.

Der Nachweis der Glykuronsäure gelingt erst nach der Isolierung ihrer Verbindungen aus dem Harn, worauf die freie Glykuronsäure aus ihren Estern durch Behandlung derselben mit überhitztem Wasser von 120—140° C, weniger zweckmäßig durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure abgespalten und identifiziert werden kann.

Die Reindarstellung der gepaarten Glykuronsäuren aus dem Urin ist in verschiedener Weise durchgeführt worden²⁾). Im allgemeinen aber benutzt man die Löslichkeit derselben in reinem oder mit Schwefelsäure angesäuertem Alkohol, sowie ihre Eigenschaft, durch Bleisalze aus wäßriger Lösung mit oder ohne Ammoniak gefällt zu werden, worauf durch Zerlegung des Bleiniederschlags mittels Schwefelwasserstoffs die Glykuronsäureverbindungen in Freiheit gesetzt werden. Dieselben bleiben bei der nun folgenden Uebersättigung der reichlich Schwefelsäure und Phosphorsäure enthaltenden Flüssigkeit mit Baryt in Lösung und werden nach der Entfernung des überschüssigen Baryts durch Kohlensäure und dem Abfiltrieren der ausgefallenen Barytsalze als esterglykuronsaure Barytsalze mittels Alkohols gefällt. Nimmt man diese Barytsalze in Wasser auf und zersetzt dieselben vorsichtig mit Schwefelsäure, so scheiden sich nach der Entfernung des Bariumsulfats die gepaarten Glykuronsäuren, welche meist schön krystallisieren, beim Eindunsten ab.

In manchen Fällen gestaltet sich die Darstellung der gepaarten Glykuronsäuren viel einfacher. Besonders leicht ist die Reinigung der Euxanthonglykuronsäure $C_{15}H_{16}O_{10}$, auch Euxanthinsäure oder Porrissäure genannt³⁾). Das Magnesiumsalz dieser Säure ist der Hauptbestandteil der aus Ostindien und China eingeführten wertvollen Malerfarbe, des Indischgelbs, Jaune indien, Piuri oder Puree. Dieser Farbstoff ist offenbar tierischen Ursprungs und soll

1) Vergl. K. A. H. MÖRNER, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 378—400.

2) Vergl. die Litteraturangaben S. 264.

3) O. L. ERDMANN (Journ. f. prakt. Chem., Bd. 33, 1844, S. 190 sowie Bd. 37, 1846, S. 385) erkannte die Euxanthinsäure zuerst als eine gepaarte Verbindung. W. SCHMID (Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 93, 1855, S. 88) fand dann, daß der eine Paarling der Euxanthinsäure alkalische Kupferlösung reduziert. Durch A. BAEYER (Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 155, 1870, S. 257) und besonders durch A. SPIEGEL (Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 15, 1882, S. 1964) wurde dann die Natur der Euxanthinsäure genauer festgestellt. Neuere Untersuchungen der Euxanthonglykuronsäure stammen von E. KÜLZ, Zur Kenntnis des Indischgelb und der Glykuronsäure, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 5, 1887, S. 475 und von H. THIERFELDER, Untersuchungen über die Glykuronsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 388.

nach einer Angabe aus Kamel- oder Elefantenharn gewonnen werden, nachdem die Tiere mit Mangoblättern gefüttert worden sind. In der That findet sich in dem Farbstoff neben der Euxanthinsäure ein wenig Hippursäure¹⁾.

Zur Isolierung der Euxanthonglykuronsäure zerreibt man das käufliche Purer mit Wasser zu einem dünnen Brei, digeriert mit Salzsäure, filtriert und entfernt die anhaftende Salzsäure durch Waschen mit Wasser. Die in Wasser und verdünnten Säuren unlösliche Euxanthinsäure wird dann in heißem Alkohol gelöst, aus welchem sie sich beim Erkalten in schönen gelben Nadeln abscheidet. Nochmaliges Umkrystallisieren aus Alkohol genügt, um sie völlig rein zu erhalten.

Die Euxanthonglykuronsäure spaltet sich beim 1-stündigen Behandeln mit gespanntem Wasserdämpfen von 125° C in das ketonartige, in Aether lösliche Euxanthon $C_{13}H_8O_4$ und in Glykuronsäure. Filtriert man die saure Flüssigkeit von den ungelösten Krystallen des Euxanthon und der unzersetzt gebliebenen Euxanthinsäure ab, so geht beim wiederholten Eindampfen des Filtrats bis zum Syrup mit nachfolgendem Wiederaufnehmen in Wasser die nicht krystallisierbare Glykuronsäure in ihr laktontartiges Anhydrid $C_6H_8O_6$ über, welches sich schließlich aus der stark konzentrierten Lösung in harten monoklinen Krystallen abscheidet, die durch Umkrystallisieren aus warmem Wasser leicht völlig rein gewonnen werden.

Daß Euxanthon, dem tierischen Organismus einverleibt, wirklich im Harn als gepaarte Glykuronsäure wieder erscheint, hat KÜLZ²⁾ nachgewiesen, indem er an Hunde und Kaninchen reines Euxanthon, in wenig Alkali gelöst, verfütterte. Im intensiv gelben Harn der Tiere erschien dann regelmäßig Euxanthinsäure, daraus durch Zusatz von Salzsäure abscheidbar.

Bei anderen gepaarten Glykuronsäuren ist der durch überhitzten Dampf abgespaltene Paarling der Glykuronsäure gleich dieser in Wasser löslich. In solchen Fällen geschieht die Abscheidung der Glykuronsäure aus der gemeinsamen Lösung mittels Barytwassers als basisches Barytsalz, aus welchem dann die Glykuronsäure durch Zerlegung mittels Schwefelsäure in Freiheit gesetzt und wie vorher durch wiederholtes Eindampfen in ihr Anhydrid übergeführt werden kann.

Die Glykuronsäure³⁾ $COOH-(CH.OH)_4-CO^H$ (vergl. S. 70)

bildet einen in Wasser und Alkohol löslichen Syrup, welcher bisher nicht zur Krystallisation gebracht werden konnte. Sie dreht ebenso wie ihre gut krystallisierenden Alkalisalze rechts und ist mit Hefe nicht gärungsfähig. Das beim Kochen mit Wasser aus der Glykuronsäure entstehende Anhydrid, das Glykuron $C_6H_8O_6$, welches dicke monokline Tafeln bildet, ist im Gegensatz zur Glykuronsäure in Alkohol unlöslich, schmilzt unter Zersetzung zwischen 160—170° C und geht beim Behandeln mit schwach alkalischem Wasser wieder in Glykuronsäure über. Letztere sowohl als auch ihr Anhydrid reduzieren

1) E. KÜLZ, a. a. O. S. 481.

2) E. KÜLZ, a. a. O. S. 484.

3) Ueber die Reaktionen der Glykuronsäure vergl. die S. 264 citierten Abhandlungen, besonders aber H. THIERFELDER, Zeitschr. f. physiol. Chem. Bd. 11, 1887, S. 393—409, Bd. 13, 1889, S. 275—284 u. Bd. 15, 1891, S. 71—76.

alkalische Kupfer- und Wismutlösungen und geben die Reaktion mit α -Naphtol und konzentrierter Schwefelsäure, falls man eine Erhitzung der Flüssigkeit vermeidet¹⁾. Schon beim gelinden Erwärmen mit starker Salzsäure zerfällt die Glykuronsäure unter Abspaltung von Huminsubstanz und von Furfurol, welches bei Gegenwart von Phloroglucin eine kirschrote Färbung der Flüssigkeit bewirkt (vergl. S. 783). Auch in alkalischen Lösungen und selbst bei andauerndem Erhitzen mit Wasser ist die Glykuronsäure sehr unbeständig, indem sie sich unter Bildung brauner Produkte zersetzt. Mit essigsaurem Phenylhydrazin erwärmt, giebt die Glykuronsäure eine in gelben Nadeln krystallisierende Verbindung, die bei 114–115° C schmilzt.

Sehr geringe Mengen von **Chondroitinschwefelsäure** (vgl. S. 49, 63 u. 452) sollen nach den Untersuchungen von K. MÖRNER²⁾ in jedem normalen Harn vorkommen und sich in dem Niederschlag befinden, der in audialysiertem Harn entsteht, wenn man die salzfreie und schwach mittels Essigsäure angesäuerte Flüssigkeit mit Chloroform durchschüttelt. Unter diesen Umständen fällt unter anderem die Chondroitinschwefelsäure in Verbindung mit stets in normalem Harn vorhandenen Spuren von Serumalbumin aus.

Die Fällung liefert beim Kochen mit verdünnter Salzsäure deutliche Mengen von Schwefelsäure sowie eine Substanz, welche alkalische Kupferlösung reduziert. Außerdem aber scheint es K. MÖRNER gelungen zu sein, die Chondroitinschwefelsäure aus dem Niederschlag zu isolieren und ihre thatsächliche Gegenwart durch weitere Reaktionen festzustellen.

Fleischmilchsäure $\text{CH}_3 - \text{CH} \cdot \text{OH} - \text{COOH}$ tritt im Harn nur unter pathologischen Verhältnissen auf. Sie muß nach den vorliegenden Untersuchungen in erster Linie als ein normales Zerfallsprodukt der Eiweißstoffe betrachtet werden, welche ihren Stickstoff zum Teil in der Form des milchsauren Ammoniaks austreten lassen (vergl. S. 316–318 sowie S. 416). Unterbleibt aus irgend welchen Gründen die weitere Oxydation und Umformung des Ammoniumlaktats zu Harnstoff, so häuft es sich in abnormen Mengen im Blute an und wird deshalb in den Harn befördert. Ob ferner auch Milchsäure aus der Spaltung des Zuckers im Organismus entsteht und so im Urin erscheinen kann, bleibt dahingestellt (vergl. S. 332).

ARAKI³⁾ hat in neuerer Zeit versucht, der älteren Anschauung, nach welcher die im Harn auftretende Milchsäure lediglich aus dem Glykogen stammen soll, wieder Geltung zu verschaffen. Indessen sind die von ARAKI für seine Behauptung beigebrachten Gründe nichts weniger als überzeugend. Dieser Forscher stützt seine Be-

1) Vergl. E. LUTHER, Methoden der Untersuchung des Harns auf Zucker und über das Vorkommen von Kohlehydraten im normalen Harn, Berlin (Grosser) 1890, S. 38.

2) K. A. H. MÖRNER, Untersuchungen über die Proteinstoffe und die eiweißfallenden Substanzen des normalen Menschenharns, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 378–400.

3) T. ARAKI, Ueber die Bildung von Milchsäure und Glykose im Organismus bei Sauerstoffmangel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 335 sowie Bd. 19, 1895, S. 465.

hauptung namentlich auf den Befund, daß mit dem Auftreten von Milchsäure im Harn nach gewissen Vergiftungen auch ein entsprechender Schwund des Körperglykogens zu beobachten sei. Indessen ist ein innerer Zusammenhang zwischen beiden Erscheinungen keineswegs notwendig.

In letzter Instanz wird man somit das Erscheinen von Milchsäure im Harn wohl stets auf eine mangelhafte Oxydation des Ammoniumlaktats in der Leber zurückführen können, wobei als die unmittelbare Veranlassung entweder eine schwere Schädigung bzw. der gänzliche Ausfall der Leberfunktion in Frage kommt (vergl. S. 315), oder aber eine allgemeine Herabsetzung der Oxydationsenergie des Organismus¹⁾, welche nach Respirationsstörungen in der Agonie sowie nach vielen Vergiftungen zu konstatieren ist. Bei schweren Phosphorintoxikationen wirken wahrscheinlich beide Umstände zusammen.

Dementsprechend hat man bei Tierversuchen eine Ausscheidung von Milchsäure wahrgenommen nach Exstirpation der Leber²⁾ und nach Unterbindung der Leberarterie³⁾, bei der Atmung in sauerstoffarmen Räumen⁴⁾, in einzelnen Fällen bei durch Aderlaß erzeugten künstlichen Anämie⁵⁾, regelmäßig dagegen nach der Abkühlung von Warmblütern, bis ihre Körpertemperatur bis auf 28–26° C gesunken war⁶⁾, sowie nach Vergiftung mit Kohlenoxyd, Blausäure, Kurare, Strychnin, Morphin, Amylnitrit, Veratrin, Kokaïn, arseniger Säure und Phosphor⁷⁾.

Im menschlichen Harn ist Milchsäure zuerst von SCHULTZEN und RIESS⁸⁾ bei der akuten gelben Leberatrophie, sowie nach

1) C. G. LEHMANN, Lehrbuch d. physiol. Chem., Leipzig 1853, I, S. 108. Namentlich aber vergl. T. ARAKI, Ueber die chemischen Aenderungen der Lebensprozesse infolge von Sauerstoffmangel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 335 u. 546, Bd. 16, 1892, S. 453, Bd. 17, 1893, S. 311 sowie Bd. 19, 1895, S. 422.

2) O. MINKOWSKI, Ueber den Einfluß der Leberexstirpation auf den Stoffwechsel, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 41 sowie „Ueber die Ursache der Milchsäureausscheidung nach Leberexstirpation“, ebendas., Bd. 31, 1893, S. 214.

3) H. ZILLESSEN, Ueber die Bildung von Milchsäure und Glykose in den Organen bei gestörter Zirkulation und bei Blausäurevergiftung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 393–396.

4) T. ARAKI, a. a. O., Bd. 15, S. 342–350 u. Bd. 19, S. 434–437, 442. Dieser Befund ist neuerdings bestätigt durch P. v. TERRAY, Ueber den Einfluß des Sauerstoffgehalts der Luft auf den Stoffwechsel, Pflüger's Arch., Bd. 65, 1896, S. 442.

5) T. IRASAWA, Ueber die Milchsäure im Blut und Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 350. T. ARAKI, a. a. O., Bd. 19, 1895, S. 424.

6) T. ARAKI, a. a. O., Bd. 16, 1892, S. 453–458.

7) T. ARAKI, a. a. O., Bd. 15, 1891, S. 351–362 u. 546–561. Bd. 17, 1893, S. 314–339, Bd. 19, 1895, S. 426–434, 438 u. ff. H. ZILLESSEN, a. a. O.

8) O. SCHULTZEN u. L. RIESS, Berliner Charité-Annalen, Bd. 15, 1867 sowie „Die akute Phosphorvergiftung und die akute Leberatrophie“, Berlin 1869. Vergl. ferner F. RÖHMANN, Chemische Untersuchung von Harn und Leber bei einem Falle von akuter Leberatrophie, Berliner klin.

Phosphorvergiftung mit Sicherheit nachgewiesen worden. Ferner hat man diese Säure vorübergehend nach starken körperlichen Anstrengungen¹⁾, namentlich bei Soldaten nach ausgedehnten Märschen, im Urin gefunden, was ohne Zweifel auf Oxydationsstörungen zurückgeführt werden muß. Ferner zeigt sich infolge der stattgehabten Respirationsstörung Milchsäure im Harn von Epileptikern unmittelbar nach einem Anfalle²⁾. Derselbe Befund ist bei langdauernden Anämien³⁾, nach Kohlenoxydvergiftung⁴⁾ sowie in vielen Fällen kurz vor dem Tode bei ganz verschiedenen Krankheiten konstatiert worden⁵⁾. Die Angaben über das Auftreten von Milchsäure im Urin bei Osteomalacie scheinen widerlegt zu sein⁶⁾.

Zum Nachweis und zur quantitativen Bestimmung der Fleischmilchsäure im Harn wird derselbe auf dem Wasserbade zum Syrup konzentriert und aus diesem das fleischmilchsaure Zink genau in derselben Weise dargestellt, wie dies beim Muskel ausführlich beschrieben wurde⁷⁾.

Doch ist zu bemerken, daß der definitive Nachweis der Milchsäure mit der Darstellung ihres Zinksalzes keineswegs erschöpft ist. Will man nicht argen Täuschungen namentlich durch die aromatischen Oxyssäuren des Harns⁸⁾ ausgesetzt sein, so ist eine Krystallwasserbestimmung (vergl. S. 411) durchaus erforderlich⁹⁾.

Weiter empfiehlt es sich¹⁰⁾, einen Teil des gewonnenen Zinklaktats mit 3 Teilen Wasser und 1 Teil konz. Schwefelsäure im zugeschmolzenen Glasrohr 8 Stunden lag auf etwa 150° C zu erhitzen.

Wochenschr., 1888, No. 43, Sep. S. 4. TH. ROSENHEIM, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 15, 1889, S. 444. G. BADT, Kritische und klinische Beiträge zur Lehre vom Stoffwechsel bei Phosphorvergiftung, Inaug.-Diss. Berlin 1891, S. 50. E. WIRSING, Akute gelbe Leberatrophie mit günstigem Ausgang, Würzburg 1892. Ueber das Auftreten von Fleischmilchsäure nach Phosphorvergiftung vergl. auch E. MÜNZER u. P. PALMA, Ueber den Stoffwechsel des Menschen bei Kohlendunstvergiftung, Prager Zeitschr. f. Heilk., Bd. 15, 1894, Sep. S. 13.

1) Vergl. P. SPIRO, Beiträge zur Physiologie der Milchsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1877, S. 117. G. COLASANTI u. R. MOSCATELLI, Chem. Centralbl., 1888, S. 758 sowie „Ueber den Milchsäuregehalt des menschlichen Harns“, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 27, 1890, S. 158.

2) T. ARAKI, a. a. O., Bd. 15, 1891, S. 363.

3) G. HOPPE-SEYLER, Therapeutische Monatshefte, April 1891.

4) E. MÜNZER u. P. PALMA, Prager Zeitschr. f. Heilk., Bd. 15, 1894.

5) T. IRASAWA, a. a. O. S. 346—348.

6) Vergl. S. 463.

7) Ueber eine Modifikation des Verfahrens, welche durch das gleichzeitige Auftreten von Hippursäure bedingt wird, vergl. T. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1895, S. 429.

8) Vergl. E. SCHÜTZ, Ueber das Vorkommen von Fleischmilchsäure in pathologischen Harnen, ebendas., S. 486.

9) Vergl. M. NENCKI u. N. SIEBER, Ueber das Vorkommen von Milchsäure im Harn bei Krankheiten etc., Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 26, 1882, S. 43. E. HEUSS, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1889, S. 147.

10) Vergl. T. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 19, 1895, S. 434.

Hierbei zerfällt die Milchsäure in Ameisensäure und Aldehyd ¹⁾, welcher sich schon durch seinen Geruch bemerkbar macht. Die Flüssigkeit wird dann mit Soda neutralisiert, in ein Kölbchen gegeben und unter guter Kühlung destilliert, wobei der Aldehyd übergeht und in der Vorlage an seinen charakteristischen Reaktionen erkennbar ist. Die im Kolben zurückgebliebene, schwach alkalische Flüssigkeit, mit verdünnter Schwefelsäure stark angesäuert und nochmals der Destillation unterworfen, giebt ein Destillat, welches Ameisensäure enthält. Daher entsteht nach Uebersättigung mit Baryt, Einleiten von Kohlensäure, Kochen, Filtrieren und Eindampfen lösliches Bariumformiat, welches beim Erwärmen mit Silbernitrat dasselbe unter Abscheidung von Silber und Entwicklung von Kohlensäure reduziert, sowie beim Erhitzen mit Quecksilberchlorid einen weißen Niederschlag von Kalomel giebt, während ebenfalls Kohlensäure entweicht.

Neben der Fleischmilchsäure ist von ARAKI ²⁾ auch **Gärungsmilchsäure** im Harn eines mit Arsen vergifteten Kaninchens gefunden worden. Dies stimmt zu der Angabe von HEINZ (vergl. S. 410), daß auch im Muskel neben der optisch aktiven Modifikation stets, wenn auch in weit geringerer Menge, eine inaktive Milchsäure vorhanden sei, welche wahrscheinlich Gärungsmilchsäure ist.

Wenn man normalen menschlichen oder tierischen Harn nach dem Ansäuern mit so viel Phosphorsäure (100:10) destilliert, daß sie durch das aus dem Harnstoff entstehende Ammoniak nicht völlig gesättigt werden kann, besonders unter gleichzeitigem Einleiten von Wasserdampf, so finden sich in der Vorlage neben etwas Salzsäure, Phenolen, Benzoësäure (vergl. S. 717) und Spuren von Aceton (vergl. S. 771) regelmäßig, wenn auch in geringer Menge, **flüchtige Fettsäuren** ³⁾, und zwar vorwiegend Essigsäure, aber auch Ameisensäure,

1) E. ERLÉNMEYER, Zeitschr. f. Chem., 1868, S. 343, sowie J. WISLICENUS, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 167, 1873, S. 333.

2) T. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 334.

3) Schon im Jahre 1800 hat J. L. PROUST, dann 1806 L. J. THÉNARD angegeben, daß der frische menschliche Harn Essigsäure enthält. Dasselbe fanden dann teils im menschlichen, teils im tierischen Harn: O. HENRY 1829, C. NEUBAUER 1857, A. KLINGER 1858, A. BULIGINSKY 1866, H. JACUBASCH 1868, J. L. W. THUDICHUM 1870, C. SCHOTTEN (Ueber die flüchtigen Säuren des Pferdeharns und das Verhalten der flüchtigen Fettsäuren im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 375), H. WILSING (Ueber die Mengen der vom Wiederkäuer in den Entleerungen ausgeschiedenen flüchtigen Säuren, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 3, 1895, S. 625) und R. v. JAKSCH (Ueber physiologische und pathologische Lipacidurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 536). Hier finden sich die näheren Litteraturangaben über die flüchtigen Fettsäuren des Harns. Buttersäure wird als Harnbestandteil zuerst von J. BERZELIUS 1840 angegeben. Dasselbe fand 1847 J. FONBERG, 1851 G. STÄDELER, ferner A. KLINGER und H. WILSING (s. oben). Die Ameisensäure des Urins fand zuerst D. CAMPBELL 1853, dann A. KLINGER, A. BULIGINSKY, H. JACUBASCH, J. L. W. THUDICHUM, C. SCHOTTEN (a. a. O.) u. R. v. JAKSCH (a. a. O. S. 547). Propionsäure endlich wurde von A. KLINGER sowie von E. SALKOWSKI (Pflüger's Arch., Bd. 2, 1869, S. 351) aus normalem menschlichen Harn isoliert.

Propionsäure und Buttersäure. Beim Pflanzenfresser, speziell dem Pferde, scheinen auch Kapryl- und Kaprinsäure vorzukommen¹⁾.

Die Menge dieser Säuren, welche unter normalen Verhältnissen im Tagesharn eines Mannes nicht mehr als etwa 0,05 g beträgt²⁾, steigt bei ausschließlicher Ernährung mit Mehlspeisen auf das Achtfache und darüber, so daß als die Quelle der flüchtigen Fettsäuren des Urins vorwiegend die Kohlehydrate der Nahrung betrachtet werden müssen. Sie stammen zweifellos aus den Fäulnisprozessen in den unteren Darmpartien, wo sich reichliche Mengen der in Rede stehenden Säuren regelmäßig nachweisen lassen, besonders bei Ernährung mit Stärkemehl, aber auch bei einseitiger Fleischkost. Daß sowohl die Eiweißstoffe, als auch die Zucker bei der bakteriellen Zersetzung flüchtige Fettsäuren liefern, ist schon früher bemerkt worden (vergl. S. 266 u. 289)³⁾. Nach der Resorption kommen die Fettsäuren wahrscheinlich nur unvollkommen zur Verbrennung, und werden daher durch die Nieren eliminiert. Versuche nach dieser Richtung haben ergeben, daß nach Verfütterung von 10–20 g flüchtiger Fettsäuren als Natronsalze an Hunde, die Kapronsäure, Valeriansäure und die beiden Buttersäuren die Quantität der flüchtigen Fettsäuren im Harn nur wenig vermehren. Dagegen finden sich nach der Eingabe von Essigsäure und noch mehr von Ameisensäure ganz erhebliche Mengen davon im Urin wieder vor⁴⁾. Hiernach scheinen im Organismus die chemischen Verbindungen um so beständiger zu sein, je einfacher sie zusammengesetzt sind, was auch anderen Beobachtungen entspricht.

Viel mehr flüchtige Fettsäuren als der menschliche Harn enthalten die Urine mancher Pflanzenfresser, was sich aus der ausgedehnten Fäulnis von Kohlehydraten in ihrem Darm leicht erklärt (vergl. S. 290). Im Tagesharn der Ziege fand man an flüchtigen Fettsäuren etwa 3 g, welche vorwiegend aus Essigsäure und Buttersäure bestanden⁵⁾. Aber auch der Hundeharn ist reicher an diesen Substanzen als der menschliche Urin. SCHOTTEN⁶⁾ fand darin pro die 0.24 g Essigsäure. Außerdem aber enthielt derselbe Urin noch Ameisensäure und Fettsäuren mit mehr als zwei Kohlenstoffatomen.

Bei manchen Erkrankungen, namentlich im Fieber⁷⁾, vielleicht

1) C. SCHOTTEN, a. a. O. S. 379 u. 380.

2) P. v. ROKITANSKY, Ueber das Verhalten der flüchtigen Fettsäuren im Harn des gesunden und kranken Menschen, Wiener med. Jahrbücher, II, 1887, S. 205.

3) Vergl. besonders auch A. BAGINSKY, Zur Biologie der normalen Milchkotbakterien, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 364.

4) Vergl. C. SCHOTTEN, a. a. O. S. 383, sowie N. GRÉHANT und CH. E. QUINQUAUD, Ueber das Schicksal der ameisen-sauren Salze im Organismus, Compt. rend., Bd. 104, 1886, S. 437.

5) H. WILSING, a. a. O. S. 629.

6) C. SCHOTTEN, a. a. O. S. 382.

7) F. TH. FRERICHS, Wiener med. Wochenschr., 1854, No. 30. E. F. v. GORUP-BESANEZ, Anleitung zur qualitativen und quantitativen zoochemischen Analyse, 1871. H. EMMINGHAUS, Arch. d. Heilk., Bd. 14, 1873, S. 365. R. v. JAKSCH, a. a. O. S. 552. P. v. ROKITANSKY, a. a. O.

auch bei der Leukämie¹⁾, sowie bei gewissen Leberaffektionen²⁾ scheint die Quantität der flüchtigen Fettsäuren im Urin erheblich gesteigert zu sein. ROKITANSKY fand sie bei einer Pneumonie gegenüber der Norm um das Zehnfache vermehrt und führt seinen Befund wohl mit Recht auf das längere Liegenbleiben des Darminhalts und die dadurch bedingten ausgedehnteren Fäulnisprozesse zurück. Auch das Auftreten höherer Fettsäuren, namentlich von Valeriansäure, ist in fieberhaften Krankheiten im menschlichen Urin konstatiert worden³⁾.

Da der normale Harn stets Kohlehydrate enthält (vgl. S. 778—780), ist er erklärlich, daß bei seiner Fäulnis die Menge der flüchtigen Fettsäuren (vergl. S. 793) erheblich zunimmt, was ersichtlich bei diabetischen Harnen in ausgesprochener Weise der Fall sein muß⁴⁾. Endlich hat man auch beobachtet, daß bei Diabetikern infolge eines gleichzeitig bestehenden infektiösen Blasenkatarrhs durch bakterielle Einwirkung der Harnzucker schon in der Blase nicht nur in Milchsäure, sondern auch in flüchtige Fettsäuren, namentlich in Buttersäure umgewandelt wurde⁵⁾.

Die Reindarstellung und quantitative Bestimmung der nach der oben mitgeteilten Vorschrift aus dem Harn abdestillierten flüchtigen Fettsäuren erfolgt in der Weise, daß die in der Vorlage befindliche saure Flüssigkeit, sobald keine Säure mehr übergeht, mit Natron neutralisiert wird. Man verdampft dann zur Trockene und zieht den Rückstand mit absolutem Alkohol aus, wobei das Kochsalz zurückbleibt. Die alkoholische Lösung wird in eine wäßrige übergeführt, und die Benzoessäure unter starkem Abkühlen durch Zusatz von Schwefelsäure ausgefällt. Hierbei bleiben die Fettsäuren in Lösung und lassen sich nach dem Neutralisieren mit Soda durch Ausschütteln mittels Aethers von den Phenolen befreien. Die wäßrige Lösung wird dann nochmals mit Schwefelsäure angesäuert und unter Einleiten von Wasserdampf destilliert, worauf lediglich flüchtige Fettsäuren in der Vorlage zu finden sind. Zur Bestimmung ihrer Menge kann man die saure Flüssigkeit genau mit Baryt neutralisieren, das Wasser abdunsten, bei 110° völlig trocknen und wägen. Von dem ermittelten Wert ist endlich noch der Baryt abzuziehen, welchen man nach dem Veraschen mit verdünnter Salzsäure auszieht und als Bariumsulfat zur Wägung bringt⁶⁾.

Aehnlich wie diese flüchtigen Fettsäuren, scheint auch die aus

1) Vergl. ST. BONDZYŃSKI und R. GOTTLIEB, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 6, 1895, S. 130, 131 u. 137.

2) F. TH. FRERICHS, a. a. O. R. v. JAKSCH, a. a. O. S. 553.

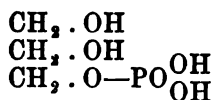
3) F. TH. FRERICHS, a. a. O. H. EMMINGHAUS, a. a. O.

4) Vergl. J. FONBERG, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 63, 1847, S. 360. C. NEUBAUER, ebendas., Bd. 97, 1856, S. 129. A. KLINGER, ebendas., Bd. 106, 1858, S. 18.

5) Vergl. PH. A. TESCHEMACHER, Ueber wirkliches und scheinbares Aufhören der Zuckerausscheidung bei Diabetes mellitus, Deutsch. med. Wochenschr., 1888, No. 11.

6) Ueber die Trennung der einzelnen Fettsäuren von einander siehe die oben angeführten neueren Originalarbeiten, sowie HOPPE-SEYLER und THIERFELDER, Handbuch d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 36.

den Lecithinen der Nahrung im Darm entstehende **Glycerinphosphorsäure**



(vergl. S. 293) nach ihrer Resorption nicht vollkommen verbrannt zu werden. Denn sehr geringe Mengen davon finden sich regelmäßig im Harn¹⁾.

Der Nachweis der Glycerinphosphorsäure gründet sich auf die leichte Löslichkeit ihres Barytsalzes in Wasser und die Unlöslichkeit desselben in starkem Alkohol.

Man macht zu diesem Nachweis wenigstens 10 l Urin mit Barytwasser alkalisch und fällt aus der erhitzten Flüssigkeit die gesamte Phosphorsäure durch einen genügenden Zusatz von Chlorbarium, worauf man den überschüssigen Baryt durch Einleiten von Kohlensäure entfernt und die filtrierte Flüssigkeit zum Syrup eindunstet. Beim Ausziehen desselben mit absolutem Alkohol bleibt der glycerinphosphorsaure Baryt im Rückstande. Letzterer wird in Wasser aufgenommen, und die Glycerinphosphorsäure durch Kochen mit Salzsäure in Glycerin und Phosphorsäure zerlegt. Nach dem Abdampfen zur Trockene läßt sich diese Phosphorsäure in dem wäßrigen Auszug mit Hilfe von Magnesiamixtur sowie von molybdänsaurem Ammoniak nachweisen. Daneben hat SOTNITSCHESKY auch die Gegenwart von Glycerin festgestellt.

Ein Auftreten von **Fetttröpfchen** im Harn — Lipurie — ist seit den ersten Angaben hierüber, welche von BERZELIUS stammen²⁾, wiederholt beschrieben worden.

Häufig ist der Ursprung dieser Erscheinung, namentlich bei gleichzeitigem Abgang von Blut und Eiter, auf eine Absceßbildung³⁾, nicht selten auch auf eine fettige Degeneration in den Nieren zurückzuführen, wie sie bekanntlich bei vielen Kachexien und bei mancherlei Vergiftungen⁴⁾ beobachtet wird.

Weiter aber kommt es zweifellos zu einer Ausscheidung von Fetten im Harn, sobald das Blut mit diesen Stoffen überschwemmt

1) Vergl. SOTNITSCHESKY, Glycerinphosphorsäure im normalen menschlichen Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 214. R. LEPINE, Compt. rend. soc. biol., 1882, S. 622 und 1884, S. 499. R. BÜLOW, Ueber Glycerinphosphorsäure, Pflüger's Arch., Bd. 57, 1894, S. 89. G. PASQUALIS (Ueber die Aufnahme und die Ausscheidung der Glycerinphosphorsäure, Annali di Chimica e di Farmacologia, Bologna, September 1894) findet im Harn allerdings nur zweifelhafte Spuren von Glycerinphosphorsäure.

2) J. BERZELIUS, Lehrbuch d. Chem., Dresden u. Leipzig 1840, Bd. 9 (Tierchemie), S. 468.

3) Vergl. W. EBSTEIN, Pyonephrose mit Ausscheidung von flüssigem Fett und Hämatoidinkrystallen durch den Harn, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 23, 1879, S. 115.

4) R. KOBERT, Beiträge zur Terpentinselwirkung, Inaug.-Diss. Halle 1877. A. RASSMANN, Ueber Fett-Harn, Inaug.-Diss. Halle 1880.

wird. Dies hat schon A. G. LANG¹⁾ experimentell durch mehrtägig fortgesetzte reichliche Fettfütterung erwiesen. Auch subkutane Injektionen von Oel haben denselben Effekt²⁾.

Hierher gehört ferner die Lipurie nach Knochenbrüchen³⁾ sowie diejenige bei der akuten Leberatrophie, wo nachweislich das Blut überreichliche Fettmengen enthält. Ferner soll bei Schwangeren die Erscheinung der Lipurie nicht selten sein⁴⁾, was mit der Angabe stimmt, daß der Fettgehalt des Bluts von Schwangeren über die Norm erhöht ist⁵⁾. Auf dieselbe Ursache wird die seltener festgestellte Lipurie bei Diabetes zurückgeführt⁶⁾.

Bei der Phosphorvergiftung läßt sich die häufig beobachtete Fettausscheidung⁷⁾ sowohl auf eine Ueberschwemmung des Bluts mit Fett, welches aus den degenerierten Organen stammt (vergl. S. 361), als auch auf die gleichartige Veränderung der Nieren beziehen.

Zum Nachweis von Fett genügt es, die auf dem Harn schwimmenden Tropfen mit wenig Aether auszuschütteln und nach dem Abdunsten des letzteren den Rückstand mit Papier in Berührung zu bringen, welches dann die bekannten, durch Trocknen nicht verschwindenden Flecke zeigt.

In gewissen Fällen von Lipurie nimmt die Menge des fein emulgierten Fettes so erheblich zu, daß der Harn ein milchiges oder chylusartiges Ansehen erhält und beim Stehen oft eine förmliche Rahmschicht absetzt. Da auch Eiweiß in großen Mengen, sowie Lecithine und Cholestearin regelmäßig unter diesen Umständen im Urin gefunden werden, so hat man diese Erscheinung mit Recht als „Chylurie“ bezeichnet⁸⁾.

1) A. G. LANG, De adipe in urina et renibus, Inaug.-Diss. Dorpat 1852, S. 6 u. ff. Vergl. ferner CL. BERNARD, Leçons sur les propriétés physiologiques et les altérations pathologiques des liquides de l'organisme, Paris 1859, Bd. 2, S. 86.

2) Vergl. M. WIENER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 11, 1879, S. 275. J. SCRIBA, Zeitschr. f. Chir., Bd. 12, 1879, S. 118.

3) B. RIEDEL, Zeitschr. f. Chir., Bd. 7, 1877, S. 571. J. SCRIBA, ebendas., Bd. 12, 1879, S. 118.

4) F. W. BENEKE, Grundlinien der Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1874, S. 292.

5) H. NASSE, Das Blut der Schwangeren, Arch. f. Gynäk., Bd. 10, 1876, S. 315.

6) Vergl. A. RASSMANN, a. a. O.

7) F. ERMAN, Vierteljahrsschr. f. gerichtl. Med., Bd. 33, 1880, S. 61, sowie E. SCHÜTZ, Prager med. Wochenschr., Bd. 7, 1882, S. 322.

8) Vergl. H. BENCKE JONES, Philosoph. Transact., 1850, II, S. 651. Ferner: F. EGGEL, Ueber Chylurie, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 6, 1869, S. 421. L. BRIEGER, Ueber einen Fall von Chylurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 407. H. SENATOR, Ueber Chylurie mit chylösem Ascites, Berliner Charité-Annalen, Bd. 10, 1885, S. 307. E. H. KISCH, Ein Fall von Chylurie, Prager med. Wochenschr., Bd. 11, 1886, S. 81. ARMIN HUBER, Beobachtungen über Chylurie, Virchow's Arch., Bd. 106, 1886, S. 126. F. GRIMM, Ueber einen Fall von Chylurie, Virchow's Arch., Bd. 111, 1888, S. 341. D. G. WILKENS, Hygiea, Bd. 50, 1888, S. 496. C. CHABRIÉ, Compt. rend. soc. biol., Bd. 45, 1893, S. 43.

Nur selten kommen hierbei auch einzelne rote Blutkörperchen zur Ausscheidung. Die im Harn auftretenden Eiweißstoffe sind im übrigen durchaus diejenigen des Blutplasmas und der Lymphe. Daß auch Fibrinogen darin vorhanden ist, zeigen die häufigen und umfangreichen Fibrinbildungen beim Stehen solcher Harne, welche bisweilen in ihrer ganzen Masse zu einer feinen Gallerte erstarren.

Die Chylurie wird ganz vorwiegend in tropischen Ländern, namentlich in Indien und China beobachtet, doch sind auch einzelne in Deutschland entstandene Fälle dieser Krankheit beschrieben worden.

Die eigentümliche milchweiße Färbung des Urins erfolgt meist plötzlich und intermittierend nur während einiger Stunden am Tage, so daß in den Zwischenperioden der Harn eine im allgemeinen normale Beschaffenheit zeigt. Schon hieraus wird es sehr unwahrscheinlich, daß bei der Chylurie die Nieren beteiligt sind. In der That hat man dieselben niemals erkrankt gefunden.

Dagegen muß es als sicher gelten, daß die Affektion auf eine Beimischung von Chylus zum Harn infolge einer abnormen Kommunikation zwischen den Lymphbahnen und den Harnwegen zurückzuführen ist, wenn dies auch nicht immer anatomisch nachgewiesen werden konnte.

Nach den Untersuchungen von WUCHERER¹⁾ und von LEWIS²⁾ fand sich in allen Fällen von Chylurie, welche dieselben in Ostindien beobachteten, ein eigentümlicher, nach MANSON³⁾ von der Mosquitofliege als Zwischenwirt stammender Fadenwurm (*Filaria sanguinis*), welcher, wie MACKENZIE ermittelte, in mehrstündigen Perioden massenhaft auch in den Blut- und Lymphgefäßen der betreffenden Kranken auftritt. Nach LEWIS und MACKENZIE⁴⁾ erfolgt die Chylurie durch eine von der *Filaria* bewirkte Ruptur der nachweisbar stark erweiterten Lymphgefäße der Niere und durch einen zeitweisen Austritt ihres Inhalts in die Harnwege.

Da abnorme Kommunikationen zwischen den Lymph- und Harnwegen, bezw. zwischen den ersteren und der Blutbahn gelegentlich auch aus anderen Ursachen und in anderen Organen als in der Niere entstehen können, erklärt sich das allerdings sehr seltene Vorkommen der Chylurie auch in unserem Klima⁵⁾.

Cholestearin⁶⁾ ist einigemal in der Form auf dem Harn schwim-

1) G. WUCHERER, Ueber Haematuria Brasiliensis, Virchow-Hirsch's Jahresber., 1870, I, S. 263.

2) J. R. LEWIS, Die pathologische Bedeutung des Hämatozoon (*Filaria sanguinis*), ebendas., 1875, I, S. 378 sowie Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 11, 1874, S. 540.

3) P. MANSON, Virchow-Hirsch's Jahresber., 1879, I, S. 296.

4) J. R. LEWIS, a. a. O. Vergl. ferner: W. HAVELBURG, Ueber *Filaria sanguinis hominis* und Chylurie, Virchow's Arch., Bd. 91, 1882, S. 365.

5) Vergl. F. H. GROSS, Blasenstein mit Chylurie, Med. News, 16 June 1888 und Centralbl. f. Chir., Bd. 13, 1889, S. 237. In diesem Falle erklärte sich die Chylurie aus der Verletzung des Lymphgefäßes der Harnblasenwand durch eine Haarnadel, um welche sich ein Blasenstein entwickelt hatte.

6) Ueber den Nachweis des Cholestearins vergl. S. 96.

mender Kryställchen bei Cystitis¹⁾ sowie bei Nephrophthise gefunden worden. Auch wurde es, wie schon erwähnt, bei Chylurie²⁾ sowie nach der reichlichen Einnahme von Bromkalium³⁾ im Urin nachgewiesen, ohne daß sich für den letzteren Fall irgend eine Erklärung geben läßt. Aus dem Vorkommen des Cholestearins im Harn wird der vereinzelte Fund von eigentümlichen Blasensteinen verständlich, welche vollkommen oder teilweise aus dieser Substanz bestanden.

Jeder normale Harn enthält nach unseren früheren Ausführungen (vergl. S. 654) aus den Harnwegen stammende zellige Elemente und deren Trümmer, welche sich beim Stehen als deutlich sichtbare, voluminöse, ungemein leichte Wolke absetzen. Da die Proteinsubstanzen dieser Zellen im Harn keineswegs unlöslich sind, ist es erklärlich, daß Spuren von solchen Stoffen sich in jedem Urin, auch nach dem Filtrieren, nachweisen lassen, wenn man genügende Mengen darauf verarbeitet. Ganz besonders wird sich aus leicht ersichtlichen Gründen alkalischer Harn hierzu eignen.

Wie es scheint, hat man bisher neben minimalen Spuren von Serumalbumin⁴⁾ vorwiegend Nukleoalbumin sowie auch Mucin, letzteres den Schleimkörperchen der Harnwolke entstammend⁵⁾, im Urin gesunder Menschen nachgewiesen.

Der Gehalt des normalen Harns an diesen Proteinsubstanzen ist indessen in der Mehrzahl der Fälle so gering, daß ein direkter Nachweis der Stoffe mit einwandfreien Methoden nicht gelingt. Sie müssen vielmehr vorher isoliert werden, was durch Fällung mittels Alkohols, viel zweckmäßiger und vollkommener aber durch Aussalzen mittels Ammoniumsulfats erreichbar ist.

Im manchen, wohl nicht pathologischen Fällen scheinen indessen die in Rede stehenden, aus den Harnwegen stammenden Proteide und Eiweißstoffe des Urins, infolge einer vermehrten Zellabstoßung, sich quantitativ so zu steigern, daß sie durch vorsichtigen Zusatz von sehr verdünnter Essigsäure zum Harn, oder auch durch Salpetersäure direkt fällbar werden.

1) Vergl. R. v. JAKSCH, Klin. Diagnostik inn. Krankh., 1889, S. 258. A. GLINSKI, Cholestearin im Harn, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 23, 1893, S. 584.

2) Vergl. besonders L. BRIEGER, a. a. O. S. 410.

3) A. POEHL, Petersburger med. Wochenschr., 1877, No. 1.

4) Vergl. C. POSNER, Ueber Eiweiß im normalen Harn, Virchow's Arch., Bd. 104, 1886, S. 497 sowie „Ueber physiologische Albuminurie“, Berliner klin. Wochenschr., 1885, No. 41, S. 654. Vergl. auch H. SENATOR, Die Albuminurie in physiologischer und klinischer Beziehung, Berlin 1890, S. 34. Spuren von Serumalbumin scheinen sich indessen keineswegs regelmäßig im normalen Harn zu finden. LEUBE sowie WINTERNITZ haben dasselbe sogar in den meisten Fällen vermißt. Vergl. W. LEUBE, Ueber physiologische Albuminurie, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 13, 1887, Heft 1, und H. WINTERNITZ, Ueber Eiweiß im normalen Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 201.

5) Vergl. K. A. H. MÖRNER, Untersuchungen über die Proteinstoffe und die eiweißfällenden Substanzen des normalen Menschenharns, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 338—364.

So vermochte C. FLENSBURG ¹⁾ bei 1252 gesunden Soldaten durch vorsichtige Unterschichtung des Harns mit Salpetersäure an der Berührungsstelle der beiden Flüssigkeiten 97mal eine mehr oder weniger deutliche Trübung zu erkennen. Wurden die betreffenden Urine zur Entfernung der Salze dialysiert, so schlug Essigsäure die fragliche Substanz größtenteils nieder. Die erhaltene Fällung bestand ganz vorwiegend aus einem Nukleoalbumin, welches aber abweichend von dem Verhalten der meisten dieser Proteide in überschüssiger Essigsäure kaum löslich war, dagegen nur schwer durch diese Säure gefällt wurde, wenn zugleich Neutralsalze zugegen waren. Daß sich aber auch etwas Mucin in dem Essigsäureniederschlag findet, hat MALFATTI ²⁾ wahrscheinlich gemacht, welcher bei entsprechenden Versuchen durch Kochen mit Mineralsäuren eine Substanz aus dem Präcipitat abspalten konnte, die alkalische Kupferlösung reduzierte.

K. MÖRNER behauptet, daß der in Rede stehende Essigsäureniederschlag des normalen Harns kein vorgebildetes Nukleoalbumin enthalte. Vielmehr befinde sich in jedem Harn etwas Chondroitinschwefelsäure sowie Nukleinsäure. Diese Säuren sollen sich nun beim Zusatz von Essigsäure mit den mehr oder weniger vorhandenen Serumalbuminspuren zu einem unlöslichen Niederschlag vereinigen, welcher demnach außer der Eiweißverbindung der Chondroitinsäure ein künstliches Nukleoalbumin (vergl. S. 58) einschließt. Inwieweit diese Anschauung berechtigt ist, läßt sich vorläufig nicht entscheiden.

Unter gewissen pathologischen Verhältnissen scheint die Abstoßung des Epithels der Harnwege so gesteigert zu werden, daß die mittels Essigsäure direkt aus dem Urin zu erhaltende Nukleoalbuminfällung einen häufigen Befund darstellt. Schon REISSNER ⁴⁾ hat darauf hingewiesen, daß man sehr oft durch Essigsäure aus den Harnen von fiebernden Kranken, namentlich nach dem Verdünnen der Urine mit Wasser, eine Substanz ausfällen kann, die er als Mucin auffaßte, welche aber nach den neueren Untersuchungen vorwiegend ein Nukleoalbumin ist ⁵⁾. Außer bei fieberhaften Krankheiten scheint auch bei anderen pathologischen Zuständen der unter normalen Verhältnissen minimale Nukleoalbumingehalt des Urins sich zu vermehren. Dies ist namentlich bei Katarrhen der Harnwege, besonders der Blase, ferner

1) C. FLENSBURG, Untersuchungen über die Art und das Auftreten der Albuminurie bei übrigens gesunden Personen, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 4, 1893, S. 410.

2) H. MALFATTI, Zur Frage der physiologischen Albuminurie, Wiener klin. Wochenschr., 1891, No. 24, S. 433. Nach K. A. H. MÖRNER dagegen enthält der Essigsäureniederschlag keine nennenswerten Mengen von Mucin, obgleich die Harnwolke hieraus besteht. Vergl. Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 410.

3) Vergl. K. A. H. MÖRNER, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 6, 1895, S. 364 u. ff.

4) F. REISSNER, Virchow's Arch., Bd. 24, 1862, S. 191. Vergl. auch FRIEDR. MÜLLER, Ueber einen durch Essigsäure fällbaren Eiweißkörper, Mitteil. aus der med. Klinik zu Würzburg, I, 1884, S. 259.

5) Vergl. besonders F. OBERMAYER, Ueber Nukleoalbuminausscheidung im Harn, Centralbl. f. klin. Med., Bd. 13, 1892, S. 1.

bei der Leukämie¹⁾ der Fall, sowie endlich bei allen Nierenaffektionen²⁾, wobei aber die immerhin geringe Nukleoalbuminausscheidung von der gleichzeitigen viel bedeutenderen Albuminurie verdeckt wird.

Hierunter versteht man allgemein eine Ausscheidung von Eiweißstoffen des Blutplasmas, speziell von Serumalbumin und Paraglobulin, welche stets direkt und deutlich nachweisbar ist und die unter allen Umständen nur bei erkrankten Nieren zustande kommt, mögen diese nun direkt geschädigt sein, oder aber infolge von Zirkulationsstörungen oder Kachexien irgend welcher Art ungenügend mit Sauerstoff versorgt werden, wodurch die Ernährung und daher auch die Funktion der Nierenepithelien, welche in der Zurückhaltung der Eiweißstoffe des Bluts besteht³⁾, not leidet.

Wir finden somit Albuminurie⁴⁾ bei jeder Form von akuter oder chronischer Nephritis, namentlich auch nach Einverleibung toxischer Substanzen und, was wohl auf eine gleiche Ursache zurückzuführen ist, nach andauernden heftigen Fieberbewegungen, ferner bei Kreislaufstörungen infolge von Herzfehlern, Lungenerkrankungen, Kompression oder Thrombose der Vena cava inferior oder der Nierenvenen, sowie endlich bei allen Vorkommnissen, welche mit einer Störung der äußeren oder inneren Atmung verbunden sind, so nach Kompression des Thorax⁵⁾, starker Abkühlung infolge kalter Bäder⁶⁾ oder Durchnässung, nach epileptischen Anfällen, Anämien und Erkrankungen des Bluts, Vergiftungen mit Kohlenoxyd und anderen die Atmung störenden Substanzen⁷⁾.

Es ist behauptet worden, daß auch bei völlig gesunden Menschen die Eiweißstoffe des Blutplasmas regelmäßig, wenn auch nur spurweise in den Harn übertreten. Hierfür sind indessen keinerlei Beweise erbracht worden. Die minimalen Spuren von Serumalbumin des normalen Harns, welche darin thatsächlich neben Nukleoalbumin und Mucin vorzukommen scheinen, stammen vielmehr nach unseren obigen Aus-

1) FRIEDR. MÜLLER, sowie F. OBERMAYER, a. a. O.

2) W. LEUBE, Sitzungsber. d. physik.-med. Ges. zu Erlangen, 1878, No. 10. F. MÜLLER, sowie F. OBERMAYER, a. a. O.

3) Vergl. H. BAMBERGER, Wiener med. Wochenschr., 1881, No. 7, sowie R. HEIDENHAIN, Einige Bemerkungen über Albuminurie, in Hermann's Handb. d. Physiol., Bd. 5, I, 1883, S. 367. Hier finden sich weitere Litteraturangaben.

4) Die Litteratur über Albuminurie bis zum Jahre 1890 findet sich ausführlich in der Monographie von H. SENATOR, Die Albuminurie in physiologischer und klinischer Beziehung, 2. Aufl., Berlin 1890.

5) Vergl. J. SCHREIBER, Ueber experimentell am Menschen zu erzeugende Albuminurie, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 19, 1885, S. 237 und Bd. 20, 1886, S. 85.

6) C. FLENSBURG, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 4, 1893, S. 410. Vergl. auch T. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 16, 1892, S. 453—458.

7) Vergl. T. ARAKI, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 351—356 sowie S. 549 und die übrigen von demselben Forscher in diesem Lehrbuch auf S. 316—317 angeführten Abhandlungen. Vergl. auch P. v. TERRAY, Pflüger's Arch., Bd. 65, 1896, S. 445.

föhrungen aus den Harnwegen. Die Annahme einer „physiologischen Albuminurie“ ist demnach nicht gerechtfertigt ¹⁾).

Damit soll indessen nicht geleugnet werden, daß unter Umständen auch die Eiweißstoffe des Blutplasmas bei anscheinend Gesunden im Harn auftreten. Letztere Thatsache scheint besonders durch LEUBE ²⁾) sichergestellt, welcher häufig bei Soldaten nach anstrengenden Märschen Eiweiß im Urin konstatierte. Aber derartige Individuen sind eben für die Dauer dieser Albuminurie in Bezug auf die Nieren nicht gesund. Zur Erklärung dieser Befunde kann man sich vorstellen, daß bei körperlichen Ueberanstrengungen Stoffe im Blute auftreten oder Zirkulationsstörungen gesetzt werden, welche die normale Ernährung und namentlich die Sauerstoffversorgung der Nierenepithelien stören. Daß aber auf eine Ernährungsstörung der Nierenepithelien jeder Fall von Albuminurie zurückzuführen ist, wurde eben erwähnt.

Ungemein selten sind jene Befunde von Eiweißausscheidung, welche dadurch zustande kommen, daß den Nieren nicht direkt assimilierbare Proteinsubstanzen zugeführt werden, deren Gegenwart im zuströmenden Blute die Nierenepithelien zur Thätigkeit reizt. Es bezieht sich dies, so weit bekannt, nur auf das Auftreten von Eialbumin im Harn nach überreichlichem Genuß von rohen Hühnereiern, eine Erscheinung, deren Ursache früher ausführlich erörtert worden ist (vergl. S. 301).

Weiter können die digestiven Spaltungsprodukte der Eiweißstoffe, die **Albumosen** und **Peptone**, im Harn erscheinen.

Dies ist zu erwarten, wenn die unter normalen Verhältnissen in der Darmwand erfolgende Rückverwandlung der genannten Stoffe zu Eiweiß (vgl. S. 312) ungenügend stattfindet. Denn da die Albumosen und Peptone als solche vom Organismus nicht assimilierbar sind, werden sie, unverändert in die Blutbahn gelangend, von den Nieren sogleich in den Harn befördert werden müssen. Hierauf ist offenbar die „enterogene (alimentäre) Peptonurie“ zurückzuführen, welche man bei Magengeschwüren und Magenkarzinom sowie bei typhösen und tuberkulösen Darmulcerationen beobachtet haben will ³⁾).

Ferner wird behauptet, daß bei fast allen Infektionskrankheiten, welche zu lokalen Eiterungen föhren, sich peptonartige Stoffe im Harn finden sollen, so namentlich bei tuberkulösen Prozessen, besonders bei Empyem, bei kroupöser Pneumonie, bei Pyelonephritis, epidemischer Cerebrospinalmeningitis und Abscessen in verschiedenen Organen. Bei diesen Fällen von „pyogener Peptonurie“ hat man sich

1) Vergl. hierüber auch H. ZEEHUISEN, Ueber die Frequenz und Bedeutung der sog. „physiologischen“ Albuminurie, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 25, 1895, S. 569.

2) W. LEUBE, Ueber Ausscheidung von Eiweiß im Harn des gesunden Menschen, Virchow's Arch., Bd. 72, 1878, S. 145. Vergl. auch G. ED-LEFSEN, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1879, S. 762. C. v. NOORDEN, Ueber Albuminurie bei gesunden Menschen, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 38, 1886, S. 205.

3) Die sehr umfangreiche Litteratur über die sog. „Peptonurie“ findet sich ausführlich referiert in der Monographie von E. STADELMANN, Untersuchungen über die Peptonurie, Wiesbaden 1894. „Ueber alimentäre Albumosurie“ vergl. ferner F. CHVOSTEK und E. STROMAYR, Wiener klin. Wochenschr., 1896, No. 47.

vorzustellen, daß durch bakterielle Einwirkung aus dem Eiweißmaterial der zerfallenden Gewebszellen Albumosen und schließlich auch Peptone in den Eiterherden entstehen, welche in den Kreislauf gelangen und daher als Fremdkörper mit dem Urin eliminiert werden.

Als „endogene Peptonurie“ wird man endlich eine Ausscheidung von Albumosen und Peptonen bezeichnen können, wenn letztere in den Geweben bei Stoffwechselstörungen infolge eines qualitativ veränderten Eiweißzerfalls entstehen. Als Beispiel hierfür mag die Peptonurie nach Phosphorvergiftung und akuter Leberatrophie ¹⁾ angeführt werden sowie die Albumosurie welche angeblich bei Leukämischen ²⁾ sowie mit Sicherheit mehrfach bei multiplem Myelom konstatiert worden ist.

Ferner haben neuerdings KREHL und MATTHES ³⁾ sehr häufig bei Fieberbewegungen verschiedenster Art Deuteroalbumosen im Harn nachgewiesen, so daß man geneigt sein kann, diesen Befund für eine regelmäßige Erscheinung beim Fieber zu halten. Und zwar ist es bemerkenswert, daß die Deuteroalbumosen nicht nur bei Pneumonie, Diphtherie, Typhus abdominalis, Pyämie und Tuberkulose im Urin gefunden wurden, sondern ebenso bei völlig aseptischem Fieber, nämlich nach Einspritzung von Jodtinktur in einen Hydrocelesack sowie nach subkutaner Injektion von Silberlösung bei Kaninchen ⁴⁾.

Die Lehre von der sog. Peptonurie und dem Auftreten von Albumosen in Harn bedarf indessen, entsprechend den neuerdings erweiterten Kenntnissen über diese Verdauungsprodukte, einer gründlichen Durcharbeitung, zu welcher bereits KREHL und MATTHES ⁵⁾ einen wertvollen Beitrag geliefert haben, wogegen bei fast allen älteren Angaben ungenügende Methoden zur Anwendung kamen. Es existieren nur ganz wenige Untersuchungen, wo die in Rede stehenden Stoffe aus dem Harn isoliert und zweifellos als Albumosen erkannt wurden. In vielen Fällen hat man unter Anwendung des von HOFMEISTER ⁶⁾ angegebenen Verfahrens darauf verzichtet, zwischen dem Vorkommen von Albumosen und Peptonen im Harn zu unterscheiden. In anderen Untersuchungen sind zwar angeblich „Peptone“ aus dem

1) O. SCHULTZEN und L. RIESS, Ueber akute Phosphorvergiftung und akute Leberatrophie, Berliner Charité-Annalen, Bd. 15, 1869, S. 1.

2) Vergl. A. KOETTNITZ, Peptonurie bei einem Falle von lienaler Leukämie, Berliner klin. Wochenschr., 1890, No. 35, S. 794. C. v. NOORDEN, Lehrbuch der Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1893, S. 351.

3) Vergl. L. KREHL und M. MATTHES, Ueber febrile Albumosurie. Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 54, 1895, S. 503. Ferner: E. SCHULTESS, Ueber die Beziehungen des Fiebers zum Auftreten von Albumosen im Harn, Inaug.-Diss. Jena 1895.

4) L. KREHL und M. MATTHES, a. a. O. S. 509, sowie E. HAACK, Ein Beitrag zur experimentellen Albumosurie, Inaug.-Diss. Jena 1896 und Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 38, 1896 (Sep.) S. 7 u. ff.

5) L. KREHL und M. MATTHES, a. a. O.

6) F. HOFMEISTER, Ueber den Nachweis des Peptons im Harn. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 256 u. ff. Ebenso wenig ist das neuerdings von SALKOWSKI empfohlene Verfahren zur Trennung der Albumosen von den Peptonen geeignet. Vergl. E. SALKOWSKI, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1894, No. 7. Ueber die Unbrauchbarkeit der Methode

Harn durch Zusatz von viel Alkohol gefällt worden, aber die hierauf mit dem wieder in Wasser gelösten Niederschlag angestellten Reaktionen lassen durchaus nicht erkennen, ob es sich um eine Albumose oder um ein Pepton gehandelt hat. In manchen Fällen spricht das mitgeteilte Verhalten der Substanz eher für einen Proteinstoff ganz anderer Art ¹⁾.

Daß deutlich nachweisbare Mengen von echtem Pepton im Harn vorkommen, ist schon a priori höchst unwahrscheinlich, mögen die Verdauungsprodukte nun „enterogen“ durch die krankhaft veränderte Darmwand zur Resorption gelangen oder aber „pyogen“ in den Geweben durch bakterielle Einwirkung oder aber „endogen“ durch unbekannte Einflüsse entstehen. Denn die Verdauung bringt es nach unseren früheren Ausführungen (vgl. S. 304—305) im Darm nur zu einer unbedeutenden Peptonbildung, da die Resorption der verschiedenen als Nahrung eingeführten Proteinsubstanzen vielmehr schon als Syntonin oder in der Form von primären Albumosen erfolgt. Andererseits werden bei der in den Geweben irgend wie erfolgenden Bildung von Albumosen diese Substanzen größtenteils nach Maßgabe ihrer Entstehung sehr bald in den Blutstrom gelangen und als solche durch die Nieren zur Ausscheidung kommen, während nur geringe Reste davon bei der pyogenen Bildung in den pathologischen Herden liegen bleiben, um durch die weitere Einwirkung der Fermentorganismen peptonisiert zu werden.

STADELMANN ²⁾ und eine Reihe seiner Schüler haben denn auch in der That vergebens sowohl in pathologischen Harnen, als auch im Sputum und im Eiter auf Pepton gefahndet. Ich bin bei der Untersuchung eines Empyems zu demselben negativen Resultat gelangt ³⁾. Daß indessen die Tuberkelbacillen nicht nur in künstlichen Kulturen ⁴⁾, sondern unter Umständen auch in der Säftemasse Peptone zu bilden vermögen, falls ihnen die durch ihre Einwirkung zunächst entstehenden Albumosen nicht bald durch den Blutstrom entzogen werden, hat MATTHES ⁵⁾ mit Sicherheit nachgewiesen. Er fand in verkästen Lymph-

von L. DEVOTO (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 465) vergl. M. MATTHES, Berliner klin. Wochenschr., 1894, No. 23, sowie E. STADELMANN, Peptonurie, Wiesbaden 1894, S. 42 u. ff.

1) Wie wenig die älteren Methoden zum Nachweis des Peptons geeignet sind, zeigen auch die Untersuchungen von W. FISCHEL (Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 10, 1886, S. 11), welcher in bebrüteten Hühnereiern Pepton gefunden haben wollte. Diese Substanz ist aber nach meinen Untersuchungen (Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 364—373) ein schwer fällbares Proteid, was neuerdings durch C. TH. MÖRNER sowie durch E. SALKOWSKI in allen Punkten bestätigt worden ist (vergl. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 525 bezw. Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1893, No. 43).

2) Vergl. die Untersuchungen (Dorpater Dissertationen) von H. THOMSON, A. STOFFREGEN, HERMANN HIRSCHFELDT und P. JANKOWSKI bei E. STADELMANN, Untersuchungen über die Peptonurie, Wiesbaden 1894, S. 56 u. ff. Vergl. auch L. KREHL und M. MATTHES, a. a. O.

3) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 281.

4) Vergl. W. KÜHNE, Erfahrungen über Albumosen und Peptone, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 11, 1892, S. 25 u. ff.

5) M. MATTHES, Berliner klin. Wochenschr., 1894, No. 23, Sep. S. 13.

drüsen von Phthisikern nach dem Verreiben derselben mit Sand und krystallinischem Ammoniumsulfat eine Substanz, welche in das salz-gesättigte Filtrat übergang und, wenn auch schwach, so doch deutlich die Biuretreaktion gab.

Wahrscheinlich werden weitere ausführliche Untersuchungen ergeben, daß die im Urin bei den oben genannten Krankheiten auftretenden Verdauungsprodukte vorwiegend, wenn nicht ausschließlich, Deuteroalbumosen sind, da die primären Albumosen nach meinen Befunden, wenigstens bei Hunden, in mäßigen Mengen in die Blutbahn gebracht, durch einen Verdauungsvorgang, den ich in die Nieren verlege, in Deuteroalbumosen übergeführt werden¹⁾.

Während die bisher erwähnten digestiven Spaltungsprodukte der Eiweißstoffe unter allen Umständen nur in sehr geringen Mengen im Harn gefunden wurden, hat zuerst BENCE JONES²⁾ im Jahre 1848 eine hierher gehörende Eiweißsubstanz im Urin entdeckt, welche zwar sehr selten, dann aber in bedeutenden Quantitäten und längere Zeit hindurch bei dem betreffenden Patienten auftritt.

Dieser „BENCE JONES'sche Körper“ besitzt nach den Untersuchungen von KÜHNE³⁾ den Charakter einer Albumose ist aber, wie MATTHES⁴⁾ unter meiner Leitung zweifellos festgestellt hat, mit keiner der bekannten Verdauungsalbumosen identisch, vielmehr eine Substanz eigener Art.

Dieselbe wurde bis jetzt mit Sicherheit nur sechsmal im Harn von kranken Menschen gefunden⁵⁾, welche anscheinend an Osteomalacie litten. Indessen handelte es sich mit größter Wahrscheinlichkeit nicht um dieses Leiden, sondern um „multiples Myelom“, welches bei der Sektion in einigen Fällen⁶⁾ thatsächlich konstatiert wurde, während man in den übrigen nicht speziell hierauf untersucht hat.

Die BENCE JONES'sche Albumose entsteht offenbar endogen, und zwar liegt es unter den obwaltenden Umständen nahe, als ihre Bildungsstätte das Knochenmark zu betrachten. Diese Annahme wird um so wahrscheinlicher, als MATTHES in dem von ihm untersuchten Falle gleichzeitig mit der BENCE JONES'schen Albumose eine in

1) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 285.

2) H. BENCE JONES, Ueber einen neuen Körper aus dem Harn eines an Knochenerweichung leidenden Mannes, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 67, 1848, S. 97.

3) W. KÜHNE, Ueber Albumosen im Harn, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 1, 1883, S. 198 u. 209 sowie Bd. 2, 1884, S. 40.

4) M. MATTHES, Ueber Eiweißkörper im Urin bei Osteomalacie, Verhandl. d. XIV. Kongr. f. innere Med., Wiesbaden 1896, S. 476.

5) Vergl. außer den angeführten Autoren: O. KÄHLER u. H. HUPPERT, Zur Symptomatologie des multiplen Myoms, Beobachtung von Albumosurie, Prager med. Wochenschr., 1889, No. 4 u. 5. Ferner: B. J. STOKVIS, Niederländ. Zeitschr. f. Heilk., 1891, No. 2. Denselben Fall behandeln H. C. G. L. RIBBINK (Inaug.-Diss. Amsterdam 1892) sowie H. ZEEHUISEN (Jahresber. f. Tierchem., Bd. 23, 1893, S. 577). H. HUPPERT, Ein Fall von Albumosurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 500.

6) Vergl. O. KÄHLER und H. HUPPERT, sowie H. ZEEHUISEN, a. a. O., ferner: C. SEEGLKEN, Ueber multiples Myelom und Stoffwechseluntersuchungen bei demselben (Fall von MATTHES), Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 58, 1897, S. 279.

ihrer Menge anscheinend wechselnde Substanz auffand, welche den Charakter eines Nukleoalbumins¹⁾ zeigte und Eisen enthielt (vergl. S. 456). Ähnliche Befunde scheinen einige der älteren Autoren gemacht zu haben, da sie nicht unerhebliche Mengen von Phosphor als Bestandteil des in Rede stehenden Körpers angeben.

Die Entdeckung der BENCE JONES'schen Albumose wird dadurch in hohem Grade erleichtert, daß sie die auffallende Eigentümlichkeit besitzt, sich größtenteils auszuschcheiden, wenn man den betreffenden Urin auf etwa 50° C erwärmt, vorausgesetzt, daß letzterer deutlich sauer reagiert und eine genügende Menge von Salzen enthält, was nötigen Falls durch entsprechenden Zusatz zu ergänzen ist. Die entstandenen scheinbaren Coagula sind aber keineswegs flockig, sondern stellen, mikroskopisch betrachtet, eigentümliche Kugeln vor, welche keine krystallinische Struktur erkennen lassen. Sie erstarren alsbald zu einer bröckligen, zum Teil auf der Oberfläche des Harns schwimmenden Masse.

Erhitzt man hierauf die stark getrübbte Flüssigkeit weiter, so löst sich das Gerinnsel von etwa 60° C an wieder allmählich, und man erhält beim Sieden eine vollkommen klare Lösung, welche sich beim Abkühlen schnell trübt und bei weitem den größten Teil der Albumose wieder in der Form von Sphärolithen als Bodensatz abscheidet.

Zur Reindarstellung der BENCE JONES'schen Albumose möchte ich empfehlen, dieselbe zunächst aus dem Harn durch Ammoniumsulfat auszusalzen und auszupressen. Der noch feuchte Niederschlag wird sodann in ziemlich viel siedend heiße Kochsalzlösung (3 Proz.) eingetragen, zu welcher man tropfenweise so lange Salzsäure giebt, bis alles gelöst ist. Wird hierauf die Flüssigkeit mit Hilfe eines Heißwassertrichters filtriert, so erhält man eine völlig klare, schwach gelblich gefärbte Lösung, aus welcher beim Abkühlen die Albumose fast vollkommen als schneeweißer Niederschlag sich abscheidet. Letzter wird durch Dekantieren und Centrifugieren von der Mutterlauge getrennt, auf der Centrifuge mit destilliertem Wasser wiederholt aufgeschwämmt und ausgewaschen, bis sich der Niederschlag mit der allmählichen Entfernung des Salzes und der Säure auch beim Centrifugieren nicht mehr vollkommen absetzt, sondern sich zu lösen beginnt und teilweise eine milchige Trübung bildet.

Jetzt bringt man den gesamten Inhalt der Centrifugengläser in einen Pergamentschlauch und dialysiert mehrere Wochen unter häufigem Wechsel der Außenflüssigkeit gegen gesättigtes Chloroformwasser, bis dieses beim Zusatz von Silberlösung vollkommen unverändert bleibt. Die Albumose diffundiert hierbei nicht einmal spurweise. Der völlig neutral reagierende Inhalt des Pergamentschlauchs, in welchem bei weitem die Hauptmenge der Albumose einen pulverigen Bodensatz bildet, wird schließlich in ein Becherglas entleert, mit dem doppelten

1) Diese Substanz bezeichneten wir ursprünglich als „Nukleoalbumose“ (vergl. M. MATTHES, a. a. O. S. 483), da wir den nach Erwärmen und Wiedererkaltenlassen des Urins ausfallenden Niederschlag als eine einheitliche Substanz ansprachen. Nachdem wir uns nunmehr überzeugt haben, daß derselbe aus einem Gemisch von zwei verschiedenen Körpern bestand, lassen wir es dahingestellt, ob die Verbindung, welche die BENCE JONES'sche Albumose, wie es scheint, häufig begleitet, ein Nukleoalbumin oder thatsächlich eine „Nukleoalbumose“ ist.

Volumen absoluten Alkohols versetzt, abfiltriert, mit absolutem Alkohol und Aether gewaschen sowie im Vakuum getrocknet.

Die Substanz erweist sich in dieser Weise gereinigt, vollkommen aschefrei und hinterläßt beim Verbrennen nur unwägbare Spuren von Eisen. Ihre Zusammensetzung [nach dem Trocknen im Toluolbald bis zum konstanten Gewicht] ist¹⁾: 52,87 Proz. C, 6,91 Proz. H, 15,55 Proz. N, und 1,12 Proz. S.

Da Phosphor vollkommen fehlt, während hiervon erhebliche Mengen sich nachweisen ließen, wenn der durch direkte Koagulation aus dem Harn gewonnene Niederschlag analysiert wurde, so wird durch die angegebene Reinigungsmethode offenbar auch das oben erwähnte, häufig mit der BENCE JONES'schen Albumose gleichzeitig im Urin vorhandene Nukleoalbumin entfernt. Letzteres ist übrigens von MATTHES nicht nur durch den Phosphorgehalt des Harnkoagulats, sondern besonders auch durch die Abspaltung eines ganz eigentümlichen Nukleins bei der Einwirkung von Magensaft auf den Niederschlag nachgewiesen worden.

Die gereinigte und trockene BENCE JONES'sche Albumose löst sich in reinem oder kochsalzhaltigem Wasser kaum in der Kälte, nur sehr schwer beim Erwärmen, selbst nach Zusatz von etwas Essigsäure, reichlich und schnell dagegen in heißem Wasser, falls man einige Tropfen Soda hinzufügt. Auch in letzterem Falle bleibt die Lösung beim nachfolgenden Neutralisieren vollkommen klar, insofern genügende Mengen Wasser vorhanden sind.

Vermeidet man dagegen das Trocknen der Substanz, so löst sie sich, wie schon oben angedeutet wurde, in erheblicher Menge auch in kaltem destillierten Wasser, wenschon bei weitem nicht so reichlich wie die bekannten wasserlöslichen Verdauungsalbumosen. Andererseits macht eine längere Berührung mit absolutem Alkohol die Albumose für neutrale Lösungsmittel ganz unzugänglich. Man muß in diesem Falle zur Erzielung einer Lösung etwas Soda verwenden.

Die in der einen oder anderen Weise erhaltenen neutralen Lösungen bleiben bei der Dialyse vollkommen unverändert (Unterschied von Heteroalbumose). Sie geben ferner beim Hineinstellen von Steinsalzstücken keinerlei Trübungen, werden aber stark gefällt beim nachfolgenden Ansäuern (Unterschied von Proto- und Heteroalbumose). Essigsäure und Ferrocyankalium bewirkt eine in der Wärme sich lösende Fällung. Ebenso erhält man mit Salpetersäure die bekannte Albumosenreaktion, und zwar auch ohne gleichzeitige Gegenwart von Salzen (Unterschied von Deuteroalbumosen).

Durch Erwärmen der neutralen salzfreien oder salzhaltigen sowie der angesäuerten salzfreien Lösungen ist bei keiner Temperatur eine Koagulation zu erzielen. Hierzu ist unbedingt die gleichzeitige Gegenwart einer gewissen Menge von Salz sowie von etwas Säure erforderlich. Erfüllt man diese Bedingungen, so verhält sich die Albumoselösung genau wie der ursprüngliche Harn, doch kann der Koagulationspunkt je nach dem Gehalt der Lösung an Salz und Säure sehr erheblich schwanken (zwischen 40 und 60° C), was übrigens auch im Harn zu beobachten ist.

Durch Behandlung der BENCE JONES'schen Albumose mit Natrium-

1) Eine Zusammenstellung der Analysen anderer Autoren findet sich in der Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 22, 1897, S. 505.

lauge tritt eine eigentümliche Denaturierung derselben ein, infolgedessen sie, wie ein Albuminat, beim nachfolgenden Ansäuern mit Essigsäure als flockiger Niederschlag ausfällt und auch nach dem Abgießen der Säure durch Wasser nicht mehr in Lösung zu bringen ist (Albumosatbildung nach KÜHNE). Giebt man zu der Fällung ein wenig Salpetersäure und kocht, so erhält man nunmehr keine Albumosenreaktion, sondern es bildet sich ein auf der Oberfläche der Flüssigkeit schwimmendes Koagulat. Hiernach zu urteilen, ist durch die Behandlung der BENCE JONES'schen Albumose mit Natronlauge eine Kondensation derselben erfolgt, was sich vielleicht mit der Entstehung syntoninartiger Substanzen beim trockenen Erhitzen der Verdauungsalbumosen (vergl. S. 236) vergleichen läßt.

Schließlich mag erwähnt werden, daß sich die BENCE JONES'sche Albumose partiell auch beim Stehen des Harns in ihren charakteristischen Sphärolithen als Sediment abscheiden kann.

Die neueren Befunde über das Verhalten des Nukleohistons im Organismus (vergl. S. 598) fordern endlich dazu auf, auch ein etwaiges Vorkommen des albumosenartigen Histons im Harn in Betracht zu ziehen, besonders bei Krankheiten, welche mit einem gesteigerten Zerfall von Blutkörperchen und namentlich von Leukocyten einhergehen. Thatsächlich haben KREHL und MATTHES¹⁾ aus dem Harn von fiebernden Kranken in verschiedenen Fällen eine Substanz isoliert, welche alle Eigenschaften des Histons besaß. Und ferner will JOLLES²⁾ in einem Harn bei Pseudoleukämie auch Nukleohiston gefunden haben.

Der Nachweis einer Albuminurie³⁾, worunter wir das Auftreten der Eiweißstoffe des Blutplasmas im Harn verstehen, ist leicht, und zwar direkt mit dem Urin anzustellen. Dennoch sind zu diesem Zweck stets mehrere Proben erforderlich, da keine der bekannten Eiweißreaktionen allein und unbedingt für die Gegenwart dieser Substanzen beweisend ist.

Zunächst kann man den betreffenden Harn allmählich erwärmen bis zum Aufkochen, um dadurch eine Koagulation des Eiweißes zu erreichen (vergl. S. 28). Neutraler oder saurer Urin ist direkt zu dieser Kochprobe verwendbar, während man alkalischen Harn mit wenig verdünnter Essigsäure ganz schwach ansäuern muß. Bei vor-

1) L. KREHL u. M. MATTHES, Centralbl. f. inn. Med., 1895, No. 16 sowie „Ueber febrile Albumosurie“, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 54, 1895, S. 508. Vergl. ferner R. KOLISCH u. R. BURIAN, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 29, 1896, Sep. S. 7.

2) A. JOLLES, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 30, 1897, No. 2, S. 172.

3) Daß unter pathologischen Verhältnissen gelöstes Eiweiß im Harn vorkommt und durch Aufkochen des Urins, namentlich nach dem schwachen Ansäuern mit Essigsäure nachgewiesen werden kann, ist wohl zuerst von FRIEDRICH DECKERS, Prof. d. Med. zu Leyden (1647—1720), gefunden worden. Er beobachtete, daß die betreffenden vorher klaren Harne sich beim Erwärmen milchig trübten und nach dem Zusatz von von 1 oder 2 Tropfen Essigsäure beim Abkühlen ein weißes Coagulum entstehen ließen, dessen käsigte Teile zu Boden fielen, während andere Partikel auf der Oberfläche schwammen, so daß sich der Harn wie stark verdünnter Chylus verhielt. Vergl. dessen Exercitationes practicae circa medendi methodum, Lugduni Batav., Editio II, 1695, pag. 338.

handener Polyurie empfiehlt es sich ferner, dem Harn vor dem Kochen etwa $\frac{1}{10}$ Volumen konzentrierter Kochsalzlösung zuzusetzen. Eine beim Sieden erhaltene flockige Fällung spricht indessen nicht absolut für Eiweiß, da sich aus neutralen oder sehr schwach sauren Harnen durch Kochen auch neutrales Calciumphosphat ausscheiden kann (vergl. S. 741), das sich indessen nach dem Zusatz von wenigen Tropfen Salpetersäure zum abgekühlten Harn — im Gegensatz von gefällttem Eiweiß — mit Leichtigkeit wieder auflöst. Entsteht eine Fällung schon bei etwa 50°C , die sich bei weiterem Erhitzen des Harns wieder löst, um beim Abkühlen wieder aufzutreten, so handelt es sich um die BENCE JONES'sche Albumose (vergl. S. 805), auf welche dann weiter zu prüfen ist.

Eine fernere Harnprobe wird in einer Epruvette mit etwa 6 Tropfen gewöhnlicher Essigsäure angesäuert und dann mit etwa halb so viel Ferrocyankaliumlösung versetzt (vergl. S. 39). Sind auch nur einigermaßen erhebliche Eiweißmengen zugegen — wie dies bei einer Albuminurie wohl immer der Fall ist — so entsteht nach dem Zusatz des Ferrocyankaliums sogleich eine deutliche, dichte, weißliche Trübung und dann ein Niederschlag. Undeutliche, namentlich erst nach längerem Stehen auftretende Trübungen und Fällungen sind in Bezug auf die Frage nach einer Albuminurie nicht zu verwenden, da diese Erscheinung vielmehr auf die in vielen normalen Harnen vorhandenen Spuren von Proteinstoffen zu beziehen ist, welche aus den Harnwegen stammen, namentlich auf das oben besprochene Nukleoalbumin. Kommt letzteres in einem Urin in größeren Mengen vor, so entsteht schon allein beim Zusatz der Essigsäure eine Trübung, welche indessen auch bei vorhandener Albuminurie durch die Ausscheidung von Globulin (vergl. S. 43) bewirkt werden kann. Hier muß weiter noch einmal bemerkt werden, daß in konzentrierten Harnen beim Zusatz von Essigsäure auch ein Uratsediment entstehen kann (vergl. S. 656). Da dasselbe gerade unter diesen Umständen meist hell gefärbt ist, beim Erwärmen verschwindet und beim Abkühlen der Flüssigkeit wieder auftritt, kann es dem Ungeübten als Albumosenfällung imponieren. Indessen ist eine Unterscheidung leicht, da die Fällung der sauren Urate schon bei Körpertemperatur, eine Albumosenausscheidung dagegen fast erst beim Kochen verschwindet. Weiter kann die Biuret- und Murexidprobe zur Prüfung herangezogen werden.

Endlich darf man den Versuch, das vorhandene Eiweiß durch Salpetersäure zu fällen (vergl. S. 36), nicht unterlassen. Die Ausführung dieser Prüfung geschieht allgemein in der Form der sog. HELLER'schen Ringprobe¹⁾, mit Hilfe deren man noch 0,002 Proz. Eiweiß im Harn deutlich nachweisen kann. Man schichtet zu diesem Zweck den Harn (ca. 5 Volumen) vorsichtig, wo möglich mit Hilfe einer Pipette, auf konzentrierte Salpetersäure (ca. 1 Volumen), wobei man durch Herablaufenlassen des Urins an der Wandung des Probierröhrchens eine Mischung beider Flüssigkeiten sorgfältig verhindert. Besteht auch nur im geringsten Grade Albuminurie, so bildet sich unbedingt an der Grenze der beiden Flüssigkeiten eine weiße, ringförmige Trübung.

Indessen ist wohl zu beachten, daß der positive Ausfall der

1) J. F. HELLER, Arch. f. physiol. u. path. Chemie u. Mikroskopie, Bd. 5, 1852, S. 169.

HELLER'schen Probe auch lediglich durch das oben besprochene, abnorm reichliche Auftreten von Nukleoalbumin in einem Harn veranlaßt werden kann, ohne daß Albuminurie vorhanden ist. Hierbei ist die Thatsache von Wichtigkeit, daß eine Nukleoalbuminfällung durch wenig Salpetersäure um so leichter erfolgt, je mehr man den Harn mit Wasser verdünnt¹⁾, während ein Eiweißniederschlag gerade umgekehrt durch Zusatz von Salzen sich verstärkt. Ferner wird angegeben, daß in sehr uratreichen Harnen bisweilen auch eine ringförmige Ausscheidung von Harnsäure zu beobachten sei. Letztere Störung der HELLER'schen Probe läßt sich indessen leicht vermeiden, wenn man vorher den betreffenden Urin mit dem doppelten Volumen 5-proz. Kochsalzlösung verdünnt. Farbige, durch die Oxydation des Harnindikans oder des Gallenfarbstoffs bewirkte Ringe haben mit der HELLER'schen Eiweißprobe natürlich nichts zu schaffen.

Mit Hilfe der angeführten drei Reaktionen wird man sich in jedem Fall mit Sicherheit über das Bestehen einer Albuminurie orientieren können²⁾. Dieselbe ist nur erwiesen, wenn sämtliche Proben ein positives Resultat ergeben. Fällt dagegen die sorgfältig ausgeführte Kochprobe (auch nach Zusatz von konzentrierter Kochsalzlösung) negativ aus, während die HELLER'sche Reaktion zweifellos ein positives Resultat ergiebt, so handelt es sich entweder um eine abnorm gesteigerte Nukleoalbuminausscheidung, oder aber um die Anwesenheit von nicht koagulibaren Albumosen, wobei indessen bemerkt werden soll, daß letztere, wenn es sich speziell um geringe Mengen von Deuteroalbumosen handelt, überhaupt nicht durch direkte Fällungsreaktionen im Harn zu entdecken sind. Bei der weiteren Prüfung spricht für Nukleoalbumin der Befund, daß der Urin schon durch wenig Essigsäure allein getrübt wird, während bei lediglicher Gegenwart von Albumosen, wenn überhaupt, so doch erst nach dem Zusatz von Ferrocyankalium zum angesäuerten Harn eine Fällung entsteht. Jedenfalls bedarf es zur Feststellung, welche Proteinsubstanz in diesem Fall den Eintritt der HELLER'schen Reaktion, trotz des negativen Ausfalls der Kochprobe, bedingte, einer eingehenden Untersuchung, bei welcher zunächst die fragliche Substanz aus dem Harn zu isolieren ist.

Zu diesem Zweck kann man den Tagesurin auf dem Wasserbade bei ca. 60—70 ° C und bei genau neutraler Reaktion konzentrieren, bis seine Menge etwa 1 l beträgt. Dann wird filtriert und die Flüssigkeit mit Ammoniumsulfat gesättigt. Eine hierdurch erhaltene Ausscheidung ist abzufiltrieren, ohne daß man Salzkristalle mit aufs Filter bringt. Das salzgesättigte Filtrat wird zur Prüfung auf Pepton aufbewahrt und der Niederschlag auf dem Filter, nachdem dessen Eiweißnatur durch die Biuretreaktion festgestellt ist³⁾, in wenig Wasser gelöst. Diese wäßrige Lösung teilt man in zwei Portionen.

1) Vergl. K. A. H. MÖRNER, Ueber die Bedeutung des Nukleoalbumins für die Untersuchung des Harns auf Eiweiß, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchemie, Bd. 22, 1892, S. 241.

2) Andere Eiweißreaktionen als die angeführten zur Erkennung einer Albuminurie zu verwenden, hat keinen Zweck, da die übrigen neuerdings vielfach empfohlenen Proben keinerlei Vorteil bieten und namentlich auch die Sicherheit des Nachweises nicht erhöhen.

3) Ist der Niederschlag stark gefärbt, so empfiehlt es sich, die zur

Die eine dient zum Nachweis von Nukleoalbumin und wird deshalb in einem Pergamentschlauch der Dialyse gegen Wasser ausgesetzt, bis die Sulfatreaktion verschwunden ist. Hierbei wird Heteroalbumose, falls sie vorhanden ist, ausfallen und kann durch Filtration entfernt werden. Entsteht dann beim vorsichtigen Zusatz von Essigsäure eine Fällung, welche durch wenig Mineralsäure leicht gelöst wird und ferner nach dem Abfiltrieren, Auswaschen mit verdünnter Essigsäure und Trocknen beim Schmelzen mit Kalihydrat und Salpeter Phosphorsäure liefert, so ist Nukleoalbumin nachgewiesen. Daß hierin auch ein mucinartiger Körper beigemischt sein kann, wird von MALFATTI behauptet¹⁾.

Die andere Portion der wäßrigen Lösung kann direkt zur Prüfung auf Albumosen benutzt werden. Zunächst wird zu einer kleinen Probe das gleiche Volumen konzentrierter Kochsalzlösung gesetzt und dann Essigsäure oder Salpetersäure, solange noch ein etwa entstehender Niederschlag sich vermehrt. Sodann kocht man die Flüssigkeit auf. Wird hierbei die Trübung ganz oder teilweise gelöst, um nach dem Filtrieren bei Siedhitze im erkalteten Filtrat wieder aufzutreten, so ist die Gegenwart von Albumosen festgestellt. Um zu konstatieren, welcher Art die vorhandenen Albumosen sind, verwendet man am besten die eben erwähnte dialysierte Flüssigkeit, aus welcher durch wenig Essigsäure das Nukleoalbumin abgeschieden wurde. Das saure Filtrat wird genau neutralisiert, auf dem Wasserbade konzentriert und mit Steinsalzstücken gesättigt. Bleibt die Lösung klar, so fehlen primäre Albumosen, während sich die Anwesenheit von Deuteroalbumosen durch eine Fällung bei dem nun folgenden Zusatz von kochsalzgesättigter Essigsäure zu erkennen giebt²⁾. Letztere Reaktion ist auch dann zu versuchen, wenn die zuerst angestellte allgemeine Albumosenreaktion negativ ausfiel, weil Deuteroalbumosen existieren, welche — außer durch Ammoniumsulfat — nur gefällt werden, wenn man in ihre saure Lösung Steinsalz bis zur Sättigung einträgt³⁾.

Anstatt den bei 60—70° C auf 1 l konzentrierten Tagesurin mit Ammoniumsulfat zu sättigen, kann man denselben zur Untersuchung auf Nukleoalbumin und Albumosen auch ohne vorherige Konzentration direkt mit einem Ueberschuß von absolutem Alkohol versetzen, so lange sich die Trübung noch vermehrt. Nach 24-stündigem Stehen wird der Niederschlag abfiltriert, in wenig Wasser gelöst und im übrigen genau wie nach dem Aussalzen mit Ammoniumsulfat behandelt. Sieht man von einer Untersuchung auf die vorläufig noch problematischen Harn-Peptide (vergl. S. 803) ab, so ist diese Alkoholfällung, weil entschieden einfacher, dem Aussalzen mit Ammoniumsulfat sogar vorzuziehen.

Ausführung der Biuretkreaktion bestimmte Probe mit etwas Tierkohle zu kochen, wodurch ein großer Teil des Farbstoffs entfernt wird.

1) Vergl. S. 799.

2) Ueber den Nachweis von Deuteroalbumosen bei gleichzeitiger Gegenwart primärer Albumosen vergl. S. 232.

3) Vergl. R. NEUMEISTER, Ueber die Reaktionen der Albumosen und Peptide, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 335—338, sowie M. MATTHEIS, Zur Chemie des leukämischen Blutes, Berliner klin. Wochenschr., 1884, No. 23, Sep. S. 9.

Will man endlich auf Peptone prüfen, so wird zu einer Probe des von der Albumosen- bzw. Nukleoalbuminfällung stammenden neutralen und mit Ammoniumsulfat gesättigten Filtrats das gleiche Volumen Wasser und hierauf tropfenweise frisch bereitete Gerbsäurelösung gegeben. Entsteht auch nach einiger Zeit keine Trübung, so ist die Abwesenheit von Pepton erwiesen. Im anderen Falle würde man zunächst versuchen, ob sich aus der salzgesättigten Flüssigkeit bei alkalischer und saurer Reaktion noch Deuteroalbumosen aussalzen lassen¹⁾, um dann wie oben das gesamte Pepton aus der wieder neutralisierten und mit Wasser verdünnten Flüssigkeit mittels Gerbsäurelösung unter Vermeidung eines Ueberschusses auszufällen. Da regelmäßig noch Nachfällungen entstehen, darf man die durch Gerbsäure bewirkte Ausscheidung erst nach 24 Stunden abfiltrieren. Der Niederschlag wird dann auf dem Filter im Exsiccator getrocknet, im Mörtel zerrieben und ev. samt dem Filter in einen kleinen Porzellantiegel gegeben, hierauf mit etwas Barytwasser übergossen und unter Zusatz einer kleinen Menge fein gepulverten Aetzbaryts, je nach der Menge des Niederschlags, 3—5 Minuten auf kochende Wasserbad gestellt. Erwärmt man länger, so kann ein Teil des Peptons in Amidosäuren zerfallen. Man läßt nunmehr erkalten und noch etwas stehen. Hierauf wird unter Ausdrücken des Filtrierpapiers abfiltriert. Das Filtrat ist aber ohne weiteres noch nicht zur Anstellung der Biuretprobe verwendbar, denn man findet dasselbe regelmäßig durch Gerbsäure stark gefärbt. Doch bedarf es nur eines Zusatzes von neutralem Bleiacetat, solange noch eine Fällung entsteht, um nach Entfernung des Bleiniederschlags eine klare und farblose Flüssigkeit zu erhalten. Zur Anstellung der Biuretprobe giebt man dann etwas Natronlauge hinzu und sodann vorsichtig und tropfenweise 1-proz. Kupfersulfatlösung²⁾.

Soll nach der Feststellung einer Albuminurie das im Harn vorhandene Eiweiß annähernd quantitativ bestimmt werden, so kann man sich des ESBACH'schen Reagens [10 g Pikrinsäure und 20 g Citronensäure im Liter Wasser] bedienen³⁾, welches für ärztliche Zwecke als ausreichend genau empfohlen worden ist⁴⁾. Das für diese Bestimmung angegebene Albuminometer ist ein durch Gummistopfen verschließbarer, an der einen Seite zugeschmolzener Glascylinder, welcher mit einer empirisch gefundenen Skala versehen ist. Letztere besteht aus nach oben dichter aneinander rückenden Teilstrichen, mit Hilfe deren man aus der Höhe des Eiweißniederschlags den Gehalt des Harns an Eiweiß ermittelt. Beim Gebrauch wird der Harn, welcher sauer reagieren muß, sowie das ESBACH'sche Reagens bis zu den dafür vorhandenen Marken in das Albuminometer gegeben, umgeschüttelt und nach 24-stündigem Stehen bei gleichmäßiger Zimmertemperatur die Eiweißmenge abgelesen, welche sich auf 1 l

1) Vergl. die von W. KÜHNE gegebene Vorschrift S. 239.

2) Vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 12, 1894, S. 460.

3) G. ESBACH, Bulletin de Thérapie, Janvier 1874 sowie Dosage de l'albumine, 7. edit., Paris 1886.

4) Vergl. H. SCHULZ, Deutsch. med. Wochenschr., Bd. 32, 1886, S. 558. G. JOHNSON, Lancet, 1886, II, S. 63. SAMUEL RITTER, Beiträge zur quantitativen Eiweißbestimmung, Inaug.-Diss. Breslau 1886. F. CZAPEK, Prager med. Wochenschr., 1888, S. 128.

Harn bezieht. Da die Höhe des Eiweißniederschlags von der Temperatur abhängig ist¹⁾, muß man bei vergleichenden Bestimmungen die Versuche stets bei derselben Zimmertemperatur vornehmen. Ferner darf der anzuwendende Harn keinen größeren Eiweißgehalt als 0,4 Proz. und kein höheres spezifisches Gewicht als 1008 besitzen. Im anderen Falle wäre der Urin zunächst entsprechend zu verdünnen, bezw. die Bestimmung bei einem zu hohen Resultat mit verdünntem Harn zu wiederholen.

Ist eine genaue Bestimmung des Harneiweißes erwünscht, so wird dasselbe in einem bestimmten Volumen des betreffenden Urins (100—300 ccm oder mehr) bei ganz schwach saurer Reaktion zuerst im Wasserbade, dann über freiem Feuer vollkommen koaguliert, das Koagulum auf einem trockenen Filter von bekanntem Gewicht gesammelt, mit Wasser, Alkohol und Aether ausgewaschen und gewogen, worauf nach der Verbrennung der Substanz die Asche in Abzug zu bringen ist.

Viel einfacher und schneller erreicht man denselben Zweck, wenn man den Stickstoff des ausgewaschenen Koagulums ohne weiteres nach KJELDAHL bestimmt²⁾. Da die Eiweißstoffe des Blutserums 15,8 Proz. Stickstoff enthalten, hat man nur den gefundenen Stickstoff mit 6,3 zu multiplizieren, um das entsprechende Eiweißquantum zu kennen.

Andere Methoden der Eiweißbestimmung im Harn, welche jedoch bisher keinen allgemeinen Eingang gefunden haben, sind die von CHRISTENSEN³⁾, nach welcher die Eiweißmenge aus dem Trübungsgrad eines Harns geschätzt wird, welchen ein Gemisch von Gerbsäurelösung und Gummischleim darin erzeugt. Ferner ist zu erwähnen das Verfahren von STOLNIKOW⁴⁾, welches darauf beruht, daß ein Harn so lange mit Wasser verdünnt wird, als sich gerade noch Eiweiß (nach HELLER) in der verdünnten Flüssigkeit nachweisen läßt. Aus der Menge des zugesetzten Wassers wird der Eiweißgehalt bestimmt. Endlich mag noch die densimetrische Methode von G. LANG, HUPPERT und ZAHOR⁵⁾ genannt werden, welche vorgeschlagen haben, die Dichteabnahme, welche ein Harn durch die Koagulation seines Eiweißes erfährt, zur Bestimmung des letzteren zu verwenden. Die Differenz, mit 400 multipliziert, soll den Eiweißgehalt direkt ergeben.

1) Vergl. hierüber A. CHRISTENSEN, Virchow's Arch., Bd. 115, 1889, S. 131.

2) Vergl. J. SEBELIEN, Studien über die analytische Bestimmungsweise der Eiweißkörper etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 136.

3) Vergl. A. CHRISTENSEN, Virchow's Arch., Bd. 115, 1889, S. 128—146.

4) Vergl. J. STOLNIKOW, Petersburger med. Wochenschr., 1876, No. 12. IVAR BRANDBERG, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 10, 1880, S. 265. O. HAMMARSTEN, ebendas., Bd. 13, 1883, S. 217.

5) Vergl. besonders H. HUPPERT und H. ZAHOR, Ueber die densimetrische Bestimmung des Eiweißes, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 467, sowie H. ZAHOR, ebendas., S. 484. Ferner: TH. LOHNSTEIN, Pflüger's Arch., Bd. 59, 1895, S. 479 und Bd. 60, 1895, S. 136.

Will man das im Harneiweiß regelmäßig vorhandene¹⁾ Paraglobulin, dessen Menge erheblich zu schwanken scheint, für sich bestimmen, so ist dasselbe am besten in einer besonderen Harnportion mittels Magnesiumsulfat auszusalzen und damit auf dem Filter vollkommen auszuwaschen, worauf der Niederschlag in Wasser suspendiert, durch Kochen koaguliert, gewaschen, getrocknet und gewogen wird²⁾. Viel einfacher kann man auch das noch salzhaltige Globulin, wie oben, direkt zu einer Stickstoffbestimmung verwenden und daraus seine Quantität berechnen.

Die Menge des Gesamteiweißes im täglichen Harn beträgt bei den verschiedenen Formen der Albuminurie etwa 1—20 g, in seltenen Fällen ist mehr, und zwar bis 30 g gefunden worden. Am geringfügigsten ist die Eiweißmenge bei sehr chronisch verlaufender Schrumpfniere, nicht nur absolut, sondern auch relativ wegen der meist vorhandenen Polyurie.

Wird, besonders bei Erkrankungen der Nieren, aber auch der übrigen Harnwege, neben Paraglobulin **fibrinogene Substanz** als Exsudat in den Urin befördert, so wird dasselbe entweder als solches zur Ausscheidung gebracht und zerfällt erst nach längerem Stehen des Harns unter Abscheidung von festem **Fibrin**, oder aber die Fibringerinnung erfolgt schon unter dem Einflusse des Fibrinfermentes in der Blase und es werden dann Faserstoffgerinnsel schon direkt entleert. Mitunter enthalten solche Harne auch rote Blutkörperchen, so daß unter diesen Umständen die Fibrinflocken als feinere oder gröbere Blutkoagula erscheinen. Besonders ausgeprägt ist natürlich die Bildung von Faserstoffgerinnseln bei erheblichen Blutungen in die Harnwege oder bei Chylurie, wo durch die nach der Entleerung des Harns eintretende Fibringerinnung oft die ganze Flüssigkeit in eine rote oder farblose Gallerte umgewandelt wird³⁾.

Der Nachweis des Fibrins beruht — nach dem gehörigen Auswaschen desselben und vollkommener Befreiung von Blutfarbstoff —

1) J. C. LEHMANN, Zur Chemie des Eiweißharns, Virchow's Arch., Bd. 36, 1866, S. 125. G. EDLEFSEN, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 7, 1870, S. 67. H. SENATOR, Ueber die im Harn vorkommenden Eiweißkörper etc., Virchow's Arch., Bd. 60, 1874, S. 476. JULIUS PETRI, Versuche zur Chemie des Eiweißharns, Inaug.-Diss. Berlin 1876. A. HEYNSIUS, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 22, 1878, S. 435. D. NOEL PATON, Brit. med. journ., July 1890, II.

2) Vergl. A. HEYNSIUS, a. a. O. S. 437. A. CSÁTARY, Ueber Globulinurie, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 47, 1891, S. 159 u. Bd. 48, 1891, S. 358. Ebenso kann man das Paraglobulin mit dem gleichen Volumen gesättigter Ammoniumsulfatlösung aus dem Harn ausfällen (vergl. S. 583). Doch muß hierzu der Harn mit Ammoniak schwach alkalisch gemacht werden. Vergl. J. POHL, Ein neues Verfahren zur Bestimmung des Globulins im Harn, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 20, 1886, S. 426.

3) Ueber verschiedene Beobachtungen von Fibrinausscheidung vergl. H. und FR. NASSE, Untersuchungen zur Physiologie und Pathologie, Bonn 1835, Bd. 1, S. 215. P. PICKFORD, Arch. f. physiol. u. pathol. Chemie u. Mikroskopie, Bd. 6, 1847, S. 86. Ferner: H. SENATOR, Virchow's Arch., Bd. 60, 1874, S. 490, sowie FR. MÜLLER, Mitteil. a. d. med. Klinik zu Würzburg, Bd. 1, 1885, S. 267.

auf seiner Unlöslichkeit in thymolisierter 5-proz. Kochsalzlösung, der leichten Quellbarkeit in 0,2-proz. Salzsäure und der schnellen Lösung der sauren Gallerte nach der Zugabe von etwas Pepsin.

Da wir den Enzymen eiweißähnlichen Charakter zusprechen, mag auf deren Vorkommen im Harn auch an dieser Stelle noch einmal hingewiesen werden¹⁾. Die Bedeutung dieser Stoffe in den Ausscheidungen ist bereits besprochen worden. Es erübrigt daher nur, die Methoden anzuführen, nach welchen sich die ungelösten Fermente aus dem Harn isolieren und dann an ihren Wirkungen erkennen lassen.

Zum Nachweis des **Pepsins** kann die Eigenschaft des frischen Fibrins benutzt werden, das Enzym seinen Lösungen zu entziehen, indem der Faserstoff dasselbe energisch absorbiert (vergl. S. 226). Man leitet zweckmäßig durch den Urin, welcher sauer reagieren muß, während einer Reihe von Stunden mit Hilfe des Aspirators einen schwachen Luftstrom. Hat man zum Harn fein zerschnittene Fibrinflocken gegeben, so kommen diese durch die Bewegung der Flüssigkeit mit allen Teilen derselben in fortwährende Berührung, nehmen das Pepsin vollständig auf und gehen nach dem Auswaschen und Uebergießen mit 0,2-proz. Salzsäure bei Körpertemperatur bald in Lösung. In dieser Flüssigkeit läßt sich dann früher oder später — nach dem Aussalzen des gelösten Eiweißes und der Albumosen — durch die Biuretreaktion Pepton nachweisen. Ein gleichzeitig anzustellender Kontrollversuch mit einer Portion desselben Urins, in welchem aber vor dem Versuch das Ferment durch Aufkochen zerstört wurde, darf nicht unterlassen werden. Uebrigens ist das Pepsin nur beim Menschen und Hunde gefunden worden. Beim Kaninchen gelang mir der Nachweis desselben unter den verschiedensten Ernährungsverhältnissen nicht²⁾.

Um die Gegenwart von **Ptyalin** im Harn zu beweisen³⁾, wird in der Weise vorzugehen sein, daß man möglichst viel Harn unter Umrühren mit Kalkwasser annähernd neutralisiert, so daß ein feiner Niederschlag von Calciumphosphat entsteht, der das diastatische Ferment wenigstens teilweise mit niederreißt. Der Niederschlag wird abfiltriert, ausgewaschen und in wenig Wasser suspendiert, welchem etwas reine Stärkelösung hinzugefügt wird. Nach dem gehörigen Vermischen beider Flüssigkeiten und halbstündigem Stehen bei Körpertemperatur wird filtriert und das Filtrat auf seinen Zuckergehalt untersucht. Ein Kontrollversuch mit einer vorher aufgekochten Probe

1) Vergl. S. 133, wo auch die Litteratur hierüber angeführt ist.

2) Ueber diesen Nachweis von Pepsin im Harn vergl. R. NEUMEISTER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 6, 1888, S. 291, sowie E. STADELMANN, Untersuchungen über den Pepsin-Fermentgehalt des normalen und pathologischen Harns, ebendas., Bd. 7, 1889, S. 212.

3) Nach den Befunden von ROSENBERG soll sich das Ptyalin, gleich dem Pepsin, durch frisches Fibrin dem Harn entziehen lassen. Vergl. B. ROSENBERG, Ueber das diastatische Ferment im Harn, Inaug.-Diss. Tübingen 1890. Dieselbe Eigenschaft wie frisches Fibrin sollen auch feine Schwämmchen besitzen, wenn man dieselben in den Harn legt. Vergl. J. BENDERSKY, Ueber die Ausscheidung der Verdauungsfermente aus dem Organismus, Virchow's Arch., Bd. 121, 1890, S. 554.

des in Wasser suspendierten Kalkniederschlags ist auch hier zu empfehlen.

Die Prüfung auf **Labferment** erfolgt am besten nach der von **HELWES**¹⁾ gegebenen und nach meinen Erfahrungen sehr zuverlässigen Vorschrift. Nach dieser werden 5 ccm frische Milch, 1 ccm 0,6-proz. Salzsäure und 5 ccm Harn zusammengegossen. Die verdünnte Salzsäure hat den Zweck, den neutralen Kaseinkalk in sauren Kaseinkalk überzuführen. Hierdurch entsteht keine sichtbare Veränderung der Lösung, aber die geringen Labmengen können viel schneller die Umsetzung des Kaseins in Käsestoff bewirken (vergl. S. 241). Die Milch gerinnt in diesem Versuch bei Körpertemperatur im Verlauf weniger Minuten, während eine Kontrollprobe mit vorher gekochtem Harn flüssig bleibt.

Bei allen diesen Prüfungen des Harns auf Enzyme ist möglichst Morgenharn zu verwenden (vergl. S. 134).

Als **Hämaturie** bezeichnet man das Auftreten von **Blut** im Urin. Diese Erscheinung findet sich — meist neben Albuminurie — nicht selten bei akuter Nephritis sowie bei Hyperämie der Nieren infolge von Kreislaufstörungen, ferner bei Blutungen in die Harnwege infolge mancherlei Erkrankungen des Nierenbeckens, der Harnleiter, der Harnblase und der Harnröhre.

Die Beimengung von Blut zum Urin ist in den meisten Fällen ohne weiteres aus der Farbe desselben zu erkennen. Er erscheint, je nach der Quantität des darin vorhandenen Bluts, hell- oder dunkelblutrot. Häufig aber findet man den frisch gelassenen Urin auch braunrot bis schwarzbraun, selbst ins Grüne spielend gefärbt. Letzteres ist der Fall, wenn das **Hämoglobin** durch eine längere Einwirkung des Harns in **Methämoglobin** umgewandelt wurde. Diese Umwandlung des genuinen Blutfarbstoffs in braunes Methämoglobin soll im allgemeinen auf eine Bildung in den oberen Harnwegen, speziell den Nieren hinweisen, wiewohl auch hellrote Harne nach meinen Erfahrungen bei Nierenblutungen vorkommen.

Durch jede Blutbeimengung ist der Harn mehr oder weniger getrübt durch zellige Elemente, besonders durch rote Blutkörperchen, welche nach der Bildung eines rötlich-braunen Bodensatzes leicht mikroskopisch als gelbe, kreisrunde Scheiben mit centraler Delle zu erkennen sind, die, von der Seite gesehen, Bisquitform zeigen. Häufig findet man sie gequollen, oder aber in sauren konzentrierten Urinen geschrumpft und dann zackig. Bei sehr langdauernder Einwirkung des Harns auf die roten Blutkörperchen kann das Hämoglobin derselben fast vollkommen ausgelaugt werden, so daß sie dann als farblose, teilweise zerfallene Kugeln, als sog. „Schatten“ erscheinen.

Außer den roten Blutkörperchen finden sich in bluthaltigen Harnen, wenn auch weniger regelmäßig, mikroskopisch nachweisbare, aus geronnenem Blut bestehende Abgüsse der Harnkanälchen, die sog. „Blutcyliner“, welche mit Sicherheit das Bestehen einer Nierenblutung anzeigen. Die Anwesenheit anderer Blutgerinnsel (siehe S. 813) ist ziemlich selten.

Meist wird der soeben geschilderte makroskopische und mikroskopische Befund das Bestehen einer Hämaturie feststellen können.

1) Vergl. F. **HELWES**, Ueber Labferment im menschlichen Harn, Pflüger's Arch., Bd. 43, 1888, S. 391.

Im anderen Falle muß man sich mit dem Nachweis des im Harn gelösten Hämoglobins begnügen, wobei sich dann allerdings nicht entscheiden läßt, ob Hämaturie oder Hämoglobinurie vorliegt.

Auf letztere Erscheinung ist schon früher (vergl. S. 216) hingewiesen worden. Sie entsteht immer, wenn größere Mengen von Blutkörperchen in der Blutbahn durch die lösende Einwirkung gewisser heterogener Substanzen zerstört werden. Als solche Schädlichkeiten wurde die Einspritzung von viel Wasser, gallensauren Salzen, Glycerin und die Einwirkung zahlreicher Gifte bereits genannt (a. a. O.). Beim Menschen ist Hämoglobinurie bei Gallenstauung durch die Wirkung der Cholate¹⁾, sowie nach vielen Intoxikationen, namentlich mit Arsenwasserstoff²⁾, Salz- und Schwefelsäure³⁾, Karbolsäure⁴⁾, Pyrogallussäure⁵⁾, giftigen Pilzen⁶⁾ und Kaliumchlorat⁷⁾ beobachtet worden. Dasselbe hat man gefunden nach Bluttransfusionen⁸⁾, falls hierbei Blutkörperchen zerfallen, umfangreichen Hautverbrennungen⁹⁾ und schweren Infektionskrankheiten¹⁰⁾. Das Wesen der sog. paroxysmalen

1) Vergl. A. MURRI, Virchow-Hirsch's Jahresber., 1879, II, S. 206 und 1880, II, S. 212, sowie Centralbl. f. klin. Med., 1880, No. 39.

2) K. E. WÄCHTER, Vierteljahrsschr. f. gerichtl. Med., Bd. 28, 1878, S. 251.

3) B. NAUNYN, Beiträge zur Lehre vom Ikterus, Du Bois Arch., 1868, S. 413. H. BAMBERGER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1874, S. 571.

4) P. ZUR NIEDEN, Hämoglobinurie bei einer akuten Karbolvergiftung, Berliner klin. Wochenschr., 1881, No. 48, S. 705.

5) A. NEISSER, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1881, No. 30.

6) E. BOSTROEM, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 32, 1882, S. 209. E. PONFICK, Virchow's Arch., Bd. 88, 1882, S. 445.

7) J. HOFMEIER, Zur Kasuistik der Vergiftung mit chloresaurem Kali, Deutsch. med. Wochenschr., 1880, No. 38, S. 506 und No. 39, S. 517.

8) Vergl. hierüber namentlich E. PONFICK, Virchow's Arch., Bd. 62, 1875, S. 273 sowie Berliner klin. Wochenschr., Bd. 20, 1883, S. 389.

9) F. HOPPE-SEYLER, Ueber die Veränderungen des Bluts bei Verbrennungen der Haut, Zeitschr. d. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 1 u. 344.

10) Vergl. R. WILLIS, Die Krankheiten des Harnsystems und ihre Behandlung, a. d. Englischen von C. F. HEUSINGER, Eisenach 1841, S. 173. B. NAUNYN, Beiträge zur Lehre vom Ikterus, Du Bois Arch., 1868, S. 423, Anmerk. 2. O. BOLLINGER, Ueber Hämoglobinurie („Schwarze Harnwinde“) beim Pferde, Deutsch. Zeitschr. f. Tiermed., Bd. 3, 1877, S. 155. O. HETZNER, Hämoglobinurie bei Scharlach, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 23, 1879, S. 288. J. STOLNIKOW, Hämoglobinurie, Petersburger med. Wochenschrift, 1880, No. 27 u. 28. P. KOHLSTOCK, Ein Fall tropischer biliöser Malariaerkrankung mit Hämoglobinurie, Berliner klin. Wochenschr., 1892, No. 18, 19 u. 42. Ueber die wahrscheinlich ebenfalls auf einer Infektion beruhende Hämoglobinurie der Neugeborenen siehe F. WINCKEL, Ueber eine bisher nicht beschriebene, endemisch aufgetretene Erkrankung der Neugeborenen (Cyanosis afebrilis icterica cum haemoglobinuria), Deutsch. med. Wochenschr., 1879, No. 24, 25 u. 33—35. C. SANDNER, Münchener med. Wochenschr., 1886, No. 24. A. BAGINSKY, Deutsch. med. Wochenschrift, 1889, No. 4, S. 73. Ueber eine ähnliche Erscheinung bei Rindern vergl. V. BABES, Virchow's Arch., Bd. 115, 1889, S. 81.

Hämoglobinurie¹⁾, welche anscheinend ein selbständiges Leiden vorstellt und nur in vorübergehenden Anfällen bei bestimmten Personen nach Erkältungen oder starken Muskelanstrengungen auftritt, bedarf noch der Aufklärung. Jedenfalls ist auch bei dieser Erkrankung durch die Blutuntersuchung festgestellt²⁾, daß sie auf einer Auflösung von Blutkörperchen, welche schon in der Säftemasse erfolgt, beruht. Der ins Plasma übergetretene Blutfarbstoff bildet aber unter allen Umständen für den Organismus einen nicht weiter verwendbaren Fremdkörper, dessen sich der Körper rasch zu entledigen sucht³⁾. Kann das in größerer Menge frei gewordene Hämoglobin nicht schnell und vollkommen von der Leber festgehalten werden, so erscheint der Ueberschuß des Blutfarbstoffs im Harn, dem dann wohl auch immer mehr oder weniger Gallenfarbstoff beigemischt ist (vergl. S. 216).

Will man feststellen, ob ein Harn Hämoglobin, Methämoglobin oder beide Farbstoffe gelöst enthält, so kann hierüber nur die spektroskopische Untersuchung entscheiden, welche nach dem Filtrieren des Urins in 4—5 cm dicken Schichten zunächst bei schwach saurer Reaktion vorgenommen wird. Ist ein Harn alkalisch, so säuert man denselben vorher ganz schwach mit Essigsäure an.

Bei Gegenwart von genügenden Hämoglobinmengen erkennt man die beiden Streifen des Pigments im Gelb und Grün zwischen D und E. Ist die Färbung zu stark, so tritt das spektroskopische Bild erst nach einer gewissen Verdünnung des Urins mit Wasser deutlich hervor. Doch ist der Nachweis des Blutfarbstoffs erst dann sicher erbracht, wenn nunmehr auch nach dem schwachen Alkalisieren mittels Ammoniaks und Zusatz von Schwefelammonium mit folgender Filtration der breite Streifen des reduzierten Blutfarbstoffs erscheint. Wegen der verhältnismäßig schwachen Absorptionskraft des vom respiratorischen Sauerstoff befreiten Hämoglobins kann indessen die Erkennung seines Absorptionsstreifens Schwierigkeiten machen. In diesem Falle fügt man zu der ammoniakalischen und schwefelammonium-haltigen Lösung noch starke Natronlauge hinzu, wodurch aus dem reduzierten Hämoglobin neben Alkalialbuminat Hämochromogen entsteht, von dessen Absorptionsstreifen besonders derjenige, welcher

1) Vergl. namentlich die Abhandlungen von J. HARLEY, *De l'hæmaturie endémique du Cap de Bonne Espérance*, *Gaz. hebdomadaire*, 1865, No. 25, S. 398. M. POPPER, *Virchow-Hirsch's Jahresber.*, 1868, I, S. 221. N. SOCOLOFF, *Ueber einen Fall von wiederkehrender Nierenblutung etc.*, *Berliner klin. Wochenschr.*, 1874, No. 20. J. W. LEEG, *Ueber paroxysmale Hämaturie (Hämoglobinurie)*, *Virchow-Hirsch's Jahresber.*, 1875, II, S. 245. O. ROSENBAUM, *Berl. klin. Wochenschr.*, 1880, No. 10 u. 11 sowie 1884, No. 47. ISID. BOAS, *Zur Lehre von der paroxysmalen Hämoglobinurie*, *Inaug.-Diss. Halle* 1881. R. FLEISCHER, *Berliner klin. Wochenschr.*, 1881, No. 47, S. 691, sowie W. LEBUE, *Die Lehre vom Harn*, Berlin 1882, S. 378—379. A. KAST, *Deutsch. med. Wochenschr.*, 1884, No. 52. ST. MACKENZIE, *Ueber paroxysmale Hämoglobinurie*, *Lancet*, Januar und Februar 1884. G. BASTIANELLI, *Centralbl. f. klin. Med.*, 1889, No. 23, S. 403.

2) Vergl. B. KÜSSNER, *Paroxysmale Hämoglobinurie*, *Deutsch. med. Wochenschr.*, 1879, No. 37.

3) Vergl. S. 301, sowie namentlich E. PONFICK, *Berliner klin. Wochenschrift*, Bd. 20, 1883, S. 389.

zwischen den beiden Streifen des Sauerstoffhämoglobins liegt, ziemlich dunkel und daher leicht wahrnehmbar ist¹⁾).

Wohl in jedem Harn, welcher Blutfarbstoff führt, läßt sich mehr oder weniger deutlich, meist sogar vorwiegend auch Methämoglobin nachweisen²⁾, und zwar durch den allein für das Methämoglobin charakteristischen, im Rot zwischen C und D liegenden Absorptionsstreifen. Beim Zusatz von Ammoniak und Schwefelammonium verschwindet derselbe, und es entsteht dann, wie vorher beim Oxyhämoglobin, der breite Absorptionsstreif des sauerstofffreien Blutfarbstoffs. Auch wird der Methämoglobinstreifen ausgelöscht, wenn man den betreffenden sauren Urin mit basisch essigsaurem Blei oder, falls er neutral ist, mit neutralem Bleiacetat versetzt, wodurch nur das Methämoglobin, nicht aber das Hämoglobin gefällt wird.

Da indessen, wie erwähnt, Methämoglobin konstant in jedem blut- oder hämoglobinhaltigen Harn gefunden wird, ist die spektroskopische Untersuchung auf Blutfarbstoffe für praktische Zwecke durchaus zu entbehren, um so mehr, als sich das Hämoglobin viel einfacher und unvergleichlich schärfer durch rein chemische Methoden nachweisen läßt, wobei es gleichgültig ist, ob es sich um Hämoglobin, Oxyhämoglobin oder Methämoglobin handelt.

Besonders zu empfehlen ist die altbewährte, zuerst von HELLER³⁾ angegebene Methode, nach welcher man eine Probe des mit etwas Lauge alkalisch gemachten Urins einmal aufkocht. Ist Hämoglobin vorhanden, so erscheint der flockige Niederschlag der Erdphosphate nach dem Absetzen nicht, wie in der Norm, weiß, sondern durch die Absorption von Hämatin blutrot gefärbt. Eine Kontrollprobe mit normalem Harn läßt den Unterschied besonders deutlich hervortreten. Die Probe gelingt noch ausgezeichnet, wenn man zu einem Liter normalen Harns 1 ccm lackfarbenes Blut (= 0,125 g Hämoglobin) hinzufügt; setzt man nur halb so viel Blut hinzu, so wird der Phosphatniederschlag nur erdbeerfarben⁴⁾. Ist der Urin sehr dunkel gefärbt, z. B. bei gleichzeitiger Gegenwart von Gallenfarbstoffen, so läßt man zur besseren Erkennung des Niederschlags denselben sich absetzen und ersetzt die darüberstehende Flüssigkeit nach wiederholtem Dekantieren durch Wasser. Doch ist zu bemerken, daß nach Einnahme von Senna, Santonin und Rheum Farbstoffe in den Harn übergehen, welche zu Täuschungen Veranlassung geben können. Eine Medikation muß daher ausgeschlossen sein.

Viel umständlicher, aber feiner und sicherer als die eben erwähnte Methode, ist das Verfahren von STRUVE⁵⁾, welches die Darstellung von Häminkrystallen aus dem Harn bezweckt. Man versetzt den auf Blutfarbstoff zu untersuchenden Urin mit wenig Ammoniak,

1) Vergl. hierüber besonders G. LINOSSIER, Ueber die spektroskopische Aufsuchung des Blutes, Bull. Soc. Chim., Bd. 49, 1888, S. 691.

2) F. HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 7. Vergl. auch L. LEWIN und C. POSNER, Zur Kenntnis der Hämaturie, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1887, S. 354.

3) J. F. HELLER, Zeitschr. d. k. k. Gesellsch. d. Aerzte zu Wien, 1858, No. 48.

4) Vergl. C. ROSENTHAL, Ueber den chemischen Nachweis von gelöstem Blutfarbstoff im Harn, Virchow's Arch., Bd. 103, 1886, S. 516.

5) H. STRUVE, Zeitschr. f. analyt. Chem., Bd. 11, 1872, S. 29.

so daß derselbe schwach alkalisch wird, fügt Gerbsäure hinzu, solange noch die entstehende Fällung sich vermehrt, säuert schwach mit Essigsäure an, sammelt und trocknet den mit Wasser ausgewaschenen Niederschlag, welcher aus der Gerbsäureverbindung des Hämoglobins besteht, bei gelinder Wärme. Nach dem Zerreiben dient das trockene Pulver, dem man eine Spur Kochsalz zusetzt, zur Darstellung der TEICHMANN'schen Krystalle¹⁾, welche aber unter diesen Umständen meist sehr klein sind, so daß sie bei starker Vergrößerung aufgesucht werden müssen. Eine andere Probe des Tanninniederschlags kann man nach dem Veraschen im Platintiegel und Ausziehen mit etwas Salzsäure zur Anstellung der Eisenreaktionen verwenden, welche bei Gegenwart von Blutfarbstoff stark und deutlich ausfallen, während sie bei einer reinen Albuminurie, wenn man in derselben Weise verfährt, höchstens spurweise angedeutet sind²⁾).

Schließlich soll bemerkt werden, daß sich beim Aufkochen von blutfarbstoffhaltigen Harnen das Hämoglobin als braunes Gerinnsel abscheidet, welches bei gleichzeitiger Albuminurie sich dem Eiweißkoagulum beimischt und dasselbe braun oder grünlich färbt. Kocht man den abfiltrierten Niederschlag mit wenig Alkohol aus, dem einige Tropfen verdünnter Schwefelsäure zugesetzt sind, so färbt sich die saure Flüssigkeit braunrot und enthält jetzt Hämatin, welches spektroskopisch deutlich zu erkennen ist.

Die von ALMÉN angegebene Methode, wonach sich Blutfarbstoff im Harn durch die blaue Färbung erkennen läßt, welche entsteht, wenn man den Urin mit einer Mischung von verharztem Terpentinöl und ebensoviel Guajak tinktur versetzt, ist durchaus zu entbehren. Das Verfahren bietet gegenüber der HELLER'schen Probe keinerlei Vorteil, erfordert stets frisch bereitete Guajak tinktur und führt zu einer sehr unbequemen Verunreinigung der Epruvetten.

Außer dem Hämoglobin und Methämoglobin sind in seltenen Fällen auch Zersetzungsprodukte des Blutfarbstoffs im Harn angetroffen worden, wiewohl die betreffenden Urine ganz frisch zur Untersuchung gelangten.

So fand HUPPERT³⁾ in einem Harn nach Schwefelsäurevergiftung durch die spektroskopische Untersuchung **Hämatin**. Ferner haben eine Reihe von Forschern das eisenfreie **Hämatoporphyrin** im menschlichen Urin nachgewiesen⁴⁾. Dieses tritt bisweilen nach

1) Vergl. S. 573.

2) Vergl. C. ROSENTHAL, a. a. O.

3) H. HUPPERT in Neubauer u. Vogel's Harnanalyse, Wiesbaden 1890, S. 308.

4) Vergl. besonders E. SALKOWSKI, Ueber Vorkommen und Nachweis des Hämatoporphyrins im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 286, sowie O. HAMMARSTEN, Ueber Hämatoporphyrin im Harn, Skand. Arch. f. Physiol., Bd. 3, 1892, S. 319. Von anderen Untersuchungen sind zu erwähnen: MAC MUNN, Proc. Roy. Soc., 1880, S. 208. S. NEUSSER, Ein neuer pathologischer Harnfarbstoff, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 84, 1881, III, S. 536. J. RANKING u. G. PARDINGTON, Lancet 1890, II, No. 12, S. 607. A. JOLLES, Ueber das chemische Verhalten der Harn bei Sulfonalintoxikation, Internat. klin. Rundschau, 1891, No. 49 u. 50. 3. HEDIN, Ein Fall von Hämatoporphyrinurie, Ref. in Maly's Jahresber. Tierchem., Bd. 22, 1892, S. 532. G. SOBEENHEIM, Deutsch. med. Wochen-

dauerndem Sulfonalgebrauch sowie nach Bleiintoxikationen, vielleicht auch nach anderen Vergiftungen, als Harnbestandteil auf. Der Farbstoff erteilt dem Harn ein dunkles, fast schwarzes Aussehen, während der Urin in dünnen Schichten gelbrot bis violett erscheint. Derselbe giebt, wie bei der Gegenwart von Hämoglobin, Methämoglobin oder Hämatin, die HELLER'sche Probe. Zur Isolierung wird das Hämatoporphyrin ¹⁾ mittels alkalischer Barytlösung (vergl. S. 673) gefällt und aus dem Niederschlage durch Behandlung desselben mit salzsäurehaltigem Alkohol in letzteren aufgenommen. Hierdurch erhält man eine rotviolette Lösung, welche die beiden Absorptionsstreifen des sauren Hämatoporphyrins in ausgesprochener Weise erkennen läßt, dagegen nach Uebersättigung mit Ammoniak die vier Streifen zeigt, welche dem Farbstoff in alkalischer Lösung eigen sind. Ferner läßt sich das Hämatoporphyrin, welches als Alkaliverbindung im Urin enthalten ist, aus einem neutralen Harn, nach dem Einengen desselben auf dem Wasserbade, durch absoluten Alkohol fällen und in Wasser wieder aufnehmen. Von HAMMARSTEN ²⁾ ist übrigens der Farbstoff aus mehreren Harnen in Krystallen dargestellt worden. Nach den Untersuchungen dieses Forschers scheinen verschiedenartige Hämatoporphyrine im Urin aufzutreten. In zwei Fällen war der isolierte Farbstoff zweifellos mit dem von NENCKI und SIEBER (vergl. S. 214) dargestellten Hämatoporphyrin identisch, in einem anderen Falle dagegen zeigte das Harnpigment in seinen Löslichkeitsverhältnissen und spektroskopischem Verhalten kleine Differenzen.

Außer den Hämatoporphyrinen kommt bei Sulfonalintoxikation nach meinen Erfahrungen im Harn noch ein anderer, nicht näher bekannter eisenhaltiger Abkömmling des Blutfarbstoffs vor, welcher sehr wahrscheinlich zu den Hämatoporphyrinen in irgend einer Beziehung steht.

Der Harn besitzt unter diesen Verhältnissen ganz das Aussehen wie bei der Gegenwart von Hämatoporphyrin, giebt aber nicht die HELLER'sche Probe. Das Pigment wird durch alkalische Barytlösung vollkommen gefällt und löst sich hierauf in salzsäurehaltigem Alkohol. Die saure rotviolette Lösung zeigt aber nicht die Absorptionserscheinungen des Hämatoporphyrins, sondern besitzt nur einen breiten Absorptionsstreifen im Blau, unmittelbar an Grün grenzend. Macht man die Flüssigkeit durch Ammoniak alkalisch, so wird der Farbstoff vollkommen gefällt. Dagegen löst er sich unter Gelbfärbung der Flüssigkeit beim Uebersättigen mit Natronlauge. Diese Lösung zeigt dann eine sehr scharfe dunkle Linie im Grün, sehr nahe dem Blau, welche nach längerem Stehen der Flüssigkeit vollkommen verschwindet.

Zweifellose Abkömmlinge des Blutfarbstoffs, nämlich ein rotes und ein gelbes Pigment, welche aber sonst unbekannt sind, hat ferner BAUMSTARK ³⁾ aus dem Harn eines leprösen Patienten mit periodischer

schrift, 1892, No. 24. B. J. STOKVIS, Ueber Hämatoporphyrinurie, Ref. i d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 23, 1893, S. 593 sowie „Zur Pathogenese der Hämatoporphyrinurie“, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 28, 1895, S. 1. J. NAKARAI, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 58, 1897, S. 165.

1) Vergl. E. SALKOWSKI, a. a. O., S. 297.

2) O. HAMMARSTEN, a. a. O.

3) F. BAUMSTARK, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1170 sowie Pflüger's Arch., Bd. 9, 1874, S. 568. Vergl. auch J. H. SCHULZ, Ein Fall von Pemphigus etc., Inaug.-Diss. Greifswald 1874.

Milzschwellung dargestellt und eingehend untersucht. Er bezeichnet die beiden Pigmente als „Urorubrohämatin“ und „Urofusko-hämatin“. Beide Farbstoffe sind wahrscheinlich aus dem Hämatin ($2.C_{54}H_{88}N_4FeO_5$) durch Aufnahme von 16 Molekülen Wasser entstanden. Während aber in dem roten Pigment 8 H des Hämatins durch 4 O ersetzt sind ($C_{68}H_{94}N_8Fe_2O_{30}$), ist der gelbe Farbstoff eisenfrei, indem für die beiden Eisenatome des Hämatins 4 H eintreten ($C_{68}H_{106}N_8O_{34}$). Nur das Urorubrohämatin zeigt ein eigen tümliches Absorptionsspektrum.

Wegen ihrer Aehnlichkeit mit den entsprechenden Pigmenten der Haut, Haare und der Netzhautepithelzellen bezeichnet man als **Melanine** dunkelbraune bis schwarze Farbstoffe, welche bei Kranken mit melanotischen Geschwülsten bisweilen andauernd, in anderen Fällen vorübergehend sich im Harn vorfinden. Entweder werden die Pigmente direkt entleert, oder aber sie bilden sich, was häufiger ist, nach längerem Stehen des normal gefärbten Urins durch die oxydierende Wirkung der Luft aus einem Chromogen, welches daher als **Melanogen** bezeichnet wird. Daß die dunklen Harnfarbstoffe mit den Pigmenten der malignen Tumoren identisch sind, kann keinem Zweifel unterliegen und ist schon von jeher angenommen worden¹⁾. Dagegen stimmen die in verschiedenen Fällen von Melanosarkom und Melanorkarzinom aus den Geschwülsten oder den Harnen gewonnenen Farbstoffe in ihren Lösungsverhältnissen und in ihrer Zusammensetzung nicht völlig überein, wobei es allerdings sich fragt, inwieweit es wirklich gelungen ist, die Pigmente zur Analyse rein darzustellen. Man hat daher auch den Farbstoffen verschiedene Namen wie „Phymatorhusin“ und „Hippomelanin“ gegeben²⁾. Nach den Untersuchungen von BRANDL und PFEIFFER³⁾ scheint es festzustehen, daß die Melanine zum Teil eisenhaltig sind, zum Teil aber des Eisens entbehren. Ferner kann man von derartigen Farbstoffen solche mit geringem und solche mit sehr hohem Schwefelgehalt unterscheiden.

Jedenfalls sind auch die pathologischen Melanine gleich den normalen Pigmenten dieser Art Abkömmlinge des Blutfarbstoffs. Dies geht aus verschiedenen Befunden hervor.

Zunächst sind Fälle beobachtet, wo sich nach mikroskopischen Befunden in den Geschwulstzellen neben normalen Blutkörperchen auch stark veränderte und zerfallene vorfanden, während zugleich Pigmentschlacken von allen möglichen Farbensüancen bis zum dun-

1) Vergl. F. THOMAS FAWDINGTON, A case of melanosis, London 1826. Ferner: S. POLLAK, Untersuchungen über Melanurie, Wiener med. Wochenschrift, 1889, No. 39—41.

2) Vergl. J. BERDEZ u. M. NENCKI, Ueber die Farbstoffe der melanotischen Sarkome, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 20, 1886, S. 346 und N. SIEBER, ebendas., S. 362.

3) J. BRANDL u. L. PFEIFFER, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 8, 1890, S. 370. Hier findet sich eine übersichtliche Zusammenstellung der bekannten Analysen von Melaninen. Weitere analytische Angaben hierüber finden sich bei K. A. H. MÖRNER, Zur Kenntnis von den Farbstoffen der melanotischen Geschwülste, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 75. Hier findet sich auf S. 140 die umfangreiche ältere Litteratur. Vergl. auch Bd. 12, 1888, S. 229.

kelsten Braun zur Ablagerung gelangten¹⁾. Es liegt somit die Annahme nahe, daß diese braune Farbstoffmasse durch eine Art zellulärer Verdauung aus dem Hämoglobin hervorgegangen ist. Bei ihrer ziemlichen Löslichkeit in den alkalischen Geschwulstflüssigkeiten gelangen die Pigmente in die Zirkulation und kommen dann mit dem Urin zur Ausscheidung.

Weiter aber spricht für die Bildung der Melanine aus dem Blutfarbstoff die bei manchen Kranken dieser Art nachgewiesene gewaltige Abnahme des Hämoglobingehalts und der Zahl der roten Blutkörperchen bis auf die Hälfte der Norm²⁾. Hiernach scheint das Hämoglobin successive in Melanin umgeformt zu werden.

Das Melanogen des Harns bildet sich erst sekundär im Organismus, vielleicht in der Leber, indem die freien Melanine mit einem anderen Stoff sich zu einer farblosen Verbindung paaren. Denn als MIURA³⁾ Melanin, welches er aus einem melanotischen Milztumor vom Pferde gewonnen hatte, einem Kaninchen in die Bauchhöhle injizierte, enthielt der normal gefärbte Harn des Tieres kein Melanin, dagegen sehr deutlich Melanogen.

Werden die Melanine nicht als solche, sondern in der Form von Melanogen im Harn ausgeschieden, so zeigt derselbe keine besondere Färbung, wird aber sogleich braunschwarz beim vorsichtigen Zusatz eines Oxydationsmittels, von welchen besonders rauchende Salpetersäure, Chromsäure, Bromwasser und Eisenchlorid empfohlen worden sind⁴⁾.

Zur Reindarstellung der Pigmente ist es am zweckmäßigsten, dieselben durch Barytwasser zu fällen. Der braungelbe Barytniederschlag giebt dann bei der Behandlung mit starker Sodalösung die Farbstoffe an die Flüssigkeit ab, aus welcher durch Uebersättigung mit Schwefelsäure die Melanine fast vollkommen ausgeschieden werden. Durch wiederholtes Auflösen in verdünnter Lauge

1) Vergl. J. NEPVEU, Mém. de la soc. de biol., Bd. 24, 1872, S. 3 und „Contribution à l'étude des tumeurs melaniques“, Gaz. med. de Paris 1872, No. 28, sowie A. VOSSIUS, Arch. f. Ophthalm., Bd. 31, 1885, II, S. 161.

2) Vergl. J. BRANDL und L. PFEIFFER, a. a. O. S. 371.

3) M. MIURA, Beitrag zur Kenntnis des Melanins, Virchow's Arch., Bd. 107, 1887, S. 250.

4) Von den in der Litteratur vorhandenen Abhandlungen über Melanurie sollen nur folgende angeführt werden: TH. EISELT, Die Diagnose des Pigmentkrebses durch den Harn, Prager Vierteljahrsschr. f. prakt. Heilk., 1858, III, S. 190 u. 1862, IV, S. 26. H. BOLZE, Harnausscheidung bei Pigmentkrebs, Prager Vierteljahrsschr. f. prakt. Heilk., 1860, II, S. 140. F. GANGHOFER u. A. PRIEBRAM, Ueber das Verhalten des Harns bei Melanosen, ebendas., 1876, II, S. 77. A. ZELLER, Ueber Melanurie, Arch. f. klin. Chir., Bd. 29, 1883, S. 245. R. v. JAKSCH, Beitrag zur Kenntnis des Verhaltens des Harns bei der Melanurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 385. K. A. H. MÖRNER, a. a. O. J. BRANDL u. L. PFEIFFER, a. a. O. Weitere Litteraturangaben finden sich in den angeführten Abhandlungen, sowie bei L. THOMAS in Neubauer und Vogel's Harnanalyse, Wiesbaden 1890, S. 58 u. 60. Vergl. ferner H. SENATOR, Ueber schwarzen Urin und schwarzen Ascites, Berliner Charité-Annalen, 1891. F. HOPPE-SEYLER, Ueber Blut und Harn eines Falles von melanotischem Sarkom, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 15, 1891, S. 179.

und Fällen durch Essigsäure scheint man die Farbstoffe mehr oder weniger rein zu erhalten. Doch bemerkt man schon hierbei, daß die Melanine nicht einheitliche Substanzen sind, da ein Teil des Farbstoffs in der Essigsäure gelöst bleibt, während ein anderer Anteil darin ganz unlöslich ist. Deutliche Absorptionsstreifen besitzen die Melanine nach den meisten Angaben nicht.

Bei perniziöser Malaria hat man bisweilen ein massenhaftes Auftreten feinsten braunschwarzer Körnchen, welche zum Teil von Leukocyten eingeschlossen sind, im Blut beobachtet und diesen Zustand als „Melanämie“ bezeichnet¹⁾. Diese Blutveränderung hat ebenfalls die Ausscheidung von braunem Farbstoff im Harn zur Folge. Doch ist das Pigment nicht gelöst, sondern, wie im Blut, als feinste Körnchen im Urin vorhanden, während meist infolge der starken Nierenreizung gleichzeitig Albuminurie besteht. Das braune Harnpigment bei Melanämie steht offenbar den erwähnten Farbstoffen des Urins, welche aus den melanotischen Tumoren stammen, sehr nahe.

Wird durch irgend welche und häufig nicht leicht zu übersehende Verhältnisse der normale Abfluß der Galle aus den Gallengängen zum Darm behindert, so daß der Druck der Gallenflüssigkeit oberhalb des Hindernisses eine gewisse, über die Norm nur wenig gesteigerte Höhe erreicht, so werden von den Lymphgefäßen Gallenbestandteile resorbiert, welche ins Blut und damit auch in den Harn gelangen. Ist der Abschluß der Galle vom Darm ein vollkommener so erscheinen zugleich die Exkremente farblos²⁾.

Während die gallensauren Salze nur selten in Urin gefunden werden, ist die Ausscheidung von Gallenfarbstoff ein sehr häufiges Vorkommnis. Daß nur auf eine solche Gallenstauung jeder Uebertritt von Gallenfarbstoff ins Blut — sog. Ikterus — bezogen werden muß, ist früher ausführlich besprochen worden. Eine Umwandlung von Blutfarbstoff in Gallenpigment außerhalb der Leber — ein „hämatogener Ikterus“ — scheint nicht zu existieren (vergl. S. 222). Selbst der nach den zahlreichen schon genannten Vergiftungen zu beobachtende Ikterus ist nur die Folge einer Gallenstauung, weil das Leberssekret wegen der abnorm gesteigerten Umformung von Hämoglobin in Gallenpigment und der dadurch bedingten Verstopfung der feinsten Gallengänge nicht schnell genug zur Ausscheidung in der Darm gelangen kann (vergl. S. 216).

Der im frisch gelassenen „ikterischen“ Harn vorhandene Gallenfarbstoff ist stets Bilirubin (vergl. S. 209 u. ff.), erst beim Stehen des Harns an der Luft bilden sich aus diesem Pigment durch Oxydation Biliverdin und dann bei eintretender Fäulnis weitere Abkömmlinge

1) Vergl. F. TH. FRERICHS, Klinik der Leberkrankheiten, (Braunschweig 1858, I, S. 343. O. BECKMANN, Ein Fall von Melanämie, Virchow's Arch., Bd. 16, 1859, S. 183. JOH. OPPOLZER, Wiener med. Wochenschr., Bd. 10, 1860, No. 25 u. 26. F. GROHE, Zur Geschichte der Melanämie, Virchow's Arch., Bd. 20, 1861, S. 306. S. v. BASCH, Wiener med. Jahrbücher, 1873, Heft 2, S. 233. ARNSTEIN (Kasan), Bemerkungen über Melanämie und Melanose, Virchow's Arch., Bd. 61, 1874, S. 494.

2) Diese Verhältnisse finden sich bereits ausführlich geschildert bei F. TIEDEMANN u. L. GMELIN, Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 2, S. 5 u. ff.

desselben, nämlich Bilifuscin, Biliprasin und Bilihumin (vergl. S. 224). Vielleicht bilden sich diese Stoffe auch bei Ikterus mit gleichzeitiger infektiöser Cystitis in der Harnblase, da unter diesen Umständen öfter die Entleerung dunkler Farbstoffe im Harn beobachtet wurde, welche keine Gallenfarbstoffreaktionen gaben, wiewohl sie ohne Zweifel zu dem Gallenfarbstoff in Beziehung standen¹⁾.

Der ikterische Harn verrät sich schon durch sein safrangelbes bis grünlich-braunes Ansehen. Schüttelt man eine Probe desselben in einem Glaszylinder, so erscheint der reichlich entstandene Schaum deutlich gelb. Das Bilirubin ist fast immer vollkommen als Alkali-Verbindung im Harn gelöst, doch sind auch abgeschiedene Bilirubinkristalle beim Stehen von ikterischem Harn gefunden worden²⁾. Bilden sich beim Abkühlen des Urins Uratsedimente, so reißen dieselben vorhandenes Gallenpigment mit nieder, welches durch verdünnte Soda wieder gelöst werden kann.

Zum Nachweis einer Bilirubinurie stellt man zunächst im Harn direkt die GMELIN'sche Reaktion an³⁾. Sollte dieselbe bei Anwesenheit sehr geringer Mengen von Gallenfarbstoff nicht gelingen, so gießt man eine größere Harnportion wiederholt durch dasselbe Filter und benutzt es zu der von ROSENBACH angegebenen Abänderung derselben Reaktion. Bleibt auch mit Hilfe dieses Verfahrens das Resultat noch zweifelhaft, so gelangt man sicher zum Ziel, wenn man das Gallenpigment nach HUPPERT aus dem Harn durch die Fällung mit Baryt- oder Kalkmilch isoliert. Der auf dem Filter ausgewaschene Niederschlag läßt dann beim vorsichtigen Betropfen mit etwas verdünnter gelber Salpetersäure die GMELIN'sche Reaktion erkennen⁴⁾. Ferner erhält man aus der Kalkfällung beim Auskochen mit Alkohol und etwas Schwefelsäure eine grüne Biliverdinlösung⁵⁾. Endlich kann auch das Bilirubin nach dem Ansäuern des in ein Becherglas gegebenen Pigmentkalks mit Essigsäure durch alkoholisches Chloroform extrahiert werden, welches letzteres auf Zusatz von viel Wasser mit dem Farbstoff beladen ausfällt und zur GMELIN'schen Probe dienen kann.

Es sind ferner noch mehrere andere Proben zur Erkennung der Bilirubinurie angegeben worden⁶⁾, doch bieten dieselben vor den mitgetheilten keinerlei Vorteil und können daher entbehrt werden.

1) Vergl. E. SALKOWSKI, Ueber die spontane Zersetzung des Bilirubins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 227.

2) Vergl. A. KUSSMAUL, Würzburger med. Zeitschr., Bd. 4, 1863, S. 63. Vergl. ferner W. EBSTEIN, Pyonephrose mit Ausscheidung von flüssigem Fett und Hämatoidinkristallen durch den Harn, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 23, 1879, S. 115.

3) Die Reaktionen auf Gallenfarbstoff finden sich S. 211 beschrieben.

4) Auf demselben Prinzip beruht das Verfahren von A. JOLLES. Vergl. Ueber den Nachweis von Gallenfarbstoffen im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 460.

5) H. HUPPERT, Arch. d. Heilk., Bd. 8, 1867, S. 351.

6) Vergl. W. G. SMITH, Dublin Journal, 1876, S. 449. M. SCHWANDA, Wiener med. Wochenschr., 1865, No. 38 u. 39. R. ULTMANN, Wiener med. Presse, 1877, No. 32 u. 33. B. J. STOKVIS, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 12, 1882, S. 226. P. EHRLICH, Centralbl. f. klin. Med., Bd. 4, 1883, S. 721.

Die Grundsätze, welche für den Nachweis der **gallensauren Salze** in Betracht kommen, sind früher (vergl. S. 206—207) eingehend besprochen worden. Gerade für Harn ist es notwendig, vor der Anstellung der **PETTENKOFER'schen** Reaktion die Cholate zunächst nach dem **PLATNER'schen** Prinzip zu isolieren, worauf die Rechtsdrehung der Lösung, die Spektralerscheinungen der purpurfarbenen Flüssigkeit und womöglich auch die physiologische Wirkung der Substanz auf das schlagende Froschherz festzustellen sind.

Der Gehalt des Harns an gallensauren Salzen ist selbst bei hochgradigem Ikterus stets nur unbedeutend¹⁾, während die ältere Angabe, daß auch in normalem Harn gallensaure Salze vorkämen, der neueren Kritik nicht Stand zu halten vermochte.

Zum Bilirubin steht das **Urobilin** genannte Pigment in naher Beziehung, welches sich häufig in sehr geringer Menge, aber durchaus nicht immer in normalem Harn vorfindet²⁾. In Bezug auf seine Lösungsverhältnisse und sein spektroskopisches Verhalten besitzt es die größte Aehnlichkeit mit dem Hydrobilirubin (vgl. S. 218). Das Urobilin gewinnt man durch Ausschütteln von 100 ccm Harn mit 50 ccm alkohol- und säurefreiem Aether oder Chloroform³⁾. Nach dem Abdunsten des letzteren erhält man durch Aufnehmen in wenig Alkohol das offenbar noch stark verunreinigte Pigment in rotgelber Lösung, welche die Absorptionsstreifen des Hydrobilirubins erkennen läßt, sowie besonders nach Zusatz von Chlorzink und Ammoniak grüne Fluoreszenz zeigt. Noch häufiger aber erhält man aus normalen Harnen bei genau demselben Verfahren nur einen braunen Farbstoff, welcher nicht fluoresciert und sich spektroskopisch indifferent verhält. Manche Harnen dagegen lassen schon direkt spektroskopisch die Anwesenheit von Urobilin erkennen, bisweilen aber erst nach dem Ansäuern mit Salzsäure und längerem Stehen an der Luft. Daher ist die Anschauung berechtigt, daß auch ein Chromogen, das sog. „**Urobilinogen**“ im Harn vorkommt, welches sich durch Spaltung und Oxydation in Urobilin überführen läßt, wie dies ja auch von anderen Harnfarbstoffen bekannt ist. Uebrigens wird das Urobilinogen durch Bleiacetat gefällt, und beim Behandeln des erhaltenen Bleiniederschlags mit salzsäurehaltigem Alkohol geht das Urobilin selbst in Lösung⁴⁾.

Die ältere Annahme einer Identität des Urobilins mit dem Hydrobilirubin, welches aus dem Darmkanal resorbiert werde, ist

1) Vergl. namentlich auch J. OPIENSKI, Ein Beitrag zur Lehre von der Ausscheidung der Gallensäuren im Harn, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 23, 1893, S. 608.

2) M. JAFFÉ, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1868, S. 243 u. 1871, S. 465 sowie Virchow's Arch., Bd. 47, 1869, S. 405. Vergl. ferner L. DISQUE, Ueber Urobilin, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 259. MAC MUNN, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 11, 1881, S. 211 sowie Journ. of Physiol., Bd. 6, 1885, S. 22. F. GRIMM, Ueber Urobilin im Harn, Virchow's Arch., Bd. 182, 1893, S. 246.

3) Vergl. E. SALKOWSKI, Demonstration von präformiertem Urobilin im Harn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 184.

4) Vergl. J. ESOFF, Pflüger's Arch., Bd. 12, 1876, S. 50, sowie L. DISQUE, a. a. O. S. 268.

neuerdings mit Recht in starken Zweifel gezogen worden¹⁾. Denn die Reaktionen des Urobilins sind ja keineswegs für das Hydrobilirubin charakteristisch, sondern können auch auf ein Oxydationsprodukt des Gallenfarbstoffs, nämlich auf jenes Choletelin (vergl. S. 225) bezogen werden, welches durch Oxydation von Bilirubin in neutraler Lösung dargestellt, sich weder von dem Hydrobilirubin, noch von dem Urobilin unterscheiden läßt. Es ist auch gar nicht einzusehen, warum von allen Gallenfarbstoffen, welche in den oberen Darmpartien als Bilirubin und Biliverdin vorhanden sind, dagegen nur im Dickdarm als Hydrobilirubin, gerade nur das letztere resorbiert werden sollte, um unverändert den Organismus zu passieren.

Ferner sprechen für diese neuere Anschauung, welche das Urobilin als ein Oxydationsprodukt des Gallenfarbstoffs auffaßt, die Befunde einer starken Vermehrung des Pigments unter gewissen pathologischen Verhältnissen. Man hat häufig beobachtet, daß in Fällen von Ikterus, wo durch den vollkommenen Verschuß des Ductus choledochus gar keine Gallenfarbstoffe in den Darm gelangten und somit auch Hydrobilirubin gar nicht resorbiert werden konnte, trotzdem Urobilin der einzige im Harn nachweisbare Gallenfarbstoff war, welcher dann in bedeutender Menge auftrat. Im übrigen erscheint das Urobilin ganz erheblich über die Norm vermehrt an Stelle des Bilirubins beim Beginn oder auch beim Ausgang des Ikterus. Dieser Befund läßt sich vielleicht dahin deuten, daß bei ungenügender Abführung des Bilirubins durch die Galle dieser Farbstoff wahrscheinlich in der Leber zunächst eine weitgehende Oxydation zu Choletelin erfährt, welches ins Blut übertritt und mit dem Harn zur Ausscheidung kommt. Kann dann bei größerer Ansammlung des Bilirubins diese Oxydation nicht mehr geleistet werden, so erscheint der Gallenfarbstoff als solcher im Harn²⁾.

Noch weiter gewinnt unsere Auffassung von der Natur des Urobilins an Wahrscheinlichkeit durch die Thatsache, daß man nach Resorption größerer Blutextravasate³⁾, nach Antifebringebruch⁴⁾ sowie auch sonst bei Krankheiten und Vergiftungen, welche mit einem gesteigerten Zerfall von Blutkörperchen einhergehen⁵⁾, ein stark vermehrtes Auftreten von Urobilin im Harn konstatiert hat, namentlich während des Fiebers, wo es bei der Bildung eines Uratsediments häufig mit diesem niedergerissen wird.

Das Pigment lagert sich übrigens bei seiner pathologischen Ver-

1) Vergl. A. KATZ, Die klinische Bedeutung der Urobilinurie, Wiener med. Wochenschr., 1891, No. 28—32. Die ältere Anschauung von einem intestinalen Ursprung des Urobilins, welches demnach mit Hydrobilirubin identisch wäre, hat neuerdings wieder in FRIEDRICH MÜLLER einen Vertreter gefunden. Vergl. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 22, 1892, S. 566—567.

2) Vergl. namentlich auch F. GRIMM, Ueber Urobilin im Harn, Virchow's Arch., Bd. 132, 1893, S. 246.

3) Vergl. A. KUNKEL, Virchow's Arch., Bd. 79, 1880, S. 455. F. KRETSCHKY, Wiener med. Wochenschr., 1881, No. 52. R. DICK, Arch. f. Gynäk., Bd. 23, 1884, S. 126. R. RENVEAS, Beitrag zur Frage des Urobilinikterus, Deutsch. med. Wochenschr., 1892, No. 12, S. 254.

4) FR. MÜLLER, Deutsch. med. Wochenschr., Bd. 13, 1887, S. 27.

5) P. CAZENEUVE, Gaz. méd. de Paris 1877, No. 22. Vergl. auch A. ZELLER, Arch. f. klin. Chir., Bd. 29, 1883, S. 245.

mehrerung, gleich dem Bilirubin, auch in der Haut ab, welcher es eine schmutzig gelbe, nicht ins Grüne spielende Färbung verleiht, so daß man von „Urobilinikterus“ zu sprechen pflegt¹⁾. Bei demselben zeigt der Harn einen starken Gehalt an Urobilin, während die Gmelin'sche Reaktion negativ ausfällt. Hautjucken und Pulsverlangsamung fehlen.

Nach einer Behauptung von Mac Munn²⁾ sollen das normale und pathologische Urobilin geringfügige spektroskopische Differenzen zeigen und daher nicht identisch sein. Indessen liegt zu einer solchen Annahme nicht die geringste Veranlassung vor, da das Urobilin nachweislich niemals rein dargestellt worden ist³⁾, und durch die Beimischung fremder Substanzen sehr leicht geringe Abweichungen im optischen Verhalten entstehen können.

Bei der normalen Urobilinurie, welche, wie schon angedeutet, in den meisten Harnen nicht zu konstatieren ist, handelt es sich offenbar um eine geringfügige Abweichung von den physiologischen Verhältnissen.

Endlich soll erwähnt werden, daß die gelbe Färbung des normalen Urins mit dem Urobilin nichts zu thun hat. Die Pigmente, welche die eigentümliche Harnfarbe bedingen, sind vielmehr noch gänzlich unbekannt⁴⁾.

Von unmittelbaren Spaltungsprodukten der Proteinstoffe treten unter pathologischen Verhältnissen auch einige Amidosäuren im Harn auf, nämlich das Leucin, Tyrosin und das Cystin.

Das Leucin und Tyrosin (vergl. S. 30–32) sind bisweilen, aber durchaus nicht immer, bei einigen Krankheiten im Harn nachgewiesen worden, im Verlaufe deren es zu einem rapiden Zerfall des Lebergewebes kommt, nämlich bei der akuten gelben Leberatrophie und seltener bei der Phosphorvergiftung⁵⁾. Daß auch andere Affek-

1) Vergl. besonders C. GERHARDT, Ueber Urobilinikterus, Korresp. d. allg. ärztl. Vereins in Thüringen, Nov. 1878.

2) MAC MUNN, a. a. O. A. EICHHOLZ, Journ. of Physiol., Bd. 14, 1894, S. 326. Dasselbe behauptet auch A. JOLLES, Centralbl. f. innere Med., 1895, No. 48.

3) Ueber die Versuche einer solchen Reindarstellung und Bestimmung des Urobilins vergl. C. MEHU, Bull. de l'Acad. des Sc., 1878, No. 26, sowie HOPPE-SEYLER u. THIERFELDER, Handb. d. physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 230. Ferner G. HOPPE-SEYLER, Ueber die Ausscheidung des Urobilins in Krankheiten, Virchow's Arch., Bd. 124, 1891, S. 30. FR. MÜLLER, Ueber Ikterus, Verhandl. d. Schles. Ges. f. vaterländ. Kultur, Jan. 1892. A. STUDENSKY, Zur Frage der quantitativen Bestimmung des Urobilins im Harn, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 23, 1893, S. 588.

4) L. v. UDRÁNSKY vermutet, daß die gelbe Färbung des frisch gelassenen Harns durch Huminsubstanzen veranlaßt wird, welche aus Kohlehydraten bereits im Körper gebildet werden. Vergl. L. v. UDRÁNSKY, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 12, 1888, S. 51.

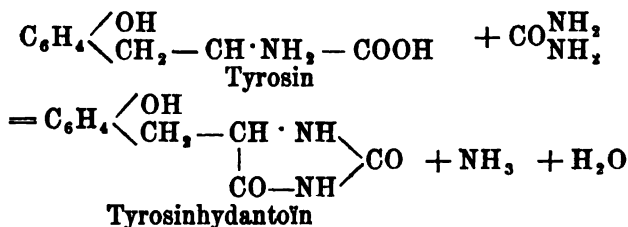
5) F. TH. FRIEDRICH und G. STÄDELER, Ueber das Vorkommen von Leucin und Tyrosin in der menschlichen Leber, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1854, S. 382. Dieselben, Mitteil. d. naturforsch. Gesellsch. zu Zürich 1855, S. 445 und Arch. f. Anat. u. Physiol., 1856, S. 37. S. WYSS, Schweiz. Zeitschr. f. Heilk., Bd. 3, 1864, S. 22. O. SCHULTZEN u. L. RIESS, Ueber akute Phosphorvergiftung und akute Leberatrophie, Berliner Charité-

tionen, wie schwerer Typhus, Blattern ¹⁾ und Rotz ²⁾, zur Ausscheidung dieser Stoffe führen können, ist zwar behauptet worden, aber durchaus nicht erwiesen.

Beide Substanzen finden sich, wenn sie im Harn erscheinen, regelmäßig auch in der degenerierten Leber ³⁾, und zwar oft in erstaunlichen Mengen. Ihre Bedeutung daselbst ist unbekannt. Namentlich läßt sich nicht entscheiden, ob es sich bei ihrer Ansammlung im Lebergewebe um eine Oxydationshemmung normaler Umsetzungsprodukte handelt, oder ob vielmehr ihr Auftreten als der Ausdruck einer den physiologischen Verhältnissen fremden Spaltung des Zellmaterials zu betrachten ist, zu welcher sich aber auch in letzterem Falle augenscheinlich eine herabgesetzte Oxydationsenergie des Organismus gesellt.

Denn unter normalen Verhältnissen wird in den Magen eingeführtes Leucin und Tyrosin, falls letzteres unzersetzt zur Resorption gelangt, leicht und vollkommen verbrannt (vergl. S. 262). Nur wenn man durch übergroße Tyrosingaben den Darm damit förmlich überschwemmt, erscheinen bisweilen im Harn als Reste des Tyrosins aromatische Oxysäuren ⁴⁾. Es sind dann nicht nur die Mengen der stets im Urin zu findenden Paraoxyphenylessigsäure und Paraoxyphenylpropionsäure erheblich gesteigert, sondern es kann auch zu ihnen die bereits erwähnte Paraoxyphenylmilchsäure (Oxyhydroparakumarsäure) treten (vergl. S. 704).

Unter diesen abnormen Verhältnissen erscheint auch Tyrosinhydantoïn im Harn. Dieses entsteht offenbar durch eine Vereinigung des Tyrosins mit Harnstoff:



Annalen, Bd. 15, 1869, S. 1. A. FRÄNKEL, Ein Beitrag zur Lehre von der akuten Phosphorvergiftung, Berliner klin. Wochenschr., 1878, No. 19. J. OSSIKOVSKY, Wiener med. Wochenschr., 1881, No. 33 u. 34. E. BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 192. H. BLENDERMANN, Beiträge zur Kenntnis der Bildung und Zersetzung des Tyrosins im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 241. E. WIRSING, Akute gelbe Leberatrophie mit günstigem Ausgang, Würzburg 1892.

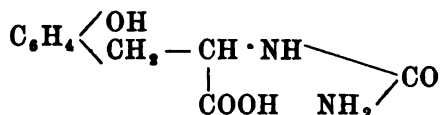
1) Vergl. F. TH. FRERICHS u. G. STÄDELER, Arch. f. Anat. u. Physiol., 1854, S. 392 sowie 1856, S. 47.

2) C. FOLWARCZNY, Zeitschr. d. Wiener Aerzte, 1858, S. 801.

3) F. TH. FRERICHS und G. STÄDELER, S. WYSS, O. SCHULTZEN und L. RIESS, a. a. O. SOTNITSCHESKY (Kiew), Ueber Phosphorvergiftung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 391. F. RÖHMANN, Chemische Untersuchung von Harn und Leber bei einem Fall von akuter Leberatrophie, Berliner klin. Wochenschr., 1888, No. 43, Sep.-Abdr. S. 4. H. BLENDERMANN, a. a. O. S. 246.

4) Vergl. H. BLENDERMANN, a. a. O. S. 251 u. ff.

Die Verbindung ist in der Form ihres Hydrates (Tyrosinhydantoinsäure)



von JAFFÉ¹⁾ auch synthetisch durch die Einwirkung von cyansaurem Kali in erhitzter wäßriger Lösung auf Tyrosin dargestellt worden.

Tyrosin und Leucin finden sich bei der Phosphorvergiftung im Urin meist nur am 6. bis 7. Tage der Krankheit, oft erst kurz vor dem letalen Ausgange, während sich vorher nur eine Vermehrung der aromatischen Oxyssäuren — ähnlich wie bei der soeben besprochenen Ueberschwemmung des Darms mit Tyrosin — feststellen läßt (vergl. S. 704).

Für den Nachweis beider Stoffe ist es von Wichtigkeit, zu wissen, daß sie sich in den meisten Fällen vollkommen in Lösung befinden. Nur bei einem besonderen Reichtum des Urins an Tyrosin erscheint dieses als Niederschlag in den bekannten garbenförmigen Nadelaggregaten (vergl. S. 31 u. 249).

Ist ein Sediment mikroskopisch als Tyrosin erkannt worden, so bedarf es zur Sicherstellung der Diagnose noch des Nachweises, daß der ausgewaschene Niederschlag in Ammoniak löslich ist und daß er, hieraus umkrystallisiert und gereinigt, die MILLON'sche und PIRIA'sche Probe giebt.

Zur Prüfung, ob gelöstes Tyrosin in einem Harn vorhanden ist, wird derselbe, nach der Entfernung etwa vorhandenen Eiweißes durch Koagulation, vollkommen mit basisch essigsaurem Blei ausgefällt, filtriert, das Filtrat durch Schwefelwasserstoff entbleit und nach dem starken Konzentrieren zur Krystallisation stehen gelassen. Hierbei findet man dann häufig auch Leucinkugeln.

Will man aber, um das Tyrosin noch sicherer zu erhalten, auf den immerhin nur mikroskopisch zu führenden Nachweis des Leucins verzichten, so ist es zweckmäßig, vor der Bleifällung den Harn mit alkoholhaltigem Aether auszuschütteln, wodurch ein großer Teil des Harnstoffs, die Phenole und aromatischen Oxyssäuren entfernt werden *).

Cystin oder das Disulfid der Amidoäthylidenmilchsäure wurde als das im Harn erscheinende Produkt einer ziemlich selten vorkommenden Stoffwechselanomalie bereits erwähnt²⁾. Ferner ist auch schon ausgeführt worden, daß die Cystinurie stets mit Ptomainurie, d. h. mit der Ausscheidung der beiden Diamine „Kadaverin“ und „Putrescin“ vergesellschaftet ist³⁾.

Es scheinen nach den vorliegenden Untersuchungen (vergl. S. 276)

1) M. JAFFÉ, Ueber die Tyrosinhydantoinsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 306.

2) Vergl. C. SCHOTTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 38.

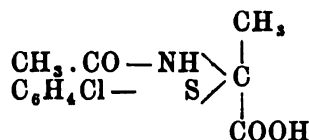
3) Vergl. S. 276, wo sich in der Anmerk. 1 die Litteratur über die Chemie des Cystins angegeben findet.

4) Vergl. E. BAUMANN u. L. v. UDŽANSKY, Ueber das Vorkommen von Diaminen, sog. Ptomainen bei Cystinurie, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 562 und Bd. 15, 1891, S. 77. L. BRINGER u. M. STADT-HAGEN, Ueber Cystinurie, Berliner klin. Wochenschr., 1889, No. 16, S. 344.

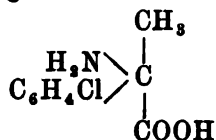
bei der in Rede stehenden Affektion Mikroorganismen besonderer Art die Eiweißfäulnis im Darm derartig zu beeinflussen, daß die eben erwähnten Diamine und daneben vielleicht noch andere Substanzen entstehen, welche zwar keine pathologischen Allgemeinerscheinungen hervorrufen, aber dennoch nach ihrer Resorption gewisse Umsetzungen in den Geweben stören.

Und zwar wird speziell die Verbrennung des nicht oxydierten, leicht abspaltbaren Eiweißschwefels beeinträchtigt (vergl. S. 725 u. 726), welcher nur zum Teil zu Schwefelsäure oxydiert wird, während ein mehr oder weniger bedeutender Anteil in organischer Bindung, und zwar als Cystin, zur Ausscheidung kommt. Dasselbe ist höchst wahrscheinlich ein intermediäres Produkt des normalen Stoffwechsels, welches in der Norm der Oxydation zu Schwefelsäure anheimfällt und nur unter gewissen Umständen als solches eliminiert wird.

Hierfür spricht namentlich die Thatsache, daß ähnlich, wie bei der Cystinurie, so auch nach der Einverleibung von halogensubstituierten Benzolen und Naphtalinen, besonders nach der Einnahme von Chlor-, Brom- oder Jodbenzol eine Substanz im Harn auftritt, welche den wesentlichen Atomkomplex des Cystins enthält¹⁾, während gleichzeitig die Ausscheidung der Schwefelsäure stark zurücktritt²⁾. Die nach der Eingabe von Chlorbenzol mit dem Urin ausgeschiedene Verbindung ist eine gepaarte Glykuronsäure, welche schon beim Behandeln mit Säuren oder Alkalien in der Kälte sowie beim Erwärmen in wäßriger Lösung in Glykuronsäure und Chlorphenylmerkaptursäure³⁾



zerfällt, welch letztere direkt aus dem angesäuerten Harn auskrystallisiert. Kocht man Chlorphenylmerkaptursäure mit verdünnten Mineralsäuren, so tritt noch einmal eine hydrolytische Zersetzung ein und unter Abspaltung von Essigsäure entsteht Chlorphenyl-cystein



1) E. BAUMANN und C. PREUSSE, Zur Kenntnis der synthetischen Prozesse im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 309. M. JAFFÉ, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 12, 1879, S. 1092. E. BAUMANN, Ueber Cystin und Cystein, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 299.

2) Vergl. besonders E. GOLDMANN, Ueber das Schicksal des Cysteins und über die Entstehung der Schwefelsäure im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 9, 1885, S. 267—269. Hier finden sich die entgegenstehenden Angaben früherer Autoren besprochen.

3) Ueber Versuche einer synthetischen Darstellung der Bromphenylmerkaptursäure vergl. F. WEISS, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 20, 1895, S. 407, sowie S. FRÄNKEL, ebendas., S. 435. Ueber „Jodphenylmerkaptursäure“ siehe E. BAUMANN u. P. SCHMITZ, ebendas., Bd. 20, 1895, S. 586.

welches ein durch den Rest des Chlorbenzols substituiertes halbes Cystinmolekül vorstellt.

Führt man ferner das leicht aus dem Cystin darstellbare und in Wasser lösliche Cystein als salzsaures Salz in den Magen ein, so erscheinen etwa $\frac{2}{3}$ des Cystinschwefels in der Form von Schwefelsäure im Harn, während $\frac{1}{3}$ allerdings als „neutraler Harnschwefel“ (vergl. S. 723 u. 727) wiedergefunden wird ¹⁾.

Während man ursprünglich das Cystin nur in der Form von Harnsteinen im Urin gefunden hatte ²⁾, machte wohl zuerst BIRD ³⁾ darauf aufmerksam, daß neben diesen Konkrementen sich oft auch Cystin im Harn aufgelöst finde, aus welchem es mit dem Uratsediment ausfallen könne.

Im normalen Urin scheint Cystin nicht einmal in Spuren vorzukommen. Hiergegen spricht schon die außerordentliche Schwerlöslichkeit dieser Substanz im Verein mit der Thatsache, daß man in den Harnsedimenten nur ungemein selten Cystin findet.

Dagegen ist es sehr wahrscheinlich, daß der normale Urin in sehr geringen Mengen eine dem Cystin oder noch mehr dem Cystein nahe stehende lösliche Verbindung enthält ⁴⁾, womit vielleicht auch die schwache Linksdrehung vieler normaler Harne im Zusammenhang steht ⁵⁾.

Denn giebt man zu normalem Harn Benzoylchlorid und Natronlauge, so fällt neben den Benzoylverbindungen der Kohlehydrate (vergl. S. 780) und den Erdphosphaten die Benzoylverbindung einer Substanz aus, welche offenbar das Natronsalz einer schwefelhaltigen Amidosäure ist. Sie läßt sich neben Benzoësäure nach dem starken Ansäuern des Harns mit Schwefelsäure mittels alkoholischen Aethers ausschütteln. Kocht man dann nach dem Verdunsten des Aethers den Rückstand mit Natronlauge und Bleiacetat, so wird hierbei allmählich Schwefelblei gebildet. In Natron gelöstes Cystin oder Cystein verhält sich genau ebenso.

Was die Quantität dieses in normalem Harn vorhandenen cystinähnlichen Körpers anbelangt, so wechseln die Mengen desselben erheblich, machen aber keineswegs einen bedeutenden Teil derjenigen schwefelhaltigen Verbindungen aus, welche nicht in der Form von Schwefelsäure vorhanden sind ⁶⁾. Man kann etwa 15 mg auf die Tagesmenge rechnen. Dagegen wird die Menge der fraglichen Sub-

1) E. GOLDMANN, a. a. O. S. 269.

2) W. H. WOLLASTON, *Annal. de Chimie*, Bd. 76, 1810, No. 21.

3) GOLDING BIRD, *Lectures on the physical and pathological characters of urinary desposits, delivered at Guy's hospital, London 1843*, übersetzt in der Handbibliothek des Auslands f. d. organisch-chemische Richtung der Heilkunde, Wien 1844, S. 61.

4) Vergl. E. GOLDMANN u. E. BAUMANN, Zur Kenntnis der schwefelhaltigen Verbindungen des Harns, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 12, 1888, S. 254.

5) Vergl. J. MAUTHNER, Ueber das optische Drehungsvermögen des Leucins und Cystins, *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 7, 1883, S. 226.

6) Vergl. E. GOLDMANN und E. BAUMANN, a. a. O., sowie die ältere Abhandlung von M. STADTHAGEN, „Ist anzunehmen, daß der normale menschliche Harn Cystin oder diesem nahe stehende Verbindungen enthalte?“ *Zeitschr. f. physiol. Chem.*, Bd. 9, 1885, S. 135.

der wäßrigen Lösung an der Luft entsteht aus dem Cystein durch Oxydation wieder unlösliches Cystin, ebenso bei der Behandlung mit schwachen Oxydationsmitteln, wie Eisenchlorid oder Jod ¹⁾).

Die Cystinurie tritt meist chronisch auf, kommt aber auch intermittierend vor, so daß cystinhaltiger Harn mit cystinfreiem abwechselt. Wiederholt hat man Cystinurie bei Mitgliedern derselben Familie konstatiert ²⁾. Die Menge des von derartigen Individuen ausgeschiedenen Cystins ist annähernd zu 0,5 bis 1 g pro Tag bestimmt worden ³⁾. Doch ist zu bemerken, daß zur Zeit eine befriedigende Methode zur quantitativen Bestimmung des Cystins noch fehlt ⁴⁾. Obgleich diese Stoffwechselanomalie das Allgemeinbefinden der davon Befallenen zunächst unbeeinflusst läßt, so sind die betreffenden Patienten doch in höchstem Maße der Gefahr ausgesetzt, daß sich in ihren Harnwegen Cystinkonglomerate bilden, welche eine erhebliche GröÙe erreichen können und im weiteren Verlaufe nicht selten zur Pyelitis und Cystitis führen.

Das Cystin ist übrigens nicht nur im Harn und dessen Konglomeraten, sondern unter pathologischen Verhältnissen von CLOËTTA ⁵⁾ SCHERER ⁶⁾ sowie von BENEKE ⁷⁾ auch in gewissen Organen, namentlich in den Nieren sowie in der Leber gefunden worden. Ferner wurde es von KÜTZ ⁸⁾ in der Pankreasdrüse vom Rind, von DRECHSEL ⁹⁾ in der Leber eines gesunden Pferdes sowie eines Delphins nachgewiesen.

Als regelmäßige Begleiter des Cystins im Harn wurden oben das **Kadaverin** und **Putrescin** genannt, deren Darstellung aus dem Urin ebenfalls schon besprochen wurde (vergl. S. 274). Andere *ptomaine* konnten bisher weder aus normalen noch aus pathologischen Harnen isoliert werden. Zwar wollen eine Reihe von Forschern bei fast allen Infektionskrankheiten giftige Stoffe aus dem Harn dargestellt haben, welche als spezifische Toxine angesprochen wurden, doch sind

1) Vergl. E. BAUMANN, Ueber Cystin und Cystein, ebendas., Bd. 8, 1884, S. 301.

2) Vergl. F. TOEL, Beobachtungen über Cystinbildung, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 96, 1855, S. 247. W. EBSTEIN, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 23, 1878, S. 138. Weitere Angaben hierüber citiert B. MESTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 139.

3) A. NIEMANN, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 18, 1876, S. 232. W. F. LÖBISCH, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 182, 1876, S. 231. B. MESTER, Beiträge zur Kenntnis des Cystins, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 138.

4) Vergl. die kritischen Bemerkungen von B. MESTER, a. a. O. S. 110 —118, sowie ferner: P. BORISSOW, Zur Bestimmung des Cystins im Harn, ebendas., Bd. 19, 1894, S. 511.

5) A. CLOËTTA, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 99, 1856, S. 300.

6) J. SCHERER, Jahresber. üb. d. Fortsch. d. Chem., 1857, S. 561.

7) F. W. BENEKE, Grundlinien der Pathologie des Stoffwechsels, Berlin 1874, S. 255.

8) E. KÜTZ, Zur Kenntnis des Cystins, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 9, 1890, S. 417.

9) Vergl. S. 511.

alle diese Angaben nichts weniger als vertrauenerweckend und ergaben auch bei Nachprüfungen¹⁾ regelmäßig negative Resultate.

Ueber die Trübungen und Niederschläge im Harn ist gelegentlich schon berichtet worden. Außer den gewöhnlichen Sedimenten, welche durch die Aenderung der Reaktion, der Temperaturverhältnisse sowie durch gewisse Umsetzungen beim Stehen des Urins bedingt werden (vergl. S. 654—657), finden sich darin von organisierten Gebilden Zelltrümmer und Epithelien, welche die sog. Nubecula bilden (vergl. S. 654).

Nur selten sind die Ausscheidungen von Xanthin (vergl. S. 697), Hippursäure (vergl. S. 718) und Calciumsulfat (vergl. S. 742), schon häufiger diejenigen von Calciumoxalat (vergl. S. 657 u. 696).

Nur bei gewissen Erkrankungen erscheinen im Harn Sedimente von Bilirubin (vergl. S. 824), Tyrosin (vergl. S. 829), Cystin (vergl. S. 832), Cholestearin (vergl. S. 797) und Fetttröpfchen (vergl. S. 795), ferner Blutkörperchen, Fibringerinnsel, Eiter, Gewebstrümmer, Harn-cylinder, Spermatozoën, Pilze und Bakterien.

Kommen dagegen Urine zur Untersuchung, welche bereits in Fäulnis übergegangen sind, so können noch eine Reihe anderer, durch bakterielle Zersetzung von Harnbestandteilen entstandener Stoffe, wie namentlich Benzoësäure (vgl. S. 717) sowie dem Indigo nahe stehende Pigmente (vergl. S. 709—714) als Niederschläge erscheinen.

Während die genannten festen Materialien entweder erst nach der Entleerung des Harns als Sedimente sich daraus abscheiden, oder aber wegen ihrer feinen Verteilung die Harnwege mit Leichtigkeit passieren, können unter gewissen, nicht näher bekannten abnormen Umständen innerhalb der Harnwege auch gröbere Niederschläge im Urin entstehen, welche dann leicht durch Apposition wachsen und zur Bildung sog. Harnsteine (Blasen- bzw. Nierensteine) Veranlassung geben²⁾.

1) Vergl. besonders M. STADTHAGEN, Ueber das Harngift, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 15, 1889, S. 383, sowie L. v. UDRAŃSKI u. E. BAUMANN, Ueber das Vorkommen von Diaminen, sog. Ptomainen etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 583. Vergl. auch M. v. NENCKI, Jahresbericht f. Tierchem., Bd. 28, 1893, S. 601, Anmerk. 2.

2) Ueber die Entstehung der Harnsteine bildeten sich die Aerzte des Altertums und namentlich diejenigen des Mittelalters die abenteuerlichsten Vorstellungen. So hielt noch THEOPHR. PARACELUS die Substanz der Harnsteine, welcher er den barbarischen, in der Folgezeit allgemein gebräuchlichen Namen „Duelech“ (Duffstein) beilegte (Sämtliche Schriften, herausg. von JOH. HUSER, Basel 1589, Bd. 5, S. 196), für ein animalisches durch den Uringest verhärtetes Harz. Merkwürdig bleibt es indessen, daß er diesen Stoff mit den gichtischen Konkretionen verglich, eine Vermutung, deren tatsächlichen Hintergrund erst viel später W. H. WOLLASTON erwies. HELMONT erklärte die Harnsteine zuerst richtig als Niederschläge ursprünglich im Harn gelöster Stoffe, welche sich daraus in ähnlicher Weise absetzten, wie etwa der Weinstein aus dem Wein oder der Borsäure aus seinen Lösungen. Vergl. J. BAPT. VAN HELMONT, De causis, modo fiendi, contentis, radice et resolutione lithiasis, Amsterodami 1648, pag. 22. Die ersten chemischen Untersuchungen über die Natur der Harnsteine sind C. W. SCHEELÉ zu verdanken, welcher in einem derartigen Gebilde

Von diesen sind wohl am häufigsten die sehr harten „Uratsteine“, welche bisweilen die Größe eines Gänseeis erreichen. Sie bestehen vorwiegend aus harnsaurem Natron, dem mehr oder weniger freie Harnsäure beigemischt ist. Ihre Oberfläche ist nur wenig rau, und graugelb bis dunkelbraunrot gefärbt. Auf dem Bruch erscheinen sie durch Verschiedenheit der Färbung und Konsistenz als mehr oder weniger deutlich geschichtete Gebilde, von denen bisweilen die oberen Lagen sich schalenförmig ablösen lassen. Sehr kleine Harnsäurekonkremente, welche sich zwar innerhalb der Harnmenge bilden, aber noch entleert werden können, sind als „Harngrieß“ oder „Harnsand“ bekannt.

Noch härter als die Uratsteine sind die weniger häufigen „Oxalatsteine“, die vorwiegend oder ausschließlich aus Calciumoxalat sich zusammensetzen. Sie sind entweder groß und dann rau und höckerig, sowie nicht selten durch kleine Blutungen, welche sie veranlassen, braunrot gefärbt (Maulbeersteine), oder man findet sie klein und dann weiß und glatt. Auf dem Bruch erscheinen die Oxalatsteine deutlich krystallinisch.

Bedeutend weicher als die beiden genannten Steinarten sind die oft sehr großen, nicht gerade seltenen, weißen bis grauen „Phosphatsteine“. Sie bestehen aus Calciumphosphat, welchem oft phosphorsaure Ammoniak-Magnesia in größerer oder geringerer Menge beigemischt ist. Im allgemeinen sind die Phosphatsteine an ihrer Oberfläche rau. Sie besitzen meist ein amorphes, blättriges Gefüge, doch kommen auch krystallinische Exemplare vor, welche dann lediglich aus Calciumphosphat bestehen.

Calciumkarbonatsteine, nur aus dieser Substanz bestehend, sind beim Menschen selten, dagegen bei den Pflanzenfressern öfter angetroffen worden. Ihre Konsistenz, Farbe und sonstige Beschaffenheit erinnert durchaus an leicht zerbröckelnde Kreide.

Cystinsteine, deren eigentümliches Material zuerst WOLLASTON¹⁾ im Jahre 1810 erkannte (vergl. S. 831), kommen in Fällen von chronischer oder intermittierender Cystinurie bei Menschen und Hunden vor. Man findet sie sowohl im Nierenbecken, als auch in der Harnblase. Meist sind die Cystinsteine multipel und dann höchstens bohnen groß, doch hat man auch Konkreme bis zum Umfange eines Hühnereies gefunden, deren Gewicht ca. 50 g betrug. Die Gebilde sind wachsw weich, gelblich, meist glatt und zeigen auf dem Durchschnitt ein krystallinisches Gefüge sowie einen wachsartigen Glanz.

Nur in vereinzelten Fällen sind gefunden worden: Ammoniumuratesteine. Sie sind sehr weich, klein und hellgelb. Ferner Cholestearinsteine, welche äußerlich den Cystinstensteinen sehr

1776 die Harnsäure entdeckte und dieselbe dann auch aus dem Urin gewann (vergl. S. 679). Noch in demselben Jahre konstatierte weiter T. BERGMAN (Prof. d. Chem. zu Upsala) einen Phosphatstein in der menschlichen Blase (Nov. Act. Upsal. 1776). Umfassende Untersuchungen lieferten bald darauf W. H. WOLLASTON (On gouty and urinous concretions, Philosoph. Transact., 1797), sowie A. F. FOURCROY und L. N. VANQUELIN (Sur l'analyse des calculs urinaires humains, Annal. de Chim., Bd. 31 u. 32, 1799).

1) W. H. WOLLASTON, Annal. de Chim., Bd. 76, 1810, No. 21.

ähnlich sind. Sie können eine beträchtliche Größe erreichen. Ein von HORBACZEWSKI¹⁾ untersuchter Stein, welcher aus der Harnblase eines 6-jährigen Mädchens stammte, wog über 25 g.

Ungemein selten sind eigentümliche, auffallend leichte und knetbare Konkreme, welche vorwiegend aus Fett bestehen, daneben auch Kalk- und Magnesiaseifen sowie Eiweiß enthalten. Derartige Gebilde sind schon lange bekannt und als Urostealithe beschrieben worden²⁾. Ihre Existenz wurde zwar von KRUKENBERG³⁾ geleugnet, ist aber neuerdings von HORBACZEWSKI⁴⁾ außer jeden Zweifel gestellt.

Auch Steine, welche aus Xanthin bestanden, sind einigemal, und zwar zuerst von ALEXANDER MARCET im Jahre 1817 (vergl. S. 697) gefunden worden⁵⁾, was bei der Schwerlöslichkeit dieser Substanz nicht zu verwundern ist. Schließlich soll erwähnt werden, daß mehrere Fälle bekannt sind, in denen Harnblasen- und Nierensteine vorwiegend Indigo enthielten⁶⁾.

Häufig besitzen die Harnsteine ein aus Zelltrümmern und Schleim bestehendes Gerüst, und in sehr vielen Fällen lassen sich bei ihnen ein oder mehrere Kerne von äußeren Anlagerungen unterscheiden. Solche Kerne können nach vielfachen Befunden auch in die Harnblase gelangte Fremdkörper vorstellen.

Nur selten besteht ein Stein aus einem einzigen Material, wenn auch in den meisten Fällen eine bestimmte Substanz ganz erheblich überwiegt. Weniger häufig sind wirkliche Mischformen, bei denen zwei oder mehrere der steinbildenden Harnbestandteile, ohne erhebliches Ueberwiegen einer bestimmten Substanz, in schalenförmiger Anordnung über einander abgelagert sind. Die Entstehung derartiger Mischformen ist offenbar auf verschiedene Ursachen zurückzuführen.

1) J. HORBACZEWSKI, Analyse zweier seltener Harnsteine, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 339. Vergl. auch die älteren Mitteilungen hierüber von L. GÜTERBOCK, Berliner klin. Wochenschr., 1871, No. 49, S. 591 und Virchow's Arch., Bd. 66, 1876, S. 273, sowie von P. REICH, Virchow-Hirsch's Jahresber., 1875, II, S. 255.

2) J. F. HELLER, Urostealith, ein neuer Körper als Harnstein, Arch. f. physiol. u. pathol. Chemie u. Mikroskopie, Bd. 2, 1845, S. 1. X. LANDERER, Ueber Urrhodin und Urostearin aus dem Harnsteine eines Kindes, Arch. d. Pharmacie, Bd. 120, 1852, S. 151. W. MOORE, Dublin Quart. Journ., 1854 sowie Arch. f. physiol. u. pathol. Chemie u. Mikroskopie, N. F. Bd. 3, 1854, S. 413. Vergl. ferner A. VIDAU, Journ. de Pharm. et de Chim., Bd. 25, 1877, S. 122.

3) W. KRUKENBERG, Ueber den sog. Urostealith und das sog. Urostearin, Chemische Untersuchungen zur wissenschaftlichen Medizin, Jena 1888, Heft 2, S. 239.

4) J. HORBACZEWSKI, a. a. O. Bd. 18, 1894, S. 335.

5) Vergl. ferner F. WÖHLER und J. LIEBIG, Poggendorff's Annal. d. Phys. u. Chem., Bd. 41, 1837, S. 393. Die weitere Litteratur findet sich bei G. STÄDELER, Ueber das Xanthin, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 111, 1859, S. 28.

6) J. F. HELLER, dessen Arch. f. physiol. u. pathol. Chemie u. Mikroskopie, Bd. 3, 1846, S. 21. M. W. ORD, Berliner klin. Wochenschr. 1878, No. 25, S. 365. H. CHIARI, Prager med. Wochenschr., Bd. 50, 1888, S. 541.

Unter anderem kann man sich vorstellen, daß zunächst aus irgend welchen Gründen ein Uratsteine sich bildet. Kommt es dann in der Folge zu einer Cystitis, welche durch Infektion mit alkalischer Harn-gärung kompliziert ist, so werden sich auf dem Uratsteine nunmehr sekundär Erdphosphate niederschlagen. Nach der Beseitigung des Blasenkatarrhs können schließlich von neuem Urate oder ein anderes Material auf die Zone der Phosphate abgelagert werden.

Bei der Untersuchung der Harnsteine ist es natürlich von Interesse, auch die Zusammensetzung ihrer verschiedenen Schichten zu ermitteln. Zu diesem Zweck muß man die Konkreme durchsägen und das Material der einzelnen Zonen, falls solche vorhanden sind, mechanisch von einander trennen. Nach dem Pulvern der verschiedenen Substanzen ist ihre Natur durch das Verhalten beim Erhitzen auf dem Platinblech, gegen die verschiedenen Lösungsmittel und schließlich durch die speziellen Reaktionen leicht festzustellen¹⁾.

Die Ursachen der Stein- und Griesbildung sind, wie schon angedeutet, dunkel. Indessen will man seit alter Zeit eine Verminderung namentlich der Griesbildung durch andauerndes Einnehmen von kohlensauren Alkalien gesehen haben, so daß, hiernach zu urteilen, eine zu stark saure Reaktion des Harns als Ursache der Konkrementbildung zu betrachten wäre. Dies bezieht sich ersichtlich aber nur auf die Uratsteine, während auf die Entstehung der viel selteneren Phosphatsteine eine alkalische Harnreaktion gerade befördernd einwirken müßte²⁾.

Zufällige Harnbestandteile können gelegentlich alle möglichen Substanzen werden, wenn sie unbeabsichtigt mit der Nahrung oder als Medikamente in den Organismus gelangen.

Soweit solche Fremdkörper nicht vollkommen zur Verbrennung kommen, werden sie entweder, wie im allgemeinen die anorganischen Stoffe, unverändert ausgeschieden, oder es erscheinen ihre Oxydationsprodukte im Harn, wobei nicht selten eine gleichzeitige Spaltung des eingeführten Stoffs zu konstatieren ist.

Vielfach treten auch die heterogenen Substanzen, bzw. ihre Spaltungs- und Oxydationsprodukte als gepaarte Verbindungen im Urin zu Tage, indem sie durch die Bindung an Schwefelsäure, Glykuronsäure oder Glykokoll zu nicht giftigen indifferenten Substanzen umgestaltet werden. Manche Stoffe saurer Natur werden nach ihrer Einnahme auch als Harnstoffverbindungen (Ureide) ausgeschieden.

Soweit diesen Verhältnissen eine erhebliche physiologische Bedeutung zukommt, sind sie bereits verschiedentlich besprochen worden. Nur der Vollständigkeit wegen sollen hier die Resultate der ungemein zahlreichen Untersuchungen, welche die Schicksale der in den Tierkörper eingeführten heterogenen Stoffe betreffen, noch einmal kurz zusammengefaßt werden.

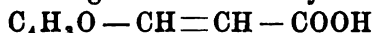
1) Eingehende Vorschriften über die qualitative und quantitative Analyse von Harnkonkrementen finden sich in HOPPE-SEYLER u. THIERFELDER's Handbuch, 1893, S. 385—391, sowie in NEUBAUER u. VOGEL's Harnanalyse, 1890, S. 375—377.

2) Vergl. hierüber schon F. MAGENDIE, Physiologisch-medizinische Untersuchungen über Ursachen, Symptome und Behandlung des Grieses und Blasensteins, a. d. Französischen von J. G. ZÖLLNER, Leipzig 1820.

Im allgemeinen läßt sich behaupten, daß die Substanzen der Fettgruppe leichter im Tierkörper verbrennbar sind als die Benzolderivate. Ausnahmen hiervon machen nur verhältnismäßig wenige Verbindungen.

So werden die niedrigsten Glieder der **Fettsäurereihe**, besonders die Ameisensäure und Essigsäure, nur schwer oxydiert. Ein gewisser Anteil derselben findet sich nach ihrer Einnahme regelmäßig im Harn (vergl. S. 793). Noch erheblich schwerer scheint die Oxalsäure den oxydierenden Kräften der Gewebe zugänglich zu sein (vergl. S. 695). Ihr soll sich die Weinsäure anschließen, welche wenigstens im Körper des Hundes und des Kaninchens nur unvollkommen verbrennbar ist¹⁾. Trichloressigsäure und Trichlorbuttersäure werden zum Teil unter Abspaltung von Salzsäure zersetzt²⁾.

Die Aldehyde der Fettreihe verhalten sich ersichtlich wie die betreffenden Säuren. Sie werden leicht und vollständig verbrannt. Auffallend ist dagegen das Verhalten des den aromatischen Verbindungen schon nahe stehenden Aldehyds der Pyroschleimsäure (Brenzschleimsäure), des sog. Furfurols³⁾ $C_4H_3O \cdot C_5H_4O$. Dieses wird Säugern eingegeben, zwar zum Teil zu Pyroschleimsäure $C_4H_3O \cdot COOH$ oxydiert, ein anderer Teil geht in Furfurakrylsäure



über. Letztere entsteht vielleicht durch die partielle, aber ungleichmäßige Oxydation zweier Furfurolmoleküle, welche dann zu einer ungesättigten Verbindung zusammentreten. Jedoch geht weder die Pyroschleimsäure noch die Furfurakrylsäure als solche in den Harn über. Beide Säuren paaren sich vielmehr vorher in den Geweben unter Austritt von Wasser mit Glykokoll, so daß sie als Pyromykrsäure ($C_7H_7NO_4$) bzw. als Furfurakrylglykokoll ($C_9H_9NO_4$) zu Tage treten. Im Organismus der Hühner dagegen erscheint verfüttertes Furfurol lediglich als Pyromucinornithursäure ($C_{16}H_{16}N_2O_6$), welche beim Kochen mit Salzsäure in Pyroschleimsäure und in Ornithin (vergl. 719) zerfällt.

Der Aethylalkohol und andere ein- und mehrwertige primäre und sekundäre Alkohole, wie z. B. das Glycerin, verschwinden, wenn man sie in kleinen Mengen einverleibt, vollständig im Organismus, während von größeren Dosen ein geringer Anteil unverändert die Nieren passiert. Nach JAFFÉ⁴⁾ soll besonders der Mannit ziemlich leicht in den Harn übergehen.

Ungemein schwer dagegen sind die tertiären und alle halogen-

1) J. POHL, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 37, 1896, S. 413.

2) HEINRICH MAYER, Ueber Trichloressigsäure und Trichlorbuttersäure, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 21, 1886, S. 97, sowie A. KAST, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 11, 1887, S. 284.

3) Vergl. M. JAFFÉ u. R. COHN, Ueber das Verhalten des Furfurols im tierischen Organismus, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 20, 1887, S. 2311.

4) M. JAFFÉ und R. COHN, Ueber das Verhalten des Furfurols im Stoffwechsel der Hühner, ebendas., Bd. 21, 1888, S. 3461.

5) M. JAFFÉ, Ueber das Vorkommen von Mannit im normalen Hundeharn, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 297.

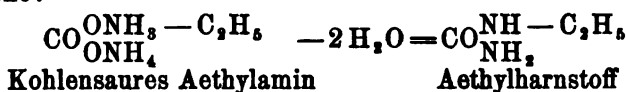
substituierten Alkohole oxydierbar, wie dies namentlich vom tertiären Amyl- und Butylalkohol, bzw. von Trichloräthyl- und Trichlorbutylalkohol bekannt ist. Derartige schwer verbrennbare Alkohole erscheinen, wenigstens beim Kaninchen, als gepaarte Glykuronsäuren im Harn (vergl. S. 264). Durch die künstliche Bindung an Schwefelsäure endlich werden sämtliche Alkohole gegen die oxydierenden Agentien der Gewebe äußerst widerstandsfähig. So erscheinen eingegebene Salze der Äthylesterschwefelsäure fast in ihrer ganzen Menge wieder im Harn (vergl. S. 263).

Die halogensubstituierten Aldehyde, wie das Chloral und das Butylchloral verhalten sich wie die entsprechenden chlor-substituierten Alkohole. An Glykuronsäure gebunden werden sie mit dem Harn als Trichloräthylglykuronsäure (Urochloralsäure), bzw. als Trichlorbutylglykuronsäure (Urobutylchloralsäure) ausgeschieden. Dieser Bindung der halogensubstituierten Aldehyde geht also auffallenderweise ein Reduktionsprozeß voraus, indem zunächst erst die betreffenden Alkohole gebildet werden¹⁾.

Gleich dem Harnstoff passieren auch andere ähnlich konstituierte Säureamide, wie das Acetamid, unverändert den Organismus des Menschen²⁾.

Daß dagegen an diesen und an Säuger verfütterte Harnsäure als Harnstoff, an Vögel gegebener Harnstoff als Harnsäure im Urin erscheint, ist eingehend erörtert worden (vergl. S. 661—662).

Die substituierten Ammoniak, wie das Methylamin und Äthylamin, werden, wenn man sie in der Form von Karbonaten verabreicht, größtenteils zu Ammoniumkarbonat verbrannt und vermehren die Harnstoffbildung. Nur ein gewisser Anteil erscheint nach den Untersuchungen von SCHMIEDEBERG³⁾ im Urin als substituierte Harnstoffe:



Die verfütterten Xanthinbasen gehen im Organismus der Säuger

1) Vergl. besonders J. v. MERING, Ueber das Verhalten des Chloralhydrats und Butylchloralhydrats im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 6, 1882, S. 480 sowie „Zur Kenntnis der Reduktionsprozesse im Tierkörper“, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 15, 1882, S. 1019. E. KÜLZ, Ueber die Schicksale des Chloralhydrats und Butylchloralhydrats im Tierkörper, Pflüger's Arch., Bd. 28, 1882, S. 506. R. KÜLZ, Ueber die chlorhaltigen Spaltungsprodukte der Urochloralsäure und Urobutylchloralsäure, ebendas., Bd. 33, 1884, S. 221.

2) O. SCHULTZEN u. M. NENCKI, Zeitschr. f. Biol., Bd. 8, 1872, S. 124. Ebenso verhalten sich viele Säureimide, wie das Biuret und seine Abkömmlinge. Andere Säureimide, wie das Succinimid, die Cyanursäure (Trikarbimid), die Parabansäure, das Alloxan und das Alloxantin werden vollkommen zerstört. Vergl. F. KOEHN, Ueber das Verhalten einiger Säureimide im tierischen Organismus, Inaug.-Diss. Rostock 1894.

3) O. SCHMIEDEBERG, Ueber das Verhältnis des Ammoniaks und der primären Monaminbasen zur Harnstoffbildung, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 8, 1878, S. 1.

wohl zunächst in Harnsäure und weiter in Harnstoff über¹⁾. Ebenso scheinen sich in den meisten Fällen die Muttersubstanzen der Xanthinbasen, die Kernnukleine zu verhalten²⁾. In anderen Fällen war allerdings nach Genuß von Kernnukleinen (Kalbsthymus) nur einseitig die Harnsäureausscheidung vermehrt, also der Uebergang der Xanthinbasen in Harnstoff nur ein unvollständiger³⁾. Hiernach ist anzunehmen, daß bei den verschiedenen Individuen die Umsetzung der aufgenommenen Kernnukleine mit verschiedener Energie erfolgt⁴⁾.

Viel resistenter erweisen sich dagegen im Tierkörper die Methyl-derivate des Xanthins, nämlich das Theobromin (Dimethylxanthin) und das Koffein (Trimethylxanthin) vergl. S. 56 u. 698).

Diese beiden Substanzen erscheinen zum Teil unverändert im Harn⁵⁾. Ein anderer Anteil dagegen erfährt unter Abspaltung einer, bezw. zweier Methylgruppen eine Umwandlung in Methylxanthin⁶⁾, welches aus dem Urin isoliert wurde. Letzteres ist mit dem Heteroxanthin (vergl. S. 698—699) identisch⁷⁾, so daß wahrscheinlich auch dessen Muttersubstanz in den höher methylierten Xanthinderivaten der Pflanzennahrung zu suchen wäre.

Die Amidosäuren der Fettreihe scheinen größtenteils, nach dem Verhalten des Leucins, Glykokolls und der Asparaginsäure zu schließen, durch Verbrennung in Ammoniumkarbonat überzugehen, welches infolge synthetischer Vorgänge in der Leber bei den Säugern als Harnstoff, bei den Vögeln und Reptilien dagegen als Harnsäure in den Urin befördert wird (vergl. S. 661—662).

1) M. NENCKI u. N. SIEBER, Pflüger's Arch., Bd. 31, 1883, S. 347. M. STADTHAGEN, Virchow's Arch., Bd. 109, 1887, S. 417. An Vögel verfütterte Xanthinbasen dagegen erscheinen als Harnsäure im Urin. Vergl. hierüber W. v. MACH, Ueber die Bildung von Harnsäure aus Hypoxanthin (bei entlebten Gänsen), Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 24, 1888, S. 389.

2) M. STADTHAGEN, a. a. O. G. GUMMICH, Ueber die Aufnahme der Nukleine im tierischen Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 510.

3) W. WEINTRAUD, Ueber den Einfluß des Nukleins der Nahrung auf die Harnsäureausscheidung, Berliner klin. Wochenschr., 1895, No. 19 sowie Du Bois Arch., 1895, S. 382. W. CAMERER, Harnsäure, Xanthinbasen und Phosphorsäure im menschlichen Urin, Zeitschr. f. Biol., N. F. Bd. 15, 1896, S. 139.

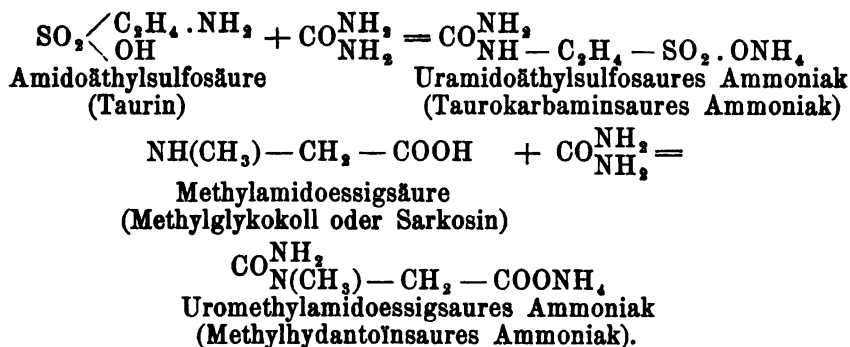
4) Vergl. F. UMBER, Ueber den Einfluß nukleinhaltiger Nahrung auf die Harnsäurebildung, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 29, 1896, S. 174.

5) E. ROST, Ueber die Ausscheidung des Koffeins und des Theobromins aus dem Tierkörper, Preisschr. d. med. Fakultät zu Heidelberg, 1894, sowie Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 36, 1895, S. 56. Vergl. auch St. BONDSYŃSKI und R. GOTTLIEB, Ueber Xanthinkörper im Harn des Leukämikers, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 36, 1895, S. 133.

6) St. BONDSYŃSKI u. R. GOTTLIEB, Ueber Methylxanthin, ein Stoffwechselprodukt des Theobromins und Koffeins, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 28, 1895, No. 9, S. 1113 sowie a. a. O. S. 133.

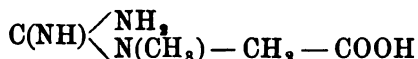
7) Vergl. St. BONDSYŃSKI und R. GOTTLIEB, Ueber die Konstitution des nach Koffein und Theobromin im Harne auftretenden Methylxanthins, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 37, 1896, S. 387.

Hiervon sind indessen einige Amidosäuren ausgenommen, welche, wie das Taurin¹⁾ und bis zu einem gewissen Grade auch das Sarkosin²⁾, schwer verbrennbar sind. Soweit beide Substanzen nicht unverändert den Körper passieren, werden sie durch eine Bindung an Harnstoff in sog. „Uramidosäuren“ übergeführt, welche man auch künstlich durch Erwärmen von Harnstoff und Amidosäuren in Barytwasser darstellen kann³⁾:



Doch ist zu bemerken, daß an Kaninchen verfüttertes Taurin vollkommen verbrannt wird. Der Schwefel dieser Substanz erscheint als Schwefelsäure und Thioschwefelsäure im Harn.

Vom Kreatin



endlich wurde schon mitgeteilt (vergl. S. 432), daß es nach der Einnahme nur eine Wasserabspaltung erfährt und als Kreatinin im Harn erscheint.

Von den Kohlenwasserstoffen ist namentlich das Verhalten der halogensubstituierten Methane studiert worden⁴⁾. Dieselben werden zum Teil verbrannt, indem nach der Einnahme von Chloroform, Bromoform, Jodoform und Tetrachlorkohlenstoff die be-

1) E. SALKOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 58, 1873, S. 461 sowie Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 6, 1873, S. 749.

2) Vergl. besonders J. SCHIFFER, Ueber das Schicksal des Sarkosins im menschlichen Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 5, 1881, S. 257, wo sich die ältere Litteratur angegeben findet. Vergl. ferner ebendas., Bd. 7, 1883, S. 479.

3) F. HOPPE-SEYLER und E. BAUMANN, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 84.

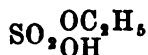
4) E. HARNACK und J. GRÜNDLER, Berliner klin. Wochenschr., 1883, S. 723. A. ZELLER, Ueber die Schicksale des Jodoforms und Chloroforms im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 70. A. KAST, Ueber die Schicksale einiger organischer Chlorverbindungen im Organismus, ebendas., Bd. 11, 1887, S. 277. M. QUAEDEVLIË, Die Schicksale des äußerlich angewandten Jodoforms und Jodols, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchemie, Bd. 17, 1887, S. 218. C. BINZ, Zur Umwandlung des Bromoforms im Warmblüter, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 28, 1891, S. 201. H. ZEEHUISEN, Ueber die Umwandlung des Jodoforms im Tierkörper, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 23, 1893, S. 91.

treffenden Halogene als Chloride, Bromide und Jodide im Harn erscheinen. Ein anderer Teil der Kohlenwasserstoffe wird, namentlich bei Einfuhr großer Mengen, unverändert ausgeschieden.

Aehnlich wie die Methanderivate verhält sich das Methylchlorid ¹⁾.

Das Verhalten der schwefelhaltigen Verbindungen der Fettreihe im Organismus ist S. 726—728 im allgemeinen schon besprochen worden.

Sie sind sämtlich gegenüber den oxydierenden Kräften des Tierkörpers resistent, falls der Schwefel nicht direkt an Kohlenstoff gebunden ist. Deshalb erscheinen auch die Aetherschwefelsäuren der Fettreihe, wie die Aethylesterschwefelsäure



(vergl. S. 263 sowie S. 839) unverändert im Harn, wenn man sie einem Tiere einverleibt.

Diejenigen Schwefelverbindungen dagegen, bei denen der Schwefel direkt an Kohlenstoff gebunden ist, bleiben entweder ebenfalls intakt, oder sie werden mehr oder weniger weitgehend oxydiert, was von den übrigen, zum Teil bereits früher (vgl. S. 727) erörterten Atomgruppierungen des Moleküls abhängt.

Als leicht verbrennbar zu Schwefelsäure, bezw. Thioschwefelsäure wurden schon erwähnt: Oxaethylsulfosäure [Isaethionsäure] ²⁾



Thioglykolsäure ³⁾ $\text{CH}_2 - \text{SH} - \text{COOH}$ sowie Karbaminthiolsäure-Aethylester [Thiourethan] ⁴⁾.

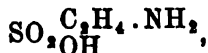


Diesem schließt sich das Aethylmerkaptan ⁵⁾ $\text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{SH}$ an, sowie wahrscheinlich auch der Thiokarbaminsäure-Aethylester [Xanthogenamid] ⁶⁾



so weit sich dies bei der Giftigkeit der Substanz feststellen läßt.

Dagegen werden nicht zu Schwefelsäure oxydiert: Taurin ⁷⁾



1) Vergl. A. KAST, a. a. O. Bd. 11, 1887, S. 283 u. 284.

2) Vergl. S. 726.

3) Vergl. S. 727.

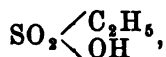
4) Vergl. S. 727.

5) Vergl. W. J. SMITH, Weiteres über die Schwefelsäurebildung im Organismus, Pflüger's Arch., Bd. 57, 1895, S. 418.

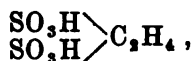
6) W. J. SMITH, Ueber das Verhalten von Karbaminthiolsäureäthylester und Thiokarbaminsäureäthylester, Pflüger's Arch., Bd. 53, 1893, S. 481.

7) Vergl. S. 728.

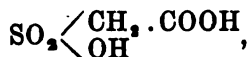
Aethylsulfosäure ¹⁾



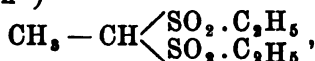
Aethyldisulfosäure ¹⁾



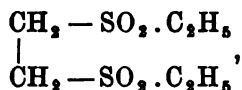
Sulfoessigsäure ²⁾



Aethylidendiäthylsulfon ³⁾



Aethylendiäthylsulfon ⁴⁾



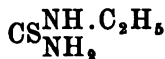
Diäthylsulfon, Methylendisulfon und Aethylendisulfon ⁵⁾, Aethylsulfid ⁶⁾



ferner der Schwefelharnstoff



und seine Substitutionsprodukte ⁷⁾, so weit dieselben — wie der Aethylschwefelharnstoff



und Dimethylschwefelharnstoff



— nicht besonders giftig und daher zu Stoffwechseluntersuchungen geeignet sind. Ebenso verhält sich die α -Thiophensäure $\text{C}_4\text{H}_3\text{S}-\text{COOH}$, welche mit Glykokoll gepaart als Thiophenursäure im Urin erscheint ⁸⁾. Die Thiophensäure müßte eigentlich nach den früher mitgetheilten Grundsätzen (vergl. S. 727) leicht oxydierbar sein. Indessen ist zu

1) E. SALKOWSKI, Virchow's Arch., Bd. 66, 1876, S. 313.

2) W. J. SMITH, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 5.

3) W. J. SMITH, Ueber das Verhalten einiger schwefelhaltiger Verbindungen im Stoffwechsel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 465.

4) E. BAUMANN und A. KAST, Ueber die Beziehungen zwischen chemischer Konstitution und physiologischer Wirkung bei einigen Sulfonen, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 54, sowie W. J. SMITH, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 466.

5) E. BAUMANN und A. KAST, a. a. O. S. 68.

6) W. J. SMITH, Pflüger's Arch., Bd. 55, 1894, S. 542.

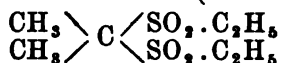
7) K. LANGE, Ueber das Verhalten der Schwefelharnstoffe im tierischen Körper, Inaug.-Diss. Rostock 1892.

8) M. JAFFÉ und H. LEVY, Ueber die Glykokollverbindung der α -Thiophensäure (α -Thiophenursäure) und ihre Entstehung im Tierkörper, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 21, 1888, S. 3458.

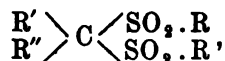
bedenken, daß die Substanzen der Thiophengruppe in ihren Bindungsverhältnissen und daher auch in Bezug auf ihre Widerstandsfähigkeit weniger der Fettreihe, als den Benzolderivaten nahe stehen.

Während die genannten Körper unverändert, bezw. mit Harnstoff (Taurin) oder mit Glykokoll (Thiophensäure) gepaart im Urin zu Tage treten, und ebenso eingegebenes Thiophen C_4H_4S unverbrannt zur Ausscheidung kommt¹⁾, erfahren gewisse andere schwefelhaltige Substanzen im Organismus wenigstens eine partielle Oxydation. Sie nehmen Sauerstoff auf, ohne indessen zu Schwefelsäure verbrannt zu werden.

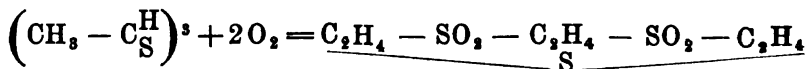
So geht der Schwefel des Sulfonals (Dimethylmethan-Diäthylsulfon)



in Aethylsulfosäure über²⁾). Ebenso verhalten sich offenbar die übrigen Ketondisulfone³⁾



von denen besonders das Trional und Tetronal bekannt sind. Der Triacetsulfaldehyd wird zu Disulfonsulfid oxydiert⁴⁾:



Die Nitrile der Fettreihe mit Einschluß der Blausäure werden im tierischen Organismus in die betreffenden Rhodanverbindungen übergeführt und als solche mit dem Harn ausgeschieden⁵⁾. Dieselbe Synthese läßt sich auch künstlich erreichen. Denn digeriert man Cyankalium bei Körpertemperatur und schwach alkalischer Reaktion mit Eiweißstoffen, so spaltet sich aus letzteren der leicht eliminierbare Schwefel ab und es entsteht Rhodankalium⁶⁾.

Die Schicksale, welche die **aromatischen Verbindungen** im Tierkörper erfahren, sind wiederholt Gegenstand eingehender Besprechungen gewesen. Namentlich wurde schon darauf hingewiesen, daß nur wenige Benzolderivate den Organismus passieren, ohne sich auf diesem Wege mit gewissen, in den Geweben entstehenden Stoffen, namentlich mit Schwefelsäure, Glykuronsäure, Glykokoll oder Harnstoff gepaart zu haben. Außerdem finden vielfach auch Sauerstoffaufnahmen, Abspaltungen und Verbrennungen von Seitenketten, ausnahmsweise wohl auch Reduktionsprozesse statt.

Trotz der verhältnismäßig großen Beständigkeit des Benzolkerns ist derselbe im Organismus doch keineswegs absolut resistent. Ein-

1) A. HEFFTER, Ueber das Verhalten des Thiophens im Tierkörper, Pflüger's Arch., Bd. 39, 1886, S. 420.

2) W. J. SMITH, Ueber das physiologische Verhalten des Sulfonals, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 7.

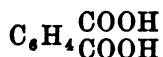
3) E. BAUMANN und A. KAST, a. a. O. S. 68.

4) W. J. SMITH, a. a. O. S. 463.

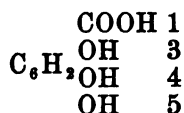
5) S. LANG, Ueber die Umwandlung des Acetonitrils und seiner Homologen im Tierkörper, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 34, 1894, S. 247.

6) W. PASCHELES, Versuche über die Umwandlung der Cyanverbindungen im Tierkörper, ebendas., Bd. 34, 1894, S. 281.

zelne Verbindungen, wie die Benzoësäure ¹⁾ und Salicylsäure ²⁾, werden allerdings nur wenig angegriffen, in den meisten Fällen dagegen kommt eine deutlich nachweisbare Menge der eingeführten Substanzen, wie z. B. vom Phenol ³⁾, vollkommen zur Verbrennung. Nur selten erfährt ein sehr großer Bruchteil einer aromatischen Verbindung gänzliche Zerstörung im Tierkörper, wie dies von verfütterter Phtalsäure ⁴⁾



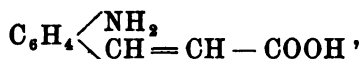
Gallussäure



und besonders von der nur allmählich resorbierbaren Gerbsäure [Digallussäure] ⁵⁾ bekannt ist. Dagegen werden das Tyrosin und andere aromatische Amidosäuren, welche in der Seitenkette drei Kohlenstoffatome besitzen, wie die Phenylamidopropionsäure



sowie die Amidozimmtsäure



mit Leichtigkeit zu Kohlensäure und Wasser oxydiert ⁶⁾. Aehnlich verhalten sich offenbar die aromatischen Atomkomplexe, welche im Eiweißmolekül enthalten sind. Endlich mag noch erwähnt werden, daß von den isomeren Biderivaten des Benzols die Orthoverbindungen, in Analogie mit ihrem Verhalten außerhalb des Organismus, auch im Tierkörper leichter zerstörbar sind, als die entsprechenden Verbindungen der Meta- und Parareihe ⁷⁾.

1) Vergl. W. v. SCHRÖDER, Ueber die Bildung der Hippursäure etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 329.

2) U. MOSO, Quantitative Untersuchungen über die Ausscheidung der Salicylsäure und der Umwandlungsprodukte des Benzylamins aus dem tierischen Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1889, S. 267.

3) Vergl. F. SCHAFFER, Ueber die Ausscheidung des dem Tierkörper zugeführten Phenols, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 21, 1878, S. 282. E. TAUBER, Beiträge zur Kenntnis über das Verhalten des Phenols im Organismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1879, S. 369 u. 370. A. AUERBACH, Virchow's Arch., Bd. 77, 1879, S. 226. Vergl. auch D. DE JONGE, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 184 u. 185.

4) N. JUVALTA, „Ist der Benzolkern im Tierkörper zerstörbar?“, ebendas., Bd. 13, 1888, S. 26.

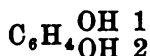
5) Vergl. C. TH. MÖRNER, Zur Kenntnis des Verhaltens der Gallus- und Gerbsäure im Organismus, ebendas., Bd. 16, 1892, S. 267. Hier findet sich auch die ältere Litteratur über diesen Gegenstand.

6) Vergl. die Litteraturangaben S. 262, Anmerk. 8 u. 9.

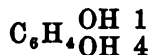
7) Vergl. besonders R. COHN, Ueber das Auftreten acetylierter Verbindungen nach Darreichung von Aldehyden, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 295.

Die Kohlenwasserstoffe können zu Phenolen oxydiert werden, welche letztere dann mit Schwefelsäure gepaart im Harn erscheinen ¹⁾.

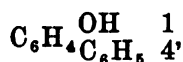
So geht in den Magen gebrachtes Benzol in Phenol und weiter in Brenzkatechin



und Hydrochinon



über ²⁾. Diphenyl ³⁾ $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{C}_6\text{H}_5$ bildet Paraoxydiphenyl



Naphtalin C_{10}H_8 wird zu Naphtol ⁴⁾ $\text{C}_{10}\text{H}_7 \cdot \text{OH}$.

In anderen Fällen erfolgt die Sauerstoffaufnahme bei vorhandenen Seitenketten in den letzteren, so daß darin Wasserstoffatome durch das alkoholische Hydroxyl ersetzt werden.

Hierher gehört der Uebergang des Indols



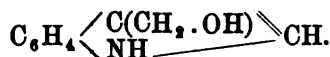
und des Skatols



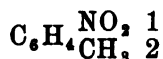
in Indoxyl



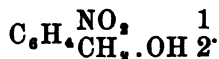
bezw. in Skatoxyl ⁵⁾



Ferner bildet in ähnlicher Weise Orthonitrotoluol ⁶⁾



den Orthonitrobenzylalkohol



1) Ueber das Verhalten der monohalogensubstituierten Benzole vergl. S. 830.

2) Vergl. S. 265, Anmerk. 3.

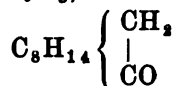
3) K. KLINGENBERG, Studien über die Oxydationen aromatischer Substanzen im tierischen Organismus, Inaug.-Diss. Rostock 1891.

4) M. LESNIK und M. NENCKI, Ueber das Verhalten des Naphtols im Organismus, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 19, 1886, S. 1534.

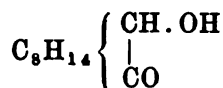
5) Vergl. S. 263.

6) M. JAFFE, Zur Kenntnis der synthetischen Vorgänge im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 56.

Endlich geht Diphenylmethan ¹⁾ $C_6H_5 - CH_2 - C_6H_5$ in Oxydiphenylmethan $C_6H_5 - CH.OH - C_6H_5$, sowie der Kampher ²⁾



in Kampherol



über.

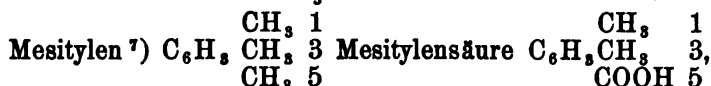
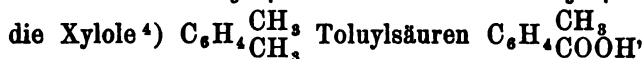
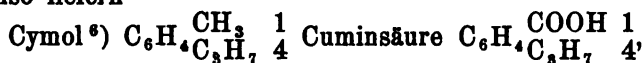
Offene Seitenketten der Kohlenwasserstoffe mit oder ohne alko-
holischem Hydroxyl werden sehr häufig gänzlich verbrannt und durch
die Karboxylgruppe ersetzt, so daß Benzoëssäure und andere ein-
basische Säuren entstehen. Mehrbasische Säuren dagegen scheinen
auch bei vorhandenen mehreren Seitenketten nicht gebildet zu werden³⁾.

So entsteht Benzoëssäure $C_6H_5 - COOH$ aus Toluol ⁴⁾ $C_6H_5 - CH_3$,
aus Aethylbenzol ⁵⁾ $C_6H_5 - CH_2 . CH_3$, aus Propylbenzol



und aus Benzylalkohol $C_6H_5 - CH_2 . OH$.

Ebenso liefern



Auch die Kohlenwasserstoffe mit einer Amido- oder Imidogruppe
werden oxydiert, indem an die Stelle eines Wasserstoffatoms im
Benzolring die Hydroxylgruppe tritt, und zwar regelmäßig in die
Parastellung. Ist letztere aber schon besetzt, so erfolgt die Hydroxy-
lierung im Organismus nicht⁹⁾.

1) K. KLINGENBERG, a. a. O.

2) O. SCHMIEDEBERG und HANS MEYER, Ueber Stoffwechselprodukte
nach Kampherfütterung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 422.

3) Vergl. O. SCHULTZEN u. B. NAUNYN, Du Bois Arch., 1867, S. 349.
M. NENCKI u. P. GIACOSA, Ueber die Oxydation der aromatischen Kohlen-
wasserstoffe, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 325.

4) O. SCHULTZEN u. B. NAUNYN, a. a. O. S. 353.

5) M. NENCKI u. P. GIACOSA, a. a. O. S. 327.

6) E. ZIEGLER, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 1, 1873, S. 65.

7) L. v. NENCKI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 1, 1873,
S. 423.

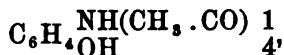
8) Vergl. R. COHN, Ueber das Verhalten einiger Pyridin- und Naphtalin-
derivate im tierischen Stoffwechsel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18,
1894, S. 123.

9) Vergl. namentlich K. KLINGENBERG, a. a. O.

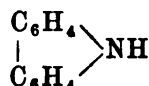
Nach diesem Gesetz geht in den Magen gebrachtes Anilin¹⁾
 $C_6H_5 - NH_2$ in Paramidophenol



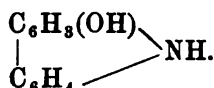
über. Ebenso entsteht aus Acetanilid [Antifebrin]²⁾ $C_6H_5 - NH(CH_3.CO)$
 Acetylparamidophenol



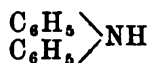
Karbazol³⁾



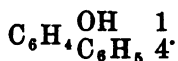
bildet Oxykarbazol



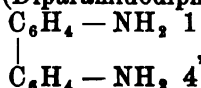
Bisweilen wird auch die Amido- bzw. Imidogruppe abgespalten, denn
 aus Diphenylamin⁴⁾



entsteht Paraoxydiphenyl

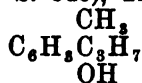


Dagegen verläßt Benzidin (Diparamidodiphenyl)

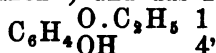


in welchem die Parastellung nicht mehr offen ist, unverändert den
 Organismus.

Von den Phenolen paaren sich selbst bei der Einführung
 kleiner Mengen (vergl. S. 264) regelmäßig mit Glykuronsäure: die
 Naphtole $C_{10}H_7.OH$ (vergl. S. 846), Thymol



(vergl. S. 264), die chloresubstituierten Hydrochinone, welche nach
 dem Eingeben von Trichlorchinon $C_6Cl_3HO_2$ und Tetrachlorchinon
 $C_6Cl_4O_2$ im Harn erscheinen⁴⁾ und das Paraoxyphenetol



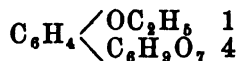
1) O. SCHMIEDEBERG, Ueber das Verhältnis des Ammoniaks und der
 primären Monaminbasen zur Harnstoffbildung, Arch. f. exper. Path. u.
 Pharmak., Bd. 8, 1878, S. 1, sowie F. MÜLLER, Deutsch. med. Wochen-
 schrift, Bd. 13, 1887, S. 27.

2) M. JAFFÉ u. P. HILBERT, Ueber Acetanilid und Acetoluid und
 ihr Verhalten im tierischen Stoffwechsel, Zeitschr. f. physiol. Chem.,
 Bd. 12, 1888, S. 295. Hier findet sich die ältere Litteratur besprochen.
 K. A. H. MÖRNER, Stoffwechselprodukte des Acetanilids im menschlichen
 Körper, ebendas., Bd. 13, 1889, S. 23.

3) K. KLINGENBERG, a. a. O.

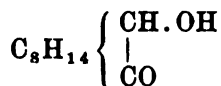
4) Vergl. OTTO SCHULZ, Untersuchungen über die Wirkung des
 Chinons und einiger Chinonderivate, Inaug.-Diss. Rostock 1892.

welches im Tierkörper aus einverleibtem Phenetol $C_6H_5 - O.C_2H_5$ gebildet wird und mit der Glykuronsäure sich zu der sog. Chinäthonsäure



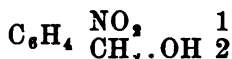
vereinigt ¹⁾.

Diesen schließt sich das aus dem Kampher hervorgehende (vgl. oben) Kampherol

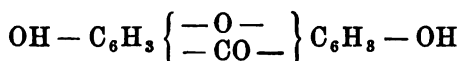


an, wobei in das komplexe Molekül auch noch Harnstoff eintreten kann, so daß nach Kamphergeuß nicht nur Kamphoglykuronsäure, sondern auch Uramidokamphoglykuronsäure im Urin zu finden ist ²⁾.

Ferner zeigen eine ausgesprochene Neigung zur Vereinigung mit Glykuronsäure die aromatischen Alkohole, welche — wie der Ortho-nitrobenzylalkohol

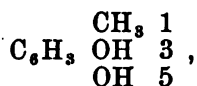


eine Nitrogruppe enthalten ³⁾, ferner die aromatischen Oxyketone ⁴⁾, von denen das Euxanthon



schon mehrfach erwähnt wurde (vergl. S. 264 u. 788). Ebenso verhalten sich das Resacetophenon $C_6H_3(OH)(OH)(CO.CH_3)$, das Paraoxypropionphenon $C_6H_4(OH)(CO.CH_2.CH_3)$ und das Gallacetophenon ⁵⁾ $C_6H_3(OH)(OH)(OH)(CO.CH_3)$. Wahrscheinlich gehören auch die sich im Körper bildenden Oxydationsprodukte der Terpene hierher.

Ueber die Paarung anderer Phenole und phenolartiger aromatischer Substanzen mit Schwefelsäure ist schon früher ausführlich berichtet worden (vgl. S. 263—265 u. S. 706—712). Nachträglich mag noch erwähnt werden daß außer den schon genannten Phenolen sich im Tierkörper wenigstens partiell mit Schwefelsäure vereinigen: das Orcin



1) VICTOR LEHMANN, Ueber die Chinäthonsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 13, 1889, S. 181.

2) O. SCHMIEDEBERG und HANS MEYER, Ueber Stoffwechselprodukte nach Kampherfütterung, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 3, 1879, S. 422.

3) M. JAFFÉ, Zur Kenntnis der synthetischen Vorgänge im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 2, 1878, S. 60 u. ff.

4) Vergl. M. NENCKI, Ueber das Verhalten der aromatischen Oxyketone im Tierkörper, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 27, 1894, No. 15, S. 2732.

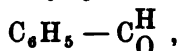
5) L. v. REKOWSKI, Therapeut. Monatshefte, Sept. 1891, S. 506, sowie M. NENCKI, a. a. O. S. 2736.

das Pyrogallol $C_6H_3(OH)_3$,

sowie mehrere hierauf untersuchte halogen- und nitrosubstituierte Phenole, wie z. B. das Tribromphenol, das Orthonitrophenol und das Paramidophenol¹⁾.

Die Säuren der Benzolreihe gehen im Tierkörper durch teilweise Verbrennung ihrer Seitenketten häufig in solche von geringerem Kohlenstoffgehalt über. Aldehyde und Ketone werden meist zu den entsprechenden Säuren oxydiert. Sind mehrere Seitenketten vorhanden, so wird auch hier, wie bei den Kohlenwasserstoffen, immer nur eine oxydiert, während die übrigen unverändert bleiben:

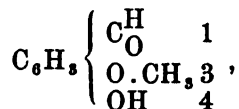
So entsteht Benzoësäure $C_6H_5 - COOH$ aus Benzaldehyd



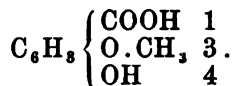
Benzylamin²⁾ $C_6H_5 - CH_2.NH_2$, Benzamid³⁾ $C_6H_5 - CO.NH_2$, Hydrobenzamid ($C_6H_5.CH$)₂N₂ und Benzylidendiureid⁴⁾ $C_6H_5.CH(NH.CO.NH_2)_2$, aber auch aus Acetophenon⁵⁾, $C_6H_5 - CO - CH_3$, Phenylpropionsäure



(vergl. S. 265) und aus Zimmtsäure⁶⁾ $C_6H_5 - CH=CH - COOH$. Ebenso bildet sich Nitrobenzoësäure aus Nitrobenzaldehyd⁷⁾. Vanillin⁸⁾ dagegen, ein Aldehyd mit mehreren Seitenketten



bildet Vanillinsäure



Auffallend ist die schon früher erwähnte Thatsache (vgl. S. 265), daß die Phenyllessigsäure $C_6H_5 - CH_2.COOH$ unverändert bis zu den Nieren gelangt. Dieser Widerstand der Säure gegenüber den oxy-

1) Vergl. E. BAUMANN u. E. HEETER, Ueber die Synthese von Aetherschwefelsäuren etc., Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 249 u. ff.
2) Vergl. U. Mosso, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 26, 1889, S. 267.

3) L. v. NENCKI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 1, 1873, S. 422. E. SALKOWSKI, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 8, 1875, S. 117 u. Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 45.

4) Vergl. K. BÜLOW, Ueber das Verhalten einiger Benzolderivate im tierischen Organismus, Pflüger's Arch., Bd. 57, 1894, S. 93.

5) M. NENCKI, Journ. f. prakt. Chem., N. F. Bd. 18, 1878, S. 288.

6) O. L. ERDMANN u. R. F. MARCHAND, Umwandlung der Zimmtsäure in Hippursäure im tierischen Organismus, Journ. f. prakt. Chem., Bd. 26, 1842, S. 491. Vergl. ferner R. COHN, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 17, 1893, S. 279 u. 280.

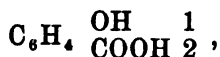
7) N. SIEBER u. A. SMIRNOW, Ueber das Verhalten der drei isomeren Nitrobenzaldehyde im Tierkörper, Monatshefte f. Chem., Bd. 8, 1887, S. 88. Vergl. auch R. COHN, a. a. O. Bd. 17, 1893, S. 285 u. ff.

8) Vergl. C. PRÉUSSE, Ueber das Verhalten des Vanillins im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 4, 1880, S. 213.

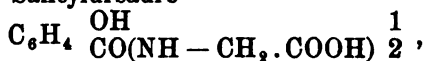
dierenden Kräften des Organismus erklärt sich offenbar aus der geschützten Lage ihrer CH_3 -Gruppe zwischen dem unverbrennbaren Karboxyl und dem resistenten Benzolkern.

Es wurde bereits wiederholt darauf hingewiesen, daß Benzoësäure, sei sie nun als solche in den Organismus eingeführt, oder darin durch Oxydation anderer Benzolderivate entstanden, sich mit Glykokoll paart, um als Hippursäure im Harn zu erscheinen (vgl. S. 265 u. 715). Ebenso verhält sich die eben erwähnte Phenyllessigsäure, welche in Phenacetursäure übergeht (vergl. S. 265 u. 718). Diesen Säuren schließen sich noch eine große Reihe anderer an, von denen hier nur folgende Erwähnung finden sollen:

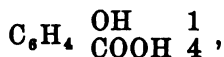
Salicylsäure ¹⁾



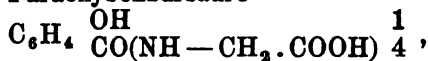
ausgeschieden als Salicylursäure



Paraoxybenzoësäure ²⁾



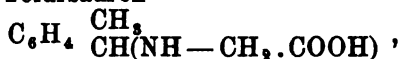
ausgeschieden als Paraoxybenzursäure



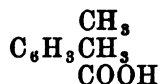
Toluylsäuren ³⁾



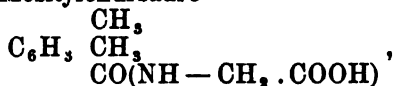
ausgeschieden als Tolursäuren



Mesitylensäure ⁴⁾



ausgeschieden als Mesitylenursäure



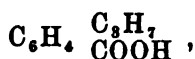
1) C. BERTAGNINI, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 97, 1856, S. 248. H. BYASSON. Untersuchungen über die Veränderung der Salicylsäure im menschlichen Organismus, Journ. de Thérap., Bd. 19, 1877, S. 721. E. BAUMANN und E. HERTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 253.

2) R. MALY u. W. F. LÖBISCH, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Bd. 65, 1872, II, S. 39. E. BAUMANN u. E. HERTER, a. a. O. S. 260. Ebenso verhält sich die Methyl-paraoxybenzoësäure, die sogenannte Anissäure $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{array}{c} \text{O} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{COOH} \end{array} \frac{1}{4}$. Vergl. O. SCHULTZEN u. C. GRAEBE, Du Bois Arch., 1867, S. 168.

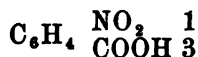
3) Vergl. E. BAUMANN u. E. HERTER, a. a. O. S. 244.

4) L. v. NENCKI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 1, 1873, S. 420.

Kuminsäure

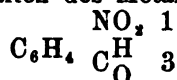


ausgeschieden als Kuminursäure von entsprechender Konstitution. Ebenso geht Pyridinkarbonsäure¹⁾ $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}-\text{COOH}$ in Pyridinursäure über, ferner Naphtoëssäure²⁾ $\text{C}_{10}\text{H}_7\cdot\text{COOH}$ in Naphtursäure, Metanitrobenzoëssäure³⁾



in Metanitrohippursäure. Die übrigen Nitrobenzoëssäuren, Chlor-, Brom-, Jod- und Fluorbenzoëssäuren verhalten sich in gleicher Weise⁴⁾.

Dagegen ist das Verhalten des Metanitrobenzaldehyds



bei manchen Tieren ein sehr eigentümliches⁵⁾. Während diese Substanz, ebenso wie die eben erwähnte Metanitrobenzoëssäure, nach der Verfütterung an Hunde in Metanitrohippursäure übergeht, bildet sich aus ihr beim Kaninchen in jedem Fall Metacetylamidobenzoëssäure



Hierbei wird also die Nitrogruppe durch Reduktion in die Amidogruppe übergeführt, welch letztere zugleich einen Essigsäurerest, der den Gewebsbestandteilen entnommen wird, gegen ein Wasserstoffatom austauscht. Doch ist zum Zustandekommen des Reduktions- und gleichzeitigen Substitutionsvorgangs die Gegenwart der Aldehydgruppe erforderlich. Denn tritt an die Stelle derselben die Karboxylgruppe, so unterbleibt, wie sich aus dem eben geschilderten Verhalten der Metanitrobenzoëssäure ergibt, die Reduktion der Nitrogruppe. Daß ferner auch zum Eintritt des Essigsäurerestes in die Amidogruppe die noch intakte Aldehydgruppe erforderlich ist, läßt sich dadurch beweisen, daß einem Kaninchen einverleibte fertige Metamidobenzoëssäure



keineswegs durch die Acetylgruppe substituiert wird. Aehnlich wie der Metanitrobenzaldehyd verhält sich die entsprechende Para-Verbindung.

1) R. COHN, Ueber das Verhalten einiger Pyridin- und Naphtalin-derivate im tierischen Stoffwechsel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 123.

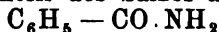
2) R. COHN, a. a. O., Bd. 18, 1894, S. 127 u. 130.

3) R. COHN, Ueber einen in den tierischen Geweben sich vollziehenden Reduktionsprozeß, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 135.

4) C. BERTAGNINI, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 78, 1851, S. 100. M. JAFFE, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 7, 1874, S. 1673. O. SCHULTZEN u. C. GRAEBE, Du Bois Arch., 1867, S. 167.

5) Vergl. R. COHN, Ueber das Auftreten acetylierter Verbindungen nach Darreichung von Aldehyden, a. a. O. Bd. 17, 1893, S. 285 u. ff. sowie „Ueber einen in den tierischen Geweben sich vollziehenden Reduktionsprozeß“, ebendas., Bd. 18, 1894, S. 132.

In Bezug auf die Vereinigung der Benzoëssäure mit Glykokoll zu Hippursäure mag noch bemerkt werden, daß diese Synthese sich nicht immer auf die gesamte eingeführte Benzoëssäure bezieht. Giebt man nämlich einem Tiere größere Mengen benzoësauren Ammoniaks ein, so wird ein gleicher Bruchteil des Salzes auch als Benzamid



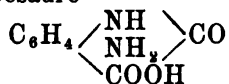
ausgeschieden, ein Dehydratationsvorgang, welcher durchaus der Harnstoffbildung aus kohlensaurem Ammoniak entspricht. Besonders reichlich findet sich neben Hippursäure Benzamid im Harn nach der Einnahme von Benzaldehyd¹⁾.

Gewisse aromatische Säuren, namentlich solche, die eine Amidogruppe im Benzolkern besitzen, paaren sich weder mit Schwefelsäure noch mit Glykokoll, dagegen mit Harnstoff zu aromatischen „Uramidosäuren“ (vgl. S. 841).

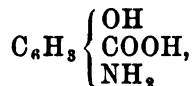
Derartige Säuren sind z. B. die Metamidobenzoëssäure²⁾



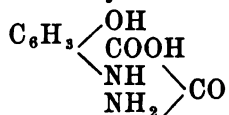
welche als Uramidobenzoëssäure



im Urin erscheint. Ebenso verhalten sich die Amidosalicylsäuren³⁾

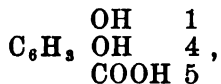


welche im Harn als Uramidosalicylsäuren



ausgeschieden werden.

Eine Bindung aromatischer Säuren an Schwefelsäure ist verhältnismäßig selten. Indessen wird dies wenigstens partiell bei den aromatischen Oxyssäuren beobachtet (vgl. S. 263 u. 704). Dementsprechend verhält sich die Gentisinsäure (Hydrochinonkarbonsäure oder Oxy-salicylsäure)



welche wegen ihrer Beziehungen zur Homogentisinsäure (vgl. S. 719) eingehender auf ihr Verhalten im Tierkörper untersucht ist⁴⁾.

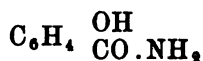
1) Vergl. R. COHN, Ueber das Auftreten von Benzamid im Harn nach Darreichung von Benzaldehyd, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 14, 1890, S. 230.

2) E. SALKOWSKI, Das Verhalten der Amidobenzoëssäure im Tierkörper, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 7, 1883, S. 93, sowie R. COHN, ebendas., Bd. 17, 1893, S. 292.

3) Vergl. J. PRUSZYŃSKI, Ueber das Verhalten der Amidosalicylsäuren im Organismus, Ref. i. d. Jahresber. f. Tierchem., Bd. 22, 1892, S. 76.

4) A. LIKHATSCHEFF, Ueber das physiologische Verhalten der Gentisinsäure, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 21, 1896, S. 422.

Als Paarling ist ferner die Schwefelsäure bisweilen bei aromatischen Säureamiden zu beobachten. So liefert z. B. verfüttertes Salicylamid



im Harn Salicylamidschwefelsäure¹⁾. Andere Säureamide werden allerdings durch Oxydation in die betreffenden Säuren übergeführt²⁾.

Verbindungen mit Schwefelsäure gehen endlich auch die aromatischen Amine ein, wobei eine Oxydation stattfindet. Anilin wird dementsprechend zu Paramidophenolschwefelsäure (vergl. S. 848)

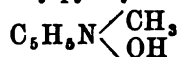


und Dimethylanilin zu Dimethylparamidophenolschwefelsäure³⁾



Die Alkaloide verlassen, soweit sich dies bei der meist energischen Giftigkeit dieser Substanzen feststellen läßt, anscheinend unverändert oder unter Aufnahme von Sauerstoff den Organismus. Sie scheinen übrigens größtenteils nicht durch die Nieren, sondern gegen den Darmkanal — wahrscheinlich durch Vermittelung der Leber und Galle⁴⁾ — zur Ausscheidung zu kommen⁵⁾.

Eigentümlich ist das Verhalten des Pyridinis⁶⁾ $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$, welches zu vielen Alkaloiden in naher Beziehung steht. Es nimmt nämlich im Organismus aus unbekannten Gewebsbestandteilen eine Methylgruppe auf und geht als Methylpyridylammoniumhydroxyd



in den Harn über. Eine solche Paarung mit Methylgruppen gehen auch Stoffe ganz anderer Art ein, nämlich Selen- und besonders Tellurverbindungen, wenn man diese Substanzen Menschen oder Tieren einverleibt oder aber tellursaures Natron mit sauerstoffhaltigem Blut

1) Vergl. E. BAUMANN und E. HERTER, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 1, 1878, S. 255.

2) Vergl. die Litteraturangaben auf S. 850, Anmerk. 3.

3) Vergl. E. BAUMANN u. E. HERTER, a. a. O. S. 266.

4) Vergl. M. NENCKI, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 36, 1895, S. 400.

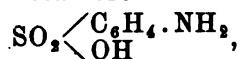
5) Vergl. J. STOLNIKOW, Ueber die Bedeutung der Hydroxylgruppe in einigen Giften, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 8, 1884, S. 259—271. Hier findet sich auch die ältere Litteratur. Vergl. ferner E. TAUBER, Ueber das Schicksal des Morphins im tierischen Organismus, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 27, 1890, S. 336. J. ROSENTHAL, Ueber die Ausscheidung subkutan injizierten Morphins, Centralbl. f. klin. Med., Bd. 14, 1893, S. 8. P. BONGERS, Ueber die Ausscheidung körperfremder Stoffe in den Magen, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 35, 1895, S. 415.

6) Vergl. W. HIS, Ueber das Stoffwechselprodukt des Pyridins, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 22, 1887, S. 253, sowie R. COHN, Ueber das Verhalten einiger Pyridin- und Naphtalinderivate im tierischen Stoffwechsel, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 18, 1894, S. 116—118.

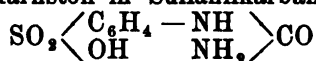
durch überlebende Gewebe leitet. Vornehmlich in der ausgeatmeten Luft, aber auch im Harn und anderen Sekreten erscheint hierauf lange Zeit lauchartig riechendes Tellurmethyl¹⁾, während sich bei der Sektion metallisches Tellur und Selen namentlich in den Zellkernen vieler Gewebe abgelagert findet²⁾.

Die aromatischen Schwefelverbindungen sind gegenüber den oxydierenden Kräften des Tierkörpers durchweg sehr widerstandsfähig. In Bezug auf das Eingehen von Synthesen mit anderen Substanzen schließen sie sich den entsprechenden Verbindungen der Fettreihe eng an.

So wird z. B. die Sulfanilsäure



deren Konstitution durchaus dem Taurin entspricht, gleich letzterem durch Paarung mit Harnstoff in Sulfanilkarbaminsäure



umgewandelt³⁾.

Die mitgeteilten Thatsachen über das Verhalten der heterogenen Stoffe im Organismus sind keineswegs erschöpfend und berühren nur die wichtigsten Befunde. Eine spezielle Besprechung der hierüber vorhandenen ungemein zahlreichen Untersuchungen ist die Aufgabe pharmakologischer und toxikologischer Lehrbücher.

1) Vergl. F. HOFMEISTER, Ueber Methylierung im Tierkörper, Arch. f. exper. Path. u. Pharmak., Bd. 33, 1894, S. 198.

2) Vergl. besonders J. L. BEYER, Durch welchen Bestandteil der lebendigen Zellen wird die Tellursäure reduziert? Du Bois Arch., 1895, S. 225.

3) J. VILLE, Umwandlung von Sulfanilsäure zu Sulfanilkarbaminsäure, Compt. rend., Bd. 114, 1892, S. 228.

Nachträge zu den Anmerkungen.

Zu S. 3.

Als Begründer der Lehre vom Kreislauf des Stoffs muß J. LIEBIG genannt werden, weil er zuerst alle Thatsachen, welche die innigen Existenzbeziehungen zwischen der Pflanzen- und Tierwelt erweisen, in klarer Weise zusammenfaßte und auch erweiterte.

Indessen hatten lange vor LIEBIG schon PRISTLEY, INGENHOUS sowie SENEBIER den Atmungsprozeß der Pflanzen untersucht und namentlich festgestellt, daß hierbei im Sonnenlicht Kohlensäure aufgenommen und dafür Sauerstoff abgegeben wird (vergl. J. PRISTLEY, Versuche und Beobachtungen über verschiedene Gegenstände der Luft, deutsch v. C. LUDWIG, Wien u. Leipzig 1778, Bd. 1, S. 89 sowie „Versuche und Beobachtungen über verschiedene Teile der Naturlehre“ etc., Leipzig 1780, Bd. 1, S. 229. J. INGENHOUS, Versuche mit Pflanzen, London 1779, deutsch v. SCHERER, Wien 1786. J. SENEBIER, Expériences sur l'action de la lumière solaire dans la végétation, Genève et Paris 1788). Mit Rücksicht auf diese Versuche äußert bereits G. R. TREVIRANUS (Biologie, Göttingen 1814, Bd. 4, S. 93): „Der Kohlenstoff ist ein Produkt der Vegetation, seine Bildung wird durch den Einfluß des Sonnenlichts vermittelt.“

Ferner ist auch der Hinweis auf die Bedeutung der Mineralstoffe für die Pflanzenernährung keineswegs das alleinige Verdienst LIEBIG's. Die grundlegenden Untersuchungen hierüber sind vielmehr CARL SPRENGEL (Prof. d. Landwirtsch. in Braunschweig) zu verdanken, welcher zuerst in bestimmter Weise aussprach, daß die in den Pflanzenaschen regelmäßig zu findenden Mineralsalze zum Gedeihen der Vegetabilien unbedingt auch im Erdboden vorhanden sein müßten. Vergl. C. SPRENGEL, Chemie für Landwirte, Forstmänner und Kameralisten, 2 Bde., Göttingen 1831—1832. Derselbe, Die Lehre vom Dünger, Leipzig 1839.

Zu S. 10.

Die Fähigkeit des Organismus, organische Säuren zu zerstören, war schon BOERHAAVE bekannt. Er fand, „daß der Urin eines Mannes im Verlauf von 12 Stunden in keiner Weise saure Eigenschaften zu erkennen gab, obgleich das betreffende Individuum eine große Menge reichlich sauren Weines und eines säuerlichen Bieres getrunken, und dabei noch viel Essig mit den Speisen, insgleichen viel Obst zu sich genommen

hatte“. „Es überwältigt also die Kraft der Natur binnen kurzer Zeit die in den Pflanzen vorhandenen Säuren.“ Vergl. H. BOERHAAVE, *Elementa chemiae*, Lugduni Batav. 1782, Tom. II, Processus XCII, pag. 305.

Zu S. 12.

Ueber einen experimentellen Beweis der Möglichkeit, daß sich unter Umständen das Heu selbst entzünden kann, vergl. H. RANKE, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 167, 1873, S. 361. Vergl. ferner TH. SCHLÖSING (fils), *Compt. rend.* Bd. 106, 1888, S. 1293 und Bd. 108, 1889, S. 527.

Zu S. 21.

Die fortwährende Erneuerung sämtlicher Teile des Körpers lehrt und begründet eingehend schon BOERHAAVE. Er schließt dies aus dem beständigen Verlust der Haare, Nägel, Epidermis sowie aus dem baldigen Ersatz irgend eines Substanzverlustes. Vergl. H. BOERHAAVE, *Φυσιολογική seu Oeconomia animalis*, Londini 1741, § 476, pag. 108.

Zu S. 22.

Die Entdeckung, daß sich in allen entwicklungsfähigen Zellen Protein-
stoffe nachweisen lassen, ist G. J. MULDER zu verdanken. Vergl. dessen „Versuch einer allgemeinen physiologischen Chemie“, Braunschweig 1844—51, Bd. 2, S. 762—765 u. 927.

Zu S. 39.

M. E. MILLON beschreibt die nach ihm benannte Eiweißreaktion zuerst in den *Compt. rend.*, Bd. 28, 1849, S. 40 (Sur un réactif propre aux composés protéiques).

Zu S. 44.

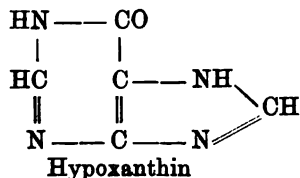
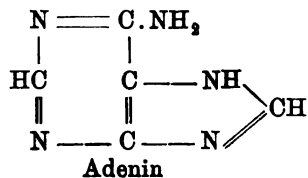
Der saure Charakter des Kaseins ist zuerst von ROCHLEDER erkannt worden. Er stellte zugleich fest, daß in der Milch das Kasein nur in Verbindung mit Kalk in Lösung gehalten werde. Vergl. FR. ROCHLEDER, *Beiträge zur Kenntnis des Käsestoffs*, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 45, 1843, S. 267.

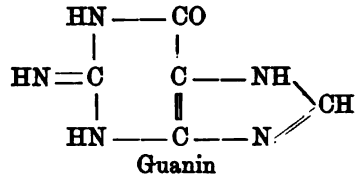
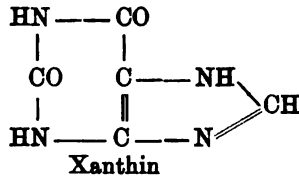
Zu S. 55.

Die ersten Untersuchungen des Guanins stammen von BODO UNGER, welcher dasselbe aus Guano darstellte. Vergl. *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 51, 1844, S. 395, Bd. 58, 1846, S. 18 und besonders Bd. 59, 1846, S. 58.

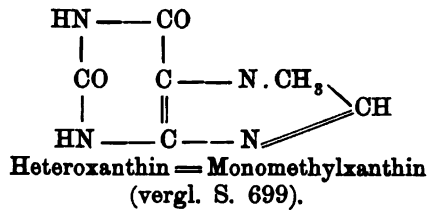
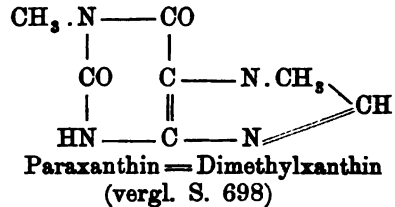
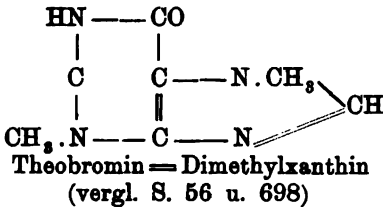
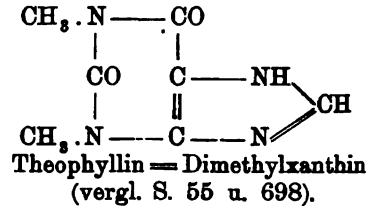
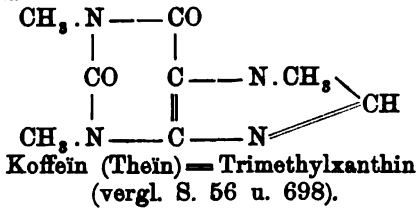
Zu S. 56 u. 57.

Auf Grund neuester Forschungen hat EMIL FISCHER die Konstitutionsformeln der Nukleïnbasen nochmals abgeändert und sich nunmehr den älteren Anschauungen von L. MEDICUS (*Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 175, 1875, S. 243 u. ff.) angeschlossen, wonach den genannten Basen folgende Struktur zukommt:

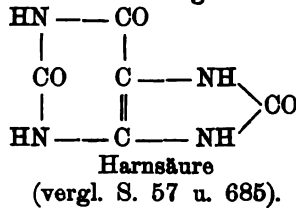




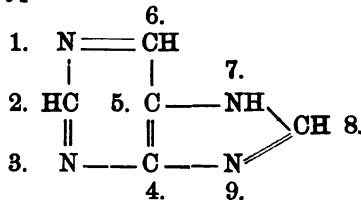
Dementsprechend gelten für einige der nächsten Abkömmlinge des Xanthins die Formeln:



Dagegen hat sich die gebräuchliche, von L. MEDICUS aufgestellte und später von EMIL FISCHER bestätigte Formel der Harnsäure auch bei allen neuerdings studierten Verwandlungen derselben bewährt:



Die Nukleinbasen mit Einschluß der Harnsäure (Alloxurkörper) kann man sich aus der hypothetischen Kohlenstickstoff-Wasserstoffverbindung



entstanden denken, welche EMIL FISCHER „Purin“ nennt.

Vom Purin resultieren durch Substitution der Wasserstoffatome sämtliche Alloxurkörper, wobei zur Bezeichnung von Isomeren die 9 Glieder des Purinkerns in der angedeuteten Weise numeriert werden.

Hiernach ist:

Adenin	=	6-Aminopurin
Hypoxanthin	=	6-Oxypurin
Xanthin	=	2,6-Dioxypurin
Guanin	=	2-Amino-6-oxypurin
Koffein	=	1,3,7-Trimethyl-2,6-dioxypurin
Theophyllin	=	1,3-Dimethyl-2,6-dioxypurin
Theobromin	=	3,7-Dimethyl-2,6-dioxypurin
Paraxanthin	=	1,7-Dimethyl-2,6-dioxypurin
Heteroxanthin	=	7-Methyl-2,6-dioxypurin
Harnsäure	=	2,6,8-Trioxypurin

Außer diesen physiologisch in Betracht kommenden Purinderivaten sind ersichtlich noch eine große Anzahl anderer möglich, welche zum Teil künstlich dargestellt sind.

Vergl. EMIL FISCHER, Ueber die Konstitution des Koffeins, Xanthins, Hypoxanthin und verwandter Basen, Ber. d. Deutsch. chem. Ges., Bd. 30, 1897, No. 5, S. 549.

Zu S. 59.

Die Ueberlegung, daß die Raupe der Pelzmotte irgendwelche Mittel besitzen muß, das Keratin zu assimilieren, findet sich schon bei JOHANNES MÜLLER. Vergl. dessen Handbuch d. Physiologie des Menschen, Coblenz 1844, Bd. 1, S. 395.

Zu S. 98.

Die Erscheinungen der Gärung und Fäulnis sind verhältnismäßig spät auf die Wirkung von Fermentorganismen bezogen worden, obgleich bereits ANTON VAN LEEUWENHOEK im Jahre 1680 die Hefezellen in zutreffender Weise beschrieben hat.

LIEBIG, welcher sich besonders eingehend mit dieser Frage beschäftigte, glaubte die spontane Zersetzung der organischen Stoffe an der Luft nach dem Vorgange von J. BERZELIUS (Annal. de Chim. et de Phys., Bd. 61, 1838, S. 146) auf katalytische Vorgänge zurückführen zu müssen (vergl. „Ueber die Erscheinungen der Gärung, Fäulnis und Verwesung und ihre Ursachen“, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 30, 1839, S. 250 sowie „Rechtfertigung der Kontakttheorie“, ebendas., Bd. 36, 1840 S. 161).

Richtige Vorstellungen über die Ursache der Gärung und Fäulnis verbreiteten erst die Untersuchungen von TH. SCHWANN sowie gleichzeitig von CAGNIARD DE LA TOUR, ohne daß diese Forscher zunächst allgemeine Anerkennung fanden (vergl. TH. SCHWANN, Vorläufige Mitteilung über die Weingärung und Fäulnis, Poggendorff's Annal. d. Phys. u. Chem., Bd. 41, 1837, S. 184, sowie CHARLES CAGNIARD DE LA TOUR, Mémoire sur la fermentation vineuse, présenté à l'Acad. des Sciences le 13. Juin 1837 u. Annal. de Chim. et de Phys., Bd. 68, 1838, S. 206).

In demselben Sinne wie die eben genannten Forscher äußert sich bald darauf P. J. FR. TURPIN. Nach ihm entsteht die Gärung des Biers durch das Zusammenwirken von Wasser und lebenden Körpern, die sich durch Absorption eines Zuckerbestandteils nähren und entwickeln, worauf sie letzteren als Alkohol oder Essigsäure wieder abscheiden. „Es

handelt sich demnach bei der Gärung um eine rein physiologische Wirkung, welche anfängt und endigt mit der Existenz von Infusorienpflänzchen oder Tierchen, deren Leben erst mit der totalen Erschöpfung der zuckerhaltigen nährenden Materie aufhört, wonach sie sich als schlammiger Absatz oder als Hefe am Boden des Gefäßes ansammeln.“ Vergl. „Ueber die Ursache und Wirkung der geistigen und sauren Gärung“, Ref. in den Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 29, 1839, S. 93.

Während bereits SCHWANN konstatiert hatte, daß die Gärungserreger durch sehr heiße Luft sowie durch siedendes Wasser vernichtet werden, bewiesen dann zwei Decennien später TH. v. DUSCH und H. SCHRÖDER, daß man die Fermentorganismen auch abfiltrieren kann, da nach ihren Beobachtungen gärungs- und fäulnisfähige Flüssigkeiten dauernd unverändert blieben, wenn sie in mit Wattestopfen verschlossenen Flaschen kurze Zeit gekocht wurden (vergl. besonders „Ueber Filtration der Luft in Beziehung auf Fäulnis, Gärung etc.“, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 109, 1859, S. 35).

Etwa zur selben Zeit zeigte schließlich L. PASTEUR, daß jede besondere Art von Gärung von der Entwicklung eines spezifischen Fermentorganismus abhängig sei. Er lehrte zuerst die Methode, die einzelnen Arten der Mikroben voneinander zu trennen und rein zu züchten (vergl. „Mémoire sur la fermentation appelée lactique“, Annal. de Chim. et de Phys., Bd. 52, 1858, sowie „Mémoire sur la fermentation alcoolique“, ebendas., Bd. 58, 1860 und besonders die zusammenfassende Schrift *Études sur la bière*, Paris 1876).

Zu S. 105.

Daß die Enzyme bei dem chemischen Prozeß, den sie veranlassen, nicht verbraucht werden, hat wohl zuerst J. BERZELIUS speziell für Lab bewiesen. Vergl. dessen Lehrbuch d. Chemie, Dresden u. Leipzig 1840, Bd. 9 (Tierchemie), S. 679.

Zu S. 125.

Ueber die wechselnde Zusammensetzung der Fermentorganismen vergl. auch E. CRAMER, Arch. f. Hyg., Bd. 22, 1895, S. 177.

Zu S. 129.

Was man zur Zeit über die Phosphoreszenz lebender Körper sowie abgestorbener Pflanzen und Tiere weiß, war größtenteils schon G. R. TREVIRANUS bekannt (vergl. dessen Biologie, Göttingen 1818, Bd. 5, S. 81—130). Hier finden sich die zahlreichen älteren und mehrfach recht eingehenden Beobachtungen und Versuche angeführt, welche die Erfordernis von Feuchtigkeit und Sauerstoff sowie den Einfluß von Hitze, Kälte und verschiedenen chemischen Agentien auf diese Erscheinung demonstrieren.

Vergl. ferner C. G. EHRENBURG, Das Leuchten des Meeres, Neue Beobachtungen nebst Uebersicht der Hauptmomente der geschichtlichen Entwicklung dieses merkwürdigen Phänomens, Abhandl. d. Berliner Akad. vom Jahr 1834.

Weitere Litteraturangaben sowie Bestätigungen der älteren Befunde finden sich bei PFLÜGER, Ueber die Phosphoreszenz der lebenden Organismen, dessen Arch., Bd. 10, 1875, S. 275 sowie „Ueber die Phosphoreszenz verwesender Organismen“, ebendas., Bd. 11, 1875, S. 222. Vergl. endlich auch W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, II, Abteil. 4, 1887, S. 77.

Zu S. 158.

Schon JOHANN VIRIDETI beobachtete, daß der Magensaft der Schweine sauer sei, da durch denselben blaue Sonnenblumentinktur eine schwach rote Färbung annahm (JOH. VIRIDETI, *Tractatus medico-physicus de prima coctione*, Genevae 1692, Cap. XI, pag. 95). Dasselbe bestätigte B. CARMINATI zunächst nur für die fleischfressenden Vögel (Untersuchungen über die Natur und den verschiedenen Gebrauch des Magensaftes in der Arzneiwissenschaft etc., a. d. Italien., Wien 1785, S. 94—97), später dagegen für alle Tiere (Beobachtungen über den Gebrauch des Magensaftes, gesammelt von J. SENEBIER, Mannheim 1785, S. 37). CARMINATI stellte auch die Flüchtigkeit der Säure beim Kochen mit den Wasserdämpfen fest (Untersuchungen etc., S. 140). Vergl. ferner: G. R. TREVIRANUS, *Biologie*, Göttingen 1814, Bd. 4, S. 351. A. FR. J. DE MONTÈGRE, *Expériences de la digestion dans l'homme*, Paris 1814. F. MAGENDIE, *Précis élémentaire de Physiologie*, Paris 1816, deutsch v. G. F. HEUSINGER, Eisenach 1820, Bd. 2, S. 14.

Zu S. 159.

Unabhängig von W. PROUT (*Philosoph. Transact.*, 1824, I, S. 45) und wie es scheint mit diesem gleichzeitig, haben auch F. TIEDEMANN u. L. GMELIN die saure Reaction des Magensaftes, wenigstens teilweise, auf freie Salzsäure bezogen. Vergl. „Die Verdauung nach Versuchen“, Heidelberg 1831, Bd. 1, S. 12 u. 150.

Zu S. 176.

Die Ersetzbarkeit der Salzsäure im künstlichen Magensaft durch andere Säuren hat J. VOGEL gefunden. Vergl. „Ueber einige Gegenstände der tierischen Chemie“, *Annal. d. Chem. u. Pharm.*, Bd. 30, 1839, S. 39.

Zu S. 187.

Daß der Pankreassaft deutlich alkalisch reagiert, wurde wohl zuerst in bestimmter Weise von F. MAGENDIE ausgesprochen. Vergl. dessen *Précis élémentaire de Physiologie*, Paris 1816, deutsch v. G. F. HEUSINGER, Eisenach 1820, Bd. 2, S. 358.

Den Trockenrückstand des Bauchspeichelsaftes haben bereits in einwurfsfreier Weise F. TIEDEMANN u. L. GMELIN bestimmt (Die Verdauung nach Versuchen, Heidelberg 1831, Bd. 1, S. 42). Sie fanden beim Hund 8,72 Proz. und beim Schaf 4—5 Proz. fester Stoffe.

Die verzuckernde Eigenschaft des Pankreassaftes bewiesen viel überzeugender als G. VALENTIN im Jahre 1845 A. BOUCHARDAT u. CL. M. S. SANDRAS (*Des fonctions du pancréas et de son influence dans la digestion des féculents*, *Compt. rend.*, Bd. 20, 1845, S. 1085). Vergl. hierüber A. GAMGEE, *Die physiologische Chemie der Verdauung*, Leipzig u. Wien 1897, S. 217.

Zu S. 194.

Schon F. TIEDEMANN und L. GMELIN betrachten die Galle im wesentlichen als Exkret und begründen ihre Anschauung ausführlich. Vergl. „Die Verdauung nach Versuchen“, Heidelberg 1831, Bd. 2, S. 50 u. ff.

Zu S. 195.

Daß die Bestandteile des Meconiums nichts anderes als Galle sind, haben auf Grund ihrer Untersuchungen zuerst E. J. B. BOUILLON-LAGRANGE (*Annal. de Chim.*, Bd. 88, 1813, S. 299), sowie J. L. LASSAIGNE (*Annal.*

de Chim. et de Phys., Bd. 17, 1820, S. 304) betont. Vergl. ferner die neueren Untersuchungen des Meconiums von P. ZWEIFEL, Arch. f. Gynäk, Bd. 7, 1875, S. 474.

Zu S. 281.

Ueber das Gift der australischen schwarzen Schlange (*Pseudechis porphyriacus*) vergl. C. J. MARTIN und J. M. GARVIE SMITH, Jahresber. f. Tierchem., Bd. 25, 1895, S. 404—407.

Zu S. 284.

Ueber einen blauen Farbstoff, welcher sich auf feucht gehaltenem Fibrin bildete, vergl. auch W. KRUKENBERG, Vergleich.-physiol. Studien, I, Abteil. 5, 1881, S. 43. Hier finden sich auch ausführliche Litteraturangaben über den blauen Farbstoff der Milch.

Zu S. 301.

CL. BERNARD und C. BARRESWIL haben bereits festgestellt, daß Glutin nicht direkt assimilierbar ist, sondern, subkutan einem Tiere einverleibt, mit dem Harn zur Ausscheidung kommt. Vergl. Journ. de Pharm. et de Chim., 3 sér., Bd. 5, 1844, S. 425 und Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 52, 1844, S. 430.

Zu S. 342.

Die Unentbehrlichkeit der Eiweißstoffe in der Nahrung wurde zuerst von F. MAGENDIE betont. Derselbe zeigte, daß Hunde bei stickstofffreier Kost (Zucker, Gummi, Olivenöl und Butter), auch wenn dieselbe in den reichlichsten Mengen geboten wird, zusehends verfallen und allmählich zu Grunde gehen (vergl. Annal. de Chim., Sept. 1816, pag. 66). Allerdings fragt es sich, inwieweit bei diesen Versuchen ein Mangel an Mineralsalzen in Frage kommt.

Zu S. 364.

Die Entstehung von Xanthinbasen im Organismus aus Eiweißstoffen haben neuerdings BURIÁN und SCHUR auch in der Weise erwiesen, daß sie von säugenden Hunden des gleichen Wurfs Tiere in verschiedenen Zeiten töteten und die Zunahme der Xanthinbasen des gesamten Körpers bestimmten. Es ergab sich, daß der Organismus sehr erhebliche Mengen der fraglichen Substanzen gebildet haben mußte, da die Muttermilch, welche den jungen Hunden als einzige Nahrung zu Gebote stand, nur minimale Mengen von Xanthinbasen enthielt (vergl. auch S. 636). Siehe R. BURIÁN und H. SCHUR, Ueber Nukleinbildung im Säugetierorganismus, Zeitschr. f. physiol. Chem., Bd. 23, 1897, S. 55.

Zu S. 367.

„Ueber den Wert des Fleischextrakts als Bestandteil der menschlichen Nahrung“ vergl. auch M. PETTENKOFER, Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. 167, 1873, S. 271, sowie C. VORT, Münchener med. Wochenschr., 1897, No. 9, S. 219.

Zu S. 376.

Offenbar sind auch die Versuche von F. TIEDEMANN und L. GMBELIN, welche vergebens eine Gans mit gekochtem Eierweiß, Wasser und Quarzsand zu ernähren versuchten, auf einen Mangel an Mineralsalzen, namentlich an Chlornatrium, in der Nahrung zurückzuführen. Vergl. „Die Verdauung nach Versuchen“, Heidelberg 1831, Bd. 2, S. 198 u. 233.

Zu S. 478.

Zu der auffallenden Angabe von HALLIBURTON, welcher im Inhalt einer offenbar abgekapselten Meningocele bei Spina bifida Albumosen und Peptone nachwies, kann ich einen ähnlichen Befund mitteilen. Es handelte sich um eine eigentümliche Cyste, welche bei einer Frau zwischen Rectum und Kreuzbein entstanden und von meinem Kollegen F. SKUTSCH operativ entleert worden war. Das Gebilde enthielt in neutraler, fast salzfreier Lösung außer koagulierbarem Albumin sehr erhebliche Mengen von Pepton, aber keine Albumosen und keine krystallinischen Zersetzungsprodukte von Eiweißstoffen.

Zu S. 535.

Schon BOERHAAVE stellte Versuche darüber an, ob Insekteneier in einem isolierten Raum zur Entwicklung gelangen. Er hatte nämlich beobachtet, daß kleine Vögel sterben, wenn man sie in ein vollkommen abgeschlossenes Glas setzt. Auf eine übermäßige Erwärmung des Tiers konnte dies nicht zurückgeführt werden, da ein Thermometer, welches sich mit dem Vogel in dem Gefäß befand, keine Temperatursteigerung anzeigte. Ebenso wenig ließ sich der Tod der Tieres aus giftigen Ausdünstungen herleiten, denn die Luft, welche BOERHAAVE nach Beendigung des Versuches ansaugte, erwies sich als unschädlich.

Ganz ähnliche Erfahrungen wie bei diesem Experiment machte BOERHAAVE mit den Eiern von Seidenwürmern. Während dieselben, im Freien der warmen Luft ausgesetzt, regelmäßig ausgebrütet wurden, geschah dies nie, wenn sie in gläsernen Flaschen eingeschlossen waren.

BOERHAAVE schließt hieraus, „daß kein Tier in einerlei Luft leben kann, ohne sie zu verändern. Es muß also in der Luft eine schon von HARMES (H. HARMES, Prof. d. Med. zu Marburg 1636—1670) erwähnte geheime Speise sein, deren Entdeckung dem glücklichen Fleiß anderer Jahrhunderte vorbehalten zu sein scheint.“ Vergl. H. BOERHAAVE's Physiologie, übersetzt von J. P. EBERHARD, Halle 1754, S. 414.

Sachregister.

- Abkühlung**, als Ursache des Glykogenschwunds 327.
 — Auftreten von Milchsäure im Harn nach 790.
 — als Ursache von Albuminurie 800.
- Ablagerung** der Eiweißstoffe nach der Resorption 303.
 — der Zucker 319—331.
 — der Nahrungsfette 339.
- Abrus precatorius**, giftige Protein-substanzen im Samen von 283, 546.
- Absorptionsverhältnis** von Farbstofflösungen 575.
- Acetamid**, Verhalten des, im Organismus 839.
- Acetanilid**, siehe „Antifebrin“.
- Acetessigsäure** im Harn nach Pankreasextirpation 192.
 — im Harn bei der schweren Form des Diabetes 771—776.
 — Nachweis der, im Harn 777.
- Aceton** im Harn nach Pankreasextirpation 192.
 — als Blutbestandteil 318, 588, 771.
 — als Oxydationsprodukt von Eiweißstoffen 35, 773.
 — im Harn unter normalen und pathologischen Verhältnissen 771—776.
 — Nachweis des, im Harn 776—777.
 — im Schweiß bei Diabetes 500.
- Acetophenon**, Verhalten des, im Tierkörper 850.
- Acetylen**, Verbindung des, mit Hämoglobin 579.
- Acholie pigmentäre** 223.
- Achroodextrine** 80.
 — Entstehung der, bei der Verdauung 286, 287.
- Achrooglykogen** 47.
- Acidalbumin** (= Syntonin) 29.
 — Bildung von, bei der Magenverdauung 227, 228, 231, 238, 242.
 — Verhalten des, bei der Resorption 299, 300, 301.
 — Injektion von, in die Blutbahn 300.
 — Leichter Uebergang von Muskeleiweiß in 405.
- Acidität des Harns**, Abnahme der, während der Magenverdauung 156, 163.
- Acidogene Drüsen** 149, 163.
- Adamkiewicz'sche Reaktion** auf Eiweißstoffe 41, 206.
- Adelomorphe Zellen**, siehe „Hauptzellen“.
- Adenin** 54, 55, 56, 857.
 — Darstellung des, aus Lymphdrüsen 515.
 — — aus der Thymus 515.
 — Auftreten von, im Harn bei Leukämie 697.
- Adenoïdes Bindegewebe**, Begriff des 447.
 — Entstehung der weißen Blutkörperchen im 543.
- Adenylsäure** 53, 514.
- Adipocire**, Begriff der 363.
- Aequivalent**, mechanisches, der Wärme 1.
- Aequivalenz** des Kraftwechsels im Tierkörper 6.
- Aëroben**, Begriff der 106.
 — obligate, Verhalten der, gegen Sauerstoffentziehung 115.
 — Fakultativ-, Verhalten der, gegen Sauerstoffentziehung 115.
- Aethal** 89.
- Aethalum septicum**, Myosin im 403.
- Aetherschweifelsaure Alkalien** in der Galle 209.
- Aetherschweifelsäuren** (Esterschweifelsäuren), Bildung von, im Organismus 263, 265, 849—850.
- Aetherschweifelsäuren**, aromatische, siehe „Aromatische Aetherschweifelsäuren“.
- Aethylalkohol**, siehe „Alkohol“.
- Aethylamin**, Verhalten des, im Organismus 839.
- Aethylbenzol**, Verhalten des, im Organismus 847.
- Aethyldisulfosäure**, Verhalten der, im Organismus 843.
- Aethylendiäthylsulfon**, Verhalten des, im Organismus 843.

- Aethylendisulfon, Verhalten des, im Organismus 843.
- Aethylsterschwefelsäure, Verhalten der, im Organismus 263, 839, 842.
- Aethylharnstoff aus kohlenausem Aethylamin im Organismus 839.
- Aethylidendiäthylsulfon, Verhalten des, im Organismus 843.
- Aethylidenmilchsäure, s. „Milchsäure“.
- Aethylmerkaptan, Verhalten des, im Organismus 842.
- Aethylschwefelharnstoff, Verhalten des, im Organismus 843.
- Aethylsulfid aus Harn 730.
- Verhalten des, im Organismus 843.
- Aethylsulfosäure, Verhalten der, im Organismus 843.
- Entstehung der, aus Sulfonal im Organismus 844.
- Agar-Agar 83.
- Agaricus muscarius 92.
- Akanthocephalen, Verdauung bei den 144.
- Akarinen, Leben auf Kosten von Reservematerial bei den 143.
- Akroalbumose des Tuberkulins 280.
- Akroleinprobe der Fette 88.
- Akrosen 73, 74.
- Aktinien, Verdauung bei den 147.
- Aktiver Sauerstoff als Ursache der Oxydationen im Tierkörper 12.
- Alanin 66.
- Albuminat (= Alkalialbuminat) 29.
- Verhalten des, bei der Resorption 299, 300.
- Injektion von, ins Blut 300.
- Albumine 42.
- Albuminoide 59—67.
- Entstehung der, aus echten Eiweißstoffen im Tierkörper 59, 360.
- Verdauung der 253, 254.
- Bedeutung der, als Nährstoffe 341.
- Albuminurie nach intravenöser Injektion nicht direkt assimilierbarer Eiweißstoffe 301.
- nach Genuß von rohen Eiern 301, 801.
- zusammenfassende Ausführungen über den Begriff der 800—801, 807—809, 811—813.
- physiologische 801.
- Albumoids substanzen, Begriff der 60.
- im Knorpel 453.
- in der Krystalllinse 479.
- Albumosatbildung 807.
- Albumosen 68.
- der Magenverdauung 228—236, 237—239.
- aus Eiweiß durch heißes Wasser 97, 236, 237.
- der Pankreasverdauung 246—249.
- der Eiweißfäulnis 256.
- durch pathogene Bakterien 279—281.
- Albumosen in den Schlangengiften 281—282.
- giftige, in Pflanzen 283.
- in den Milchsäften von Pflanzen 139 (Anmerk. 5).
- Abwesenheit von, im Blut und in der Lymphe 307.
- im Fleischextrakt 367.
- Angebliches Vorkommen von, in den Kernen der Spermatozoen 540.
- Angebliches Vorkommen von, in der Spermaflüssigkeit 540.
- Einfluß der, auf die Blutgerinnung 309, 545.
- Verwendung von, zur Darstellung ungerinnbaren Blutplasmas 554.
- Wirkung der, auf den Lymphstrom 613.
- Wirkung der, auf die Gerinnbarkeit der Lymphe 615.
- Angebliches Vorkommen von, in der Milch 629.
- im Harn unter pathologischen Verhältnissen 801—807, 809—810.
- Albumosenpräparate, therapeutische Verwendung von 306, 307.
- Aldehyde, Verhalten der, im Organismus 838.
- halogen substituierte, Verhalten der, im Organismus 839.
- Aldosen 75.
- Aleurone 43.
- Alexine 145 (Anmerk. 1).
- Algen, Verhalten der, gegen die Ernährung 128.
- Alimentäre Albumosurie, siehe „Enterogene Albumosurie“.
- Alimentäre Glykosurie 324, 744.
- Alizarinblau, Entfärbung von, durch tierische Gewebe 12.
- Alkaleszenz des Blutes, angeblich herabgesetzte des, unter pathologischen Verhältnissen 549, 773—774.
- Alkalialbuminat, siehe „Albuminat“.
- Alkalien, Verteilung der, in den Zellen und Säften 20.
- Bedeutung der, für die tierischen Oxydationsprozesse 377.
- als Nährstoffe 376—381.
- als Desinfektionsmittel 103.
- im Harn 739.
- Alkaligehalt der Nährflüssigkeiten, Abhängigkeit der Bakterienwirkung vom 119.
- Alkalische Erden als Desinfektionsmittel 103.
- Alkalische Harnsäure 100—101, 651—652, 656, 675.
- Alkalische Wässer als Heilmittel gegen Gicht 682.
- Alkaloide 34.
- Fixierung der, durch die Leber 505.
- Verhalten der, im Organismus 854.
- Alkaloidreagentien 39.
- Alkaptonharn 719—720.

Alkohol, Verhalten des, gegen Eiweißstoffe 27, 28.

- — gegen Enzyme 98, 106.
- Bildung von, durch die Hefegärung, siehe „Gärung der Zucker“.
- in den Blättern der Pflanzen 119.
- Verbrennung des, im Tierkörper 263, 375, 376.
- Bedeutung des, als Nährstoff 375.
- Bildung von, im Darmkanal 289.
- Gewinnung von, beim Destillieren tierischer Organe mit Wasser 332.
- Einfluss des, auf die Ausnutzung der Kost 376.

Alkohole, Verhalten der, im Organismus 838—839.

Alkoholgärung der Zucker 70, 77, 99, 118, 119—120, 121, 168, 289.

Alkohol-Milchsäuregärung 78.

Allantoin in der Allantoisflüssigkeit 536.

- in Transsudaten 618.
- durch künstliche Oxydation aus Harnsäure 684.
- Vorkommen des, im Harn und chemische Eigenschaften 690—693.

Allantoiswasser 536.

Alligator, Gehalt der Muskeln des, an Harnsäure 434.

Alloxan durch künstliche Oxydation aus Harnsäure 684, 685.

Alloxurbasen 51 (Anmerk. 3).

Alloxurbasenstickstoff 701.

Alloxurkörper 51 (Anmerk. 3).

- Formeln der 857—859.

Alloxurstickstoff 701.

Almén'sche Blutprobe im Harn, Würdigung der 819.

Alveolarluft, Analyse der 604.

Alytes obstetricans 356.

Amanitin 91 (Anmerk. 4), 92.

Ambulakralfäße der Echinodermen 620.

Ameisensäure in der Butter 632.

- im Harn 792, 793.
- Verhalten der, im Organismus 793, 838.

Ameisensaures Ammoniak, Verhalten des, in der Leber 11.

Ameisensaurer Kalk, Vergärung des 101.

- Zerfall des, durch Katalyse 108.

Amidobernsteinsäure, siehe „Asparaginsäure“.

Amidoessigsäure, siehe „Glykokoll“.

Amidoglutarsäure, siehe „Glutaminsäure“.

Amidoglykose, siehe „Glykosamin“.

Amidosalicylsäuren, Verhalten der, im Tierkörper 853.

Amidosäuren 30, 97.

- Einfluß genossener, auf den Harnstickstoff 343.
- Bedeutung der, für die Ernährung 365.
- Verhalten der, im Organismus 840—841, 845.

Amidosäuren, aromatische, Verhalten der, im Organismus 845.

Amidozimmtsäure, Verhalten der, im Organismus 845.

Amidulin 82.

Ammoniak als Pflanzennährstoff 3.

- als Zersetzungsprodukt der Eiweißstoffe 30.
- als Endprodukt der Fäulnis 112, 113.
- bei der Pankreasverdauung 252.
- im Harn als Laktat nach Leberexstirpation und bei Leberkrankheiten 315.

Ammoniakalische Harnsäuregärung, siehe „Alkalische Harnsäuregärung“.

Ammoniaksalze im Blutplasma 587.

- im Harn 648—652.
- Menge und Bestimmung der, im Harn 678—679.
- im Harn bei Diabetes 773.

Ammoniumcyanat, siehe „Cyansaures Ammoniak“.

Ammoniumkarbonat, Einwirkung von, auf Fäulnisbakterien 104, 113.

- als Vorstufe des Harnstoffs 11, 17, 316.

- als Hemmungsmittel der Zuckerbildung aus Glykogen 330.

Ammoniumsulfat, als Mittel zum Aussalzen 27, 79, 106, 229, 233, 234, 238.

Ammoniumuratsteine in der Harnblase 835.

Amnionwasser 536.

Amöben, Verdauung bei den 132, 146.

Amphibien, Blutkörperchen bei den 559.

- Art der Stickstoffausscheidung bei den 659, 667.

- vergl. auch „Frösche“.

Amphioxus, Fehlen des Gallenfarbstoffs beim 214.

Amphoalbumosen 247, 248.

Amphopepton 247, 248.

Amygdalin 112.

Amylalkohol, Verhalten des, im Organismus 839.

Amylnitritvergiftung, Einfluß der, auf den Glykogengehalt der Organe 325.

- Einfluß der, auf den Eiweißzerfall 550.
- Milchsäure im Harn nach 316, 790.

Amylodextrin 82 (Anmerk. 2).

Amyloid (Albuminoid) 67.

— Wiederauffinden von verfüttertem, im Tierkörper 303.

- (= Hydrocellulose) 82.

Amylolytische Enzyme 111.

- Einfluß der, auf die Blutgerinnung 546.

Amylum, siehe „Stärke“.

Anämie, infolge des Mangels an eisenhaltiger Nahrung 391.

- Verhalten des Bluts bei 552, 553.

- Milchsäure im Harn bei 790.

Anaëroben 106.

- Ananas, Milchsaff der 138.
 Anguillula tritici, Austrocknung der Eier von 143.
 Anilin, Verhalten des, im Organismus 848, 854.
 Anisotrope Substanz der Muskelfasern 400.
 Anissäure, Verhalten der, im Organismus 861 (Anmerk. 2).
 Anneliden, Verdauung bei den 148.
 Anorganische Nährstoffe, siehe „Mineralsalze“.
 Anthraxmikroben, siehe „Milzbrandbakterien“.
 Anthraxprotein 124.
 Antialbumid 248.
 Antifebrin, Verhalten des, im Organismus 848.
 — als Ursache von Urobilinurie 826.
 Antigruppen des Eiweißmoleküls 247, 248.
 Antimonvergiftung, Fettdegeneration nach 361.
 Antipecton 247, 248, 249.
 — Darstellung des 252.
 — Verhalten des, zur Blutgerinnung 309.
 — als Material zur Ergänzung von Körpereiweiß 313 (Anmerk. 5).
 — angebliche Identität des, mit Fleischsäure 408 (Anmerk. 4).
 Antipyrin, Wirkung des, auf das Leberglykogen 330.
 Antiseptische Wirkungen, siehe „Desinfektion“.
 Anurie 659.
 Appendices pyloricae der Fische, verdauende Wirkung des Schleimhautsekretes der 152.
 Apus productivus, Austrocknung der Eier von 142.
 Arachinsäure 86.
 — als Bestandteil des Butterfettes 632.
 Araneen, siehe „Spinnen“.
 Arbeit der Muskeln, Einfluß der, auf den Glykogenverbrauch 321, 327, 372.
 Arbutin, Zersetzung des, durch Emulsin 112.
 Arginin 34.
 — aus Protamin 539.
 Aromatische Aetherschwefelsäuren, Bildung von, im Organismus 263—266.
 — als Maßstab für die Fäulnisprozesse im Darm 725.
 — im Harn 703, 704, 706, 709, 712.
 — Darstellung der, aus Harn 708, 710—711, 712.
 Aromatische Atomgruppen im Eiweißmolekül 32, 247, 257—262.
 Aromatische Kohlenwasserstoffe, Verhalten der, im Tierkörper 265 (Anmerk. 3), 846—848.
 — als Maßstab für die Oxydationsenergie des Organismus 764.
 Aromatische Oxysäuren, Verhalten der, bei der Desinfektion des Darms 265.
 — Verhalten der, bei Ernährung mit keimfreier Nahrung 266.
 — teilweise Entstehung der, in den Geweben 703.
 — teilweise Paarung der, mit Schwefelsäure im Organismus 263, 704, 853.
 — Nachweis und Darstellung der, aus dem Harn 703—706.
 Aromatische Verbindungen, siehe „Benzolderivate“.
 Arsenvergiftung, Einfluß der, auf den Glykogengehalt der Organe 328.
 — als Ursache der Fettdegeneration 361.
 — Milchsäure im Harn nach 316, 550, 790.
 — Steigerung des Eiweißzerfalls nach 550.
 Arsenwasserstoffvergiftung, als Ursache von Ikterus 213, 216.
 — Hämoglobinurie nach 816.
 Arteriell Blut, Farbe des 547.
 — Sauerstoffgehalt des 600.
 — Kohlensäuregehalt des 600.
 Arterien, elastische Membranen in den Wandungen der 60, 447.
 — Chondroitinschwefelsäure in den Wandungen der 452.
 Arterin 562.
 Arthritis urica, angebliche Vermehrung der Harnsäure im Blut bei 681—683.
 Arthropoden, Cellulose im Skelett von 49 (Anmerk. 2), 83.
 — Verdauung bei den 148.
 — Harnstoffgehalt der Muskeln bei den 433.
 — Stützgewebe der 461.
 — Art der Stickstoffausscheidung bei den 660, 667.
 — Leibesflüssigkeit der 620.
 Artischocke, Vorkommen von Lab in der 139.
 Aschefreie Nahrung, Folgen der Ernährung mit 376—378.
 Aschefreies Eiweiß 37, 38.
 Aschenbestandteile, siehe „Mineralsalze“.
 Ascidien, Cellulose als Material der Mäntel der 83.
 — Leibesflüssigkeit der 620.
 Ascitesflüssigkeit, chemische Zusammensetzung der 618.
 Askariden, Bewegung der, ohne Sauerstoff 17, 610.
 — Fehlen der sekretiven Verdauung bei den 144.
 Asparagin, Vorkommen des, in den Pflanzen 32.
 — Bedeutung des, für die Ernährung 365.
 Asparaginsäure als Zersetzungsprodukt der Eiweißstoffe 30, 32.

- Asparaginsäure** als Zersetzungsprodukt des Kollagens 62.
 — Entstehung von, bei der Pankreasverdauung 246.
 — — bei der Fäulnis im Darm 266.
Assimilation der chlorophyllhaltigen Pflanzen 3, 131, 140, 142.
Asterideen, siehe „Seesterne“.
Atembedürfnis der verschiedenen Tiere 610, 611.
Atherome, Inhalt der 496.
Atmidalbumin 236, 237.
Atmidalbumose 236, 237.
Atmosphärische Luft, Zusammensetzung der 606.
Atmung bei den höheren Tieren 14.
 — beim Fötus 14.
 — bei den Insekten 13, 14.
 — intramolekulare 119.
 — innere, siehe „Atmung der Gewebe“.
 — durch die Haut 500–501.
 — der Gewebe 603–605.
 — auf hohen Bergen 603–604.
 — in sauerstoffreicher Luft 604.
 — in mit Kohlensäure geschwängelter Luft 605.
 — bei Diabetikern 764–765.
 — Milchsäure im Harn bei Störungen der 790.
 — Albuminurie bei Störungen der 800.
 — der Eier 535.
 — bei Phosphorvergiftung 361–362.
Atmungsintensität, Verschiedenheit der, bei den verschiedenen Tieren 607.
Auge, chemische Zusammensetzung des 479–491.
Ausnutzung der Nahrungsmittel 345.
 — nach Magenexstirpation 165, 166.
 — nach Pankreasexstirpation 190, 191.
 — im Chlorhunger 163.
 — bei fraktionierter Nahrungsaufnahme 395.
Aussalzung der Eiweißstoffe 27.
 — der kolloiden Kohlehydrate 79.
 — der Seifen 27.
 — der Enzyme 106.
Ausscheidungswege der Endprodukte des Stoffwechsels 646.
Austrocknung, Wirkung der, auf Gärungsprozesse 101.
 — — auf niedere Tiere 143.
Autodigestion der Organe 137.
Autointoxikation, Diabetes durch 754.
Autoklave, Zersetzung von Nährstoffen mittels der 97.
Bacillus butyricus, siehe „Bacillus amylobacter“.
 — fluorescens 11.
 — ureae, siehe „Micrococcus ureae“.
 — pyocyaneus 284.
 — cyanogenus 284.
 — der Cholera, siehe „Cholera-bacillus“.
 — der Diphtherie, siehe „Diphtherie-bacillus“.
Bacillus amylobacter (= Bacillus butyricus) 118, 120.
 — — Einwirkung des, auf Stärke 81.
Bacterium coli commune, Wirkung des, auf Milchzucker 118, 120.
 — lactis, Wirkung des, auf Monosaccharide 70, 118.
 — — invertierende Enzyme des 78.
 — — Schnelligkeit der Wirkung des 105.
 — — Verhalten des, im Magensaft 166, 167, 168.
 — — Einwirkung des, auf die Doppelzucker 77–78.
 — — Einwirkung des, auf Stärke 81.
Bakterien 98 ff.
 — im Magen 167.
 — phosphoreszierende, siehe „Phosphoreszierende Bakterien“.
 — pathogene, siehe „Pathogene Bakterien“.
 — vergl. im übrigen „Fermentorganismen“.
Bakteriopurpurin 129.
Bantingkur, siehe „Entfettungskur“.
Barfoed's Reagens 785.
Basen, organische 267–278.
Bauchspeichel, siehe „Pankreassaft“.
Becherzellen der Magenschleimhaut als Mucinbildner 161.
Bedarf an Nahrung 341–396.
Bedeutung der Nährstoffe 341–396.
Befruchtung des Eies, chemische Umsetzungen nach der 535–536.
Beggiatoen, siehe „Schwefelbakterien“.
Belegzellen der Fundusdrüsen des Magens 161.
Bence Jones'sche Albumose im Harn 804–807.
 — Auffinden der 808.
Benzaldehyd, Verhalten des, im Tierkörper 850, 853.
Benzamid, Verhalten des, im Tierkörper 850.
 — aus Ammoniumbenzoat im Tierkörper 853.
Benzamidoessigsäure, siehe „Hippursäure“.
Benzidin, Verhalten des, im Organismus 848.
Benzoessäure als Material zur Hippursäurebildung 18, 265, 715, 716.
 — Einfluß der, auf den Eiweißumsatz 355 (Anmerk. 1).
 — als Oxydationsprodukt von Eiweißstoffen 35.
 — Entstehung der, aus Hippursäure durch Hydratation oder Sublimation 717–718.
 — in gefaultem Harn 717.
 — Verhalten der, im Organismus der Säuger 716.
 — — der Vögel 718.
 — als Harnsediment 834.
Benzol, Verhalten des, im Tierkörper 265 (Anmerk. 3).

- Benzol** als Maßstab für das Oxydationsvermögen des Organismus 764.
 — Verhalten des, im Organismus 265 (Anmerk. 3), 846.
- Benzolderivate**, Entstehung von, bei der Eiweißfäulnis 257—262.
 — im Harn 703—722.
 — Schicksal der, im Tierkörper 844—855.
- Benzolkern**, Beständigkeit des, im Organismus 844.
- Benzoylchlorid** als Fällungsmittel der Diamine 274—275.
- Benzoylglykokoll**, siehe „Hippursäure“.
- Benzylalkohol**, Verhalten des, im Organismus 847.
- Benzylamin**, Verhalten des, im Tierkörper 850.
- Benzylidendiureid**, Verhalten des, im Tierkörper 850.
- Bergkrankheit** 560 (Anmerk. 2).
- Bernsteinsäure** als Nebenprodukt der Alkoholgärung 121.
 — als Fäulnisprodukt der Eiweißstoffe 267.
 — — der Kohlehydrate 289.
 — in der Echinococcusflüssigkeit 619.
 — in der Ascitesflüssigkeit 619 (Anmerk. 3).
- Betaïn**, Vorkommen des, in den Pflanzen 93.
 — — in den Miesmuscheln 273.
- Bezoare** 203 (Anmerk. 5).
- Bibergeil**, siehe „Castoreum“.
- Bier** als Genußmittel 375.
 — Gehalt des, an Nährstoffen 396.
- Bierwürze** 125.
- Bilanz** des Stoffwechsels 344.
- Biliansäure** 204.
- Bilicyanin** 210.
 — Darstellung des 224.
 — Vorkommendes, in Gallensteinen 224.
- Bilifuscin** 224.
- Bilihumin** 224.
- Bilineurin** 91 (Anmerk. 4).
- Biliprasin** 224.
- Bilirubin** 209—213.
 — Bildungsstätte des 212—213.
 — Herkunft des 214—218.
 — im Blutplasma 585.
 — im Harn 823—824.
 — als Harnsediment 824, 834.
- Bilirubinurie** 216.
- Biliverdin** 209—212.
- Bindegewebe** 61—63, 445—450.
 — Pigment im 450.
 — vergl. auch „Kollagen“.
- Biuretprobe** 40, 237, 238, 674.
- Blasenkatarrh**, siehe „Cystitis“.
- Blasensteine**, siehe „Harnsteine“.
- Blastomyceten**, siehe „Sproßpilze“.
- Blauer Eiter** und **blaue Milch** 284, 862.
- Blausäure**, Verbindung der, mit dem Hämoglobin 579.
- Blausäurevergiftung**, Milchsäure im Harn nach 790.
- Bleihydrat** als Fällungsmittel von Eiweißstoffen 36, 39.
- Bleiprobe** der Eiweißstoffe, siehe „Schwefelprobe“.
- Bleisaccharate** 69.
- Blut** 542—611.
 — der wirbellosen Tiere 619—622.
 — Zuckergehalt des 309, 318, 586, 613, 753, 755, 763.
 — Milchsäure im, nach Injektion von Traubenzucker 332 (Anm. 1).
 — konstante Zusammensetzung des 145, 157, 300, 303, 318.
 — Alkaleszenz des, siehe „Alkaleszenz“.
 — Asche des, siehe „Mineralsalze“.
 — im Harn, siehe „Hämaturie“.
 — Farbe des 546—547.
- Blutcyylinder** im Harn 815.
- Blutgeleextrakt**, Einfluß des, auf die Blutgerinnung 546.
 — Verwendung des, zur Darstellung ungerinnbaren Blutplasmas 554.
 — Wirkung des, auf den Lymphstrom 613.
- Blutentziehungen**, Verhalten der Respiration nach 16.
 — Wirkung von, auf das Leberglykogen 329.
- Blutfarbstoff** (vergl. auch Hämoglobin).
 — als Muttersubstanz des Gallenfarbstoffs 214.
 — Injektion von, in die Blutbahn 216, 301, 302.
 — Verhalten des, bei der Resorption 244, 301—302.
 — Bildung des, im Eidotter 382, 383.
 — Eisengehalt des 383, 561.
 — Bildung des, im Tierkörper 382—391.
 — Verhalten des, bei der Verdauung 242, 252, 302.
 — in der Hämolymphe von Wirbellosen 620.
 — Darstellung, Eigenschaften und Umwandlungsprodukte des 561—579.
 — in den Muskeln 420—421.
 — saure Eigenschaften des 602.
 — Beziehungen des, zu den Eischalenpigmenten 531.
 — im Harn unter pathologischen Verhältnissen 815—819.
- Blutfaserstoff**, siehe „Fibrin“.
- Blutgerinnung**, Bindung von Wasser bei der 110.
 — Aufhebung der, durch Peptone und Albumosen 308, 309.
 — Aufhebung der, durch Toxalbumine 283.
 — äußere Erscheinung der 543—546.
 — Theorie der 589—598.
 — Vergleich der, mit der Labgerinnung der Milch 594.
- Blutkörperchen** 542—543, 559—581.

- Blutkörperchen**, Notwendigkeit der, bei synthetischen Prozessen in überlebenden Organen 18, 314.
— Zerfall der, im Plasma einer fremden Species 145.
— Isolierung der 553—556.
— quantitative Bestimmung der, gegenüber dem Blutplasma 556—559.
— Verhalten der, gegen Wasser und Salzlösungen 546—547, 556.
- Blutkuchen** 543.
- Blutmenge der Tiere** 547—548.
- Blutplättchen** 581.
- Blutplasma** 542, 581—589.
— Farbstoff des 89, 585.
— giftiges, gewisser Tiere 282, 283.
— Trennung des, von den Blutkörperchen 556.
— Gerinnung des 589—598.
— dextrinartiges Kohlehydrat im 778 (Anmerk. 2).
— vergl. auch „Blutserum“.
- Blutschollen** 581.
- Blutserum**, Begriff des 543.
— Bestandteile des 585—589.
— Darstellung von 556.
— vergl. auch „Blutplasma“.
- Bluttransfusion**, siehe „Transfusion“.
- Blutzucker**, siehe „Traubenzucker“.
- Boettcher's Zuckerprobe** 71.
— Anwendung der, im Harn 749.
- Bonellein** 496.
- Borsäure als Desinfektionsmittel** 98.
- Botulismus** 272.
- Brenzkatechin**, Bildung von, im Tierkörper 262.
— im Inhalt der Meningocele 478.
— in den Nebennieren 524.
— im Harn 706—708.
- Brom**, Ablagerung von, in der Schilddrüse 522.
- Bromoform**, Verhalten des, im Organismus 841—842.
- Brunner'sche Drüsen**, verdauende Wirkung des Sekrets der 184.
- Brustgang**, siehe „Ductus thoracicus“.
- Brutzellendeckel der Wespen** 65 (Anmerk. 2).
- Bufidin** 502.
- Bürzeldrüse** 497.
- Butter** 631—632, 634.
- Buttercysten** 527.
- Butterkügelchen** 624.
- Buttersäure**, als Bestandteil von tierischen Fetten 86.
— Entstehung von, aus Traubenzucker 118.
— aus Milchsäure 118.
— im Mageninhalt 168.
— Nachweis der, im Magensaft 175.
— als Bestandteil des Butterfettes 632.
— Verhalten der, im Tierkörper 793.
— im Harn 793—794.
- Buttersäureferment**, Einwirkung des, auf Stärke 81.
- Buttersäuregärung des Traubenzuckers** 118.
— scheinbar ohne Hydratation verlaufend 120, 121.
- Butylalkohol**, Verhalten des, im Organismus 839.
- Butylchloral**, Verhalten des, im Organismus 839.
- Calamus scriptorius**, Glykosurie nach Verletzung des 329.
- Calciumkarbonat als Harnsediment** 656.
— im Harn der Herbivoren 737, 742.
- Calciumkarbonatsteine**, s. „Gallensteine“ sowie „Harnsteine“.
- Calciumoxalat als Harnsediment** 657, 696.
- Calciumphosphat**, Lösung des, im Blut 588.
— Lösung des, im Eiweiß 532.
— in der Milch 624, 636—637.
— als Harnsediment 656.
— Ausscheidung des, beim Kochen mancher Harne 741—742, 808.
- Calciumsulfat als Harnsediment** 742.
- Calorie**, siehe „Kalorie“.
- Carcinus maenas**, Parasitismus von *Sacculina carcini* auf 144.
- Carica Papaya**, eiweißverdauendes Enzym im Saft der 110, 138, 141.
— Labenzym im Saft der 138, 139.
- Carlina acaulis**, Labenzym in der 139.
- Carnivoren**, siehe „Karnivoren“.
- Castoreum** 497.
- Cellulose** 79, 80, 82, 83.
— Vorkommen der, bei Tieren 94 (Anmerk. 2) 83, 461.
— Bedeutung der, für die Vorgänge im Darm 375.
— bei der schleimigen Gärung 122.
— als Bestandteil der Fermentorganismen 123, 124.
— Gärung der, bei Gegenwart von Gyps 129.
— Nährwert der 373—375.
— Verdauung der 289, 290.
- Cement der Zähne** 459.
- Centralnervensystem**, siehe „Nervensystem“.
- Cephalopoden**, Vorkommen von Cellulose bei 83.
— Gehalt der Muskeln an Taurin bei den 434.
— Knorpel der 460.
— Leibesflüssigkeit der 620.
- Cerealien**, Nährwert des Mehls der 346.
- Cerebrin** als Zersetzungsprodukt des Protagons 471.
— chemisches Verhalten des 472—474.
— in der Retina 487.
— in der Leber 511.
- Cerebroside** 474.
— in der Milz 513.
— in den Spermatozoen 538.

- Cerebrospinalflüssigkeit 477—479, 614, 617.
 Cerotinsäure 89.
 Cerotylalkohol 89.
 Cerumen 497.
 Cestoden, Verdauung bei den 144.
 Cetaceen, Fehlen der Speicheldrüsen bei den 150.
 Cetin, siehe „Walrat“.
 Cetylalkohol 89.
 — Palmitinsäureester des, in der Bürzeldrüse 497.
 Cetylid als Zersetzungsprodukt der Cerebrine 474.
 Charcot'sche Krystalle 541.
 Chenocholalsäure 203.
 Chenotaurocholsäure 203.
 Chinäthonsäure, Bildung der, im Tierkörper 849.
 Chinin, Einfluß des, auf den Gesamtorganismus 19.
 — Einwirkung des, auf synthetische Prozesse in überlebenden Organen 18.
 — Wirkung des, auf den Eiweißumsatz 355 (Anmerk. 1).
 — Wirkung des, auf die Harnsäureausscheidung bei Leukämie 681.
 Chinolin als Reduktionsprodukt des Kynurins 721.
 Chinon aus Hydrochinon 708.
 Chitin 49—50.
 — im Cephalopodenknorpel 460.
 — als Bestandteil von Eischalen niederer Tiere 530.
 Chitonsäure 75.
 Chitosan 50.
 Chitose 75.
 Chloral, siehe „Chloralhydrat“.
 Chloralhydrat, Schicksal des, im Tierkörper 264, 839.
 — Einwirkung des, auf den Eiweißumsatz 355 (Anmerk. 1).
 — Wirkung des, auf das Leberglykogen 330.
 Chlorammonium, siehe „Salmiak“.
 Chlorbenzol, Cystinausscheidung nach Einnahme von 830—831.
 Chlorcalcium, Einfluß des, auf die Blutgerinnung 545, 593.
 Chloride als Muttersubstanzen der Magensaftsalzsäure 162, 163.
 Chlorhunger 162, 163.
 — Verhalten des Harns im 266.
 Chlornatrium, siehe „Kochsalz“.
 Chloroform als desinfizierendes Mittel 98, 99, 245.
 — Wirkung des, auf den Eiweißumsatz 355 (Anmerk. 1).
 — Verhalten des, im Organismus 841—842.
 Chlorokruorin 622.
 Chlorophan 490.
 Chlorophyll als Vermittler der Assimilation 3.
 — Verhalten des, im Dunkeln 6.
 Chlorophyll, Beziehungen des, zum Blutfarbstoff 568 (Anmerk. 5).
 Chlorose, angebliche Heilwirkung von Eisenpräparaten gegen 386—388.
 — Verminderung des spez. Gewichts des Bluts bei 552.
 — Verminderung des Eiweißgehalts des Bluts bei 553.
 Chlorsaures Kali, Hämoglobinurie nach Vergiftungen mit 816.
 Chlorstickstoff als endothermische Verbindung 4 (Anmerk. 1).
 Chlorwasserstoff, siehe „Salzsäure“.
 Cholagoga, Nichtexistenz arzneilicher 197, 198.
 Cholalsäure 202—207.
 Cholate, siehe „gallensaure Salze“.
 Choleinsäure 203.
 Cholera, Ptomaine in den Fäkalien bei 275.
 — Gehalt der Muskeln an Harnstoff bei der 432.
 — Reaktion des Bluts bei der 549.
 Cholerabacillus, Reinkulturen des 276—277.
 — Nitritbildung in den Reinkulturen des 116.
 — Toxalbumine in den Reinkulturen des 280.
 Cholerareaktion 277.
 Cholerarot 116 (Anmerk. 5), 277 (Anmerk. 1).
 Cholerine, Mikrobe der 276.
 Cholestearine 94—96.
 — Bedeutung der, in der Galle 198, 219.
 — in Gallensteinen 223, 225.
 — Verwendung der, zur Enzymdarstellung 108.
 — Fettsäureester der, im Gehirn 475.
 — im Inhalt pathologischer Cysten 523.
 — Bedeutung der, in pathologisch veränderten Geweben 219.
 — Bedeutung der, in der Nahrung 341.
 — Fettsäureester der, im Blutplasma 586.
 — im Muskel 425.
 — im Fettgewebe 449.
 — in Gehirn und Nerven 470, 475.
 — in der Retina 486.
 — im Hauttalg 496.
 — auf den Vogelfedern 497.
 — in der Milz 512.
 — in den Leukocyten 515.
 — im Eidotter 533.
 — in den Spermatozoen 538.
 — in den roten Blutkörperchen 579.
 — in der Milch 634.
 — im Harn 797—798.
 — in Blasensteinen 798.
 — als Harnsediment 834.
 Cholestearinsteine in der Harnblase 798.
 — in der Gallenblase 223, 225.
 Cholesten 95.

- Choletelin 210, 211.
 — in Gallensteinen 224—225.
 — Identität des, mit Urobilin 825—826.
- Cholin 91—94.
 — Bildung von, durch Verdauung und Fäulnis der Lecithine im Darm 293.
- Cholsäure, siehe „Cholalsäure“.
- Chondrin 63, 452.
- Chondroitin 49.
- Chondroitinschwefelsäure als Bestandteil des Knorpelgewebes 49, 63—64, 452—453.
 — in den Arterienwandungen 452.
 — in den Nieren 453, 787.
 — in der amyloid degenerierten Leber 453, 511.
 — als Muttersubstanz der Glykuronsäure 786.
 — als normaler Harnbestandteil 789, 799.
- Chondroitinsäure 48, 49.
- Chondromukoid 452.
- Chondrosin, ein Bestandteil von Chondrosia reniformis 48.
 — ein Spaltungsprodukt des Chondroitins 49.
- Chorda dorsalis 450.
- Chordaspeichel 158.
- Choroidea, Pigment der 489.
- Chromatin 52 (Anmerk. 5).
- Chromhydrosis 499.
- Chromogene der Nebennieren 524.
 — der Pankreasverdauung, siehe „Trypophan“.
 — des Harns, siehe „Harnindikan“, „Skatoxylschwefelsäure“, „Melanogen“.
- Chromophane in der Netzhaut der Vögel und Reptilien 490.
- Chromophyll, das Bakteriopurpurin ein 130.
- Chylurie 796—797.
- Chylus, Begriff des 615—616.
 — Zuckergehalt des 298.
 — vergl. im übrigen „Lymph“.
- Chymosin, siehe „Lab“.
- Chymus 185, 291.
- Citronensäure in der Milch 635.
- Cochenille 528.
- Coelenteraten, Körperflüssigkeit der 619.
 — Art der Stickstoffausscheidung bei den 660.
- Coffein, siehe „Koffein“.
- Collagen, siehe „Kollagen“.
- Colostrum 642.
- Coma diabeticum 774—775.
 — Reaktion des Blutes im 549, 774.
- Conchiolin, siehe „Konchiolin“.
- Coniferin, siehe „Koniferin“.
- Coriosulfurin 495.
- Corium 492.
- Cornea des Auges 483.
 — Mukoid in der 47, 483—484.
- Corneamukoid, siehe „Cornea“.
- Corpora lutea, Farbstoff der 89, 536—537.
- Corpus vitreum, siehe „Glaskörper“.
- Crusta phlogistica, Begriff der 554.
- Cyanamid zur künstlichen Synthese des Kreatins 429.
 — Beziehungen des, zum Harnstoff 678.
- Cyanhydrosis, siehe „Chromhydrosis“.
- Cyanmethämoglobin 579.
- CyanokrySTALL 496.
- Cyansäures Ammoniak als Material zur künstlichen Harnstoffsynthese 2, 677.
- Cyanursäure aus Harnstoff 674.
- Cymol, Verhalten des, im Organismus 847.
- Cynara, Labenzym in der 139.
- Cystein als Muttersubstanz der Schwefelsäure des Harns 725, 726.
 — als Muttersubstanz von neutralem Harnschwefel 727.
 — Verhalten des, im Organismus 726.
 — Eigenschaften des 832—833.
- Cysten der Eierstöcke 537.
 — der Milchdrüsen 527.
 — der Schilddrüse 523.
- Cystin als Muttersubstanz der Schwefelsäure des Harns 725, 830.
 — im Harn 275, 276, 829—833.
 — als Harnsediment 832, 834.
 — in der Leber 511, 833.
 — in der Pankreasdrüse 833.
 — in den Nieren 833.
- Cystinsteine 831, 835.
- Cystinurie 275, 276, 829—833.
- Cystitis, Reaktion des Harns bei 651, 657.
 — bei Diabetikern 794.
 — Cholestearin im Harn bei 798.
 — Nukleoalbumin im Harn bei 799.
 — zersetzter Gallenfarbstoff im Harn bei 824.
 — Bildung von Harnsteinen bei 837.
- Cytoglobulin 597.
- Cytosin aus Thymusnukleinsäure 514.
- Dalton'sches Gesetz, Verhalten des Blutsauerstoffs gegen das 600.
- Damalursäure 722.
- Damolsäure 722.
- Darm, Austritt von Albumosen und Peptonen gegen den 309.
 — — organischen Eisenverbindungen 384.
 — — Metallsalzen 383, 390.
 — — Phosphorsäure 733.
 — — Alkalien 739.
 — — Kalksalzen 740, 741.
 — — Alkaloiden 854.
- Darmarterien, Unterbindung der, als Ursache von Glykosurie 329.
- Darmepithelien, Fettsynthese in den 338.

- Darmepithelien, Eiweißsynthese** in den 307, 310—312.
- Darmfisteln** siehe „Thiry'sche Fisteln“.
- Darmgase** durch Vergärung von Cellulose 290.
— durch Vergärung von Zucker 289.
— durch Vergärung von Eiweißstoffen 266—267.
- Darminhalt, Reaktion** des 291—292, 293, 295, 297, 335—337.
- Darmkatarrhe** der Kinder als Ursache der Rhachitis 381.
— Beziehungen der, zum Diabetes mellitus 754.
- Darmlänge** der verschiedenen Säugtiere 152.
- Darmparasiten, Mangel** der sekretiven Verdauung bei den 144.
— Sauerstoffbedürfnis der 17.
— Verhalten der, gegen die Verdauungssäfte 183.
- Darmsaft** 184—185.
— der Herbivoren 336.
— paralytischer 184 (Anmerk. 3).
- Darmschleimhaut, Mengen** der von der, ausgeschiedenen Stoffe 646.
- Darmstauung, Verhalten** des Harns bei 265, 266, 706.
- Deckfarbe, Blut** als 546.
- Dehydrocholsäure** 204.
- Delomorphe Zellen**, siehe „Belegzellen“.
- Denaturierung** der Eiweißstoffe 29—30.
— bei der Magenverdauung 227, 228.
- Dentin** 459.
- Dermoïdcysten** des Ovariums, siehe „Cysten“.
- Desamidoalbumin** 23.
- Desamidoglutininpepton** 244 (Anm.).
- Desamidonitrosoglutininpepton** 244, (Anmerk.).
- Descemet'sche Haut** 482—483.
- Desinfektion** des Darmkanals 265.
- Desinfektionsmittel** 98, 99.
— Verwendung von, bei künstlicher Pankreasverdauung 245.
- Deuteroalbumosen** bei der Magenverdauung 231—233, 236, 238.
— bei der Pankreasverdauung 246—249.
— n den Kulturen pathogener Fermentorganismen 279—281.
— in Schlangengiften 281.
— im Tuberkulin 280.
— Einfluß der, auf die tuberkulösen Prozesse 280.
— im Blute bei Leukämie 587.
— im Harn 802, 804.
- Dextrinartiges Kohlehydrat, Synthese** eines, aus Traubenzucker 78.
— in der Milch 635.
— im Harn 778.
— im Blut 778 (Anmerk. 2).
- Dextrine** 79—81.
— als Verdauungsprodukte der Stärke und des Glykogens 286—288.
— Bildung von, im Magen durch Einwirkung des *Bacterium lactis* auf Stärke 288.
— Entstehung von, bei der Vergärung der Cellulose 290.
— im Muskel 426.
- Dextrose**, siehe „Traubenzucker“.
- Dextroso-Cellulose** 80 (Anmerk. 2).
- Diabetes decipiens** 767.
- Diabetes insipidus** (s. *spurius*) 768.
- Diabetes intermitiens** 755.
- Diabetes mellitus** (vergl. auch Glykosurie) 752—778.
— nach Pankreasextirpation 191—193, 325, 766.
— nach Phloridzinvergiftung 325.
— nach Strychninvergiftung 328 (Anmerk. 8).
— nach Operationen in der Bauchhöhle 329.
— nach vasomotorischen Störungen 329.
— nach Verletzung gewisser Hirnteile und Hirnerschütterung 328, 329.
— nach Blutentziehungen 329.
— nach Einleiten von Wasser oder Kochsalzlösung in eine Mesenterialvene 329.
— Einwirkung von Glyceringaben auf den 330.
— Theorie des 332.
— Eiweißumsatz beim 355 (Anmerk. 1).
— bei Sauerstoffmangel in der Respirationsluft 328.
— Zucker im Speichel bei 157.
— historische Entwicklung der Lehre vom 752.
— Kalkausscheidung im Harn beim 741.
— Erbllichkeit des 755.
— leichte Form des 753—756.
— schwere Form des 762—766.
— spezifisches Gewicht des Bluts bei 553.
— Gehalt des Bluts an Fett bei 586, 796.
— Gehalt des Bluts an Fettsäuren bei 587.
— spezifisches Gewicht des Harns bei 657.
— Farbe des Harns bei 658.
— Ammoniakgehalt des Harns bei 678.
— Stickstoffgehalt des Harns bei 670.
— Ausscheidung von Oxalsäure bei 696.
— Skatoxyl im Harn bei 712.
— Fettsäuren im Harn bei 794.
— Lipurie bei 796.
- Diacetsäure**, siehe „Acetessigsäure“.
- Diäthylendiamin** (Piperazin), Beziehung des, zum Spermin 540.
— als „Gichtmittel“ 683.
- Diäthylsulfon**, Verhalten des, im Organismus 843.

Dialyse im allgemeinen und Verhalten der Eiweißkörper bei der 25—26.
 — Entstehung von Salzsäure aus nicht sauer reagierenden Salzen durch 164, 165.
 — Verhalten der Albumosen bei der 229, 231 (Anmerk. 4).
 — Verhalten der Peptone bei der 234.
 Diamid, siehe „Hydrazin“.
 Diamidoessigsäure 34.
 Diamidokapronsäure 34.
 Diamidovaleriansäure 719.
 Diamine, Entstehung von, bei der Eiweißfäulnis 268—270.
 — Darstellung der 274—275.
 — als Spaltungsprodukte des Nährmaterials von Bakterien 122.
 Diastase, Einwirkung von Alkohol auf die 106.
 — Vorkommen der 111, 138.
 — Unterschied der, vom Ptyalin 285, 286.
 — aus Fermentorganismen 289.
 Diastatische Enzyme, siehe „Amyolytische Enzyme“.
 Diazobenzolsulfosäure, als Reagens auf Traubenzucker 750.
 Dickdarm, Peptonisation im 300.
 — Gase im 267, 374.
 — Reaktion des Inhalts vom 297.
 Dickdarmschleimhaut, Verhalten der, bei der Resorption 300, 30.
 Diffusion, siehe „Dialyse“.
 Digestion, siehe „Verdauung“.
 Dimethylanilin, Verhalten des, im Tierkörper 854.
 Dimethylharnsäuren 56.
 Dimethylschwefelharnstoff, Verhalten des, im Organismus 843.
 Dionaea muscipula, Blattorgane der 141.
 Dioxyakrylsäure 57.
 Dioxyphenyllessigsäure, siehe „Homogentisinsäure“.
 Diphenyl, Verhalten des, im Organismus 846.
 Diphenylamin, Verhalten des, im Organismus 848.
 Diphenylmethan, Verhalten des, im Organismus 847.
 Diphtherie, Albumosen im Harn bei 802.
 Diphtheriebacillus, Kulturen des 278—279.
 Disaccharide 76—78.
 — Spaltung der, durch Fermente 111, 185, 285, 288.
 — Verhalten der, bei der Resorption 331, 784—785.
 — als Material zur Glykogenbildung 326, 330, 331.
 Disdiaklasten des Muskels 400.
 — Doppelbrechung der 403.
 Dissociation des: Sauerstoff-Hämoglobins in der Blutbahn 14, 15.
 Disulfonsulfid, Entstehung von, aus Triacetsulfaldehyd im Organismus 844.

Diuretica, Wirkungsweise gewisser 162.
 Dolium galea, saures Sekret von 149—150, 163—164.
 Doppelpipette zur Hämoglobinbestimmung 574.
 Doppelzucker, siehe „Disaccharide“.
 Dotter, siehe „Eidotter“.
 Dotterfarbstoffe, siehe „Eidotterfarbstoffe“.
 Dotterplättchen, chemische Natur der 43, 534.
 Drehung, spezifische, der Eiweißstoffe 25.
 Drosera rotundifolia, Sekret der 140, 141.
 Druck, siehe „Luftdruck“.
 Drüsenfunktion 157, 385, 644.
 Ductus choledochus, Folgen der Unterbindung des 212—213.
 — Resorption der Fette nach Unterbindung des 337.
 Ductus pancreaticus, Ausbleiben diabetischer Symptome nach Unterbindung des 192.
 — Fettresorption nach Unterbindung des 337.
 Ductus thoracicus, Ableitung der Lymphe des, nach außen 297—298, 338.
 — Ausbleiben von Ikterus nach Unterbindung des 213.
 — Resorption der Nährstoffe nach Unterbindung des 298.
 Duelech 834 (Anmerk. 2).
 Dulcit 69.
 — Uebergang des, in Stärke im pflanzlichen Organismus 327.
 Dünndarm, Reaktion des Inhalts vom 292, 335—336.
 Durchblutung, künstliche, überlebender Organe 10, 11, 17, 18, 308, 310, 314, 319, 322, 413, 432, 440, 663, 664, 665, 715, 785, 854—855.
 Durst, Fehlen des, bei hungernden Tieren 393.
 Dysalbumose 231.
 Dyslysin 208.
 Eberwurz, siehe „Carlina acaulis“.
 Echinococcusblasen, Hyalogen in den Hüllen der 48.
 — Inhalt der 619.
 Echinodermen, Verdauung bei den 148.
 — Leibessflüssigkeit der 620.
 — Art der Stickstoffausscheidung bei den 660.
 Eck'sche Fistel, Ammoniakvergiftung nach Anlegung der 316.
 — Abnahme des Harnstoffs nach Anlegung der 663.
 — Zunahme der Harnsäure nach Anlegung der 666—667.
 Ehrlich'sche Diazoreaktion auf Bilirubin 212.
 Eidotter, eisenhaltiges Nukleïn im 51, 52, 352, 533.

- Eidotter**, Lecithalbumin im 43, 93
—94, 533.
— Hämoglobinbildung im 382—383.
— als vollkommenes Nahrungsmittel 383.
— chemische Analyse des 533—534.
- Eidotterfarbstoffe** 89.
- Eier** als Nahrungsmittel 396.
— Austrocknung der, von niederen Tieren 142—143.
— Schalenhaut der 60.
— Zusammensetzung der 529—535.
— Atmung der 535, 863.
— Vorgänge während der Entwicklung der 535—536.
- Eieralbumin** 42.
— Albumosen des 235.
— Verhalten des, bei der Einführung in die Blutbahn 301.
— Resorption des, vom Dickdarm aus 302.
— Krystallisierbarkeit des 24.
— Einfluß des, auf die Blutgerinnung 545.
— Wirkung des, auf den Lymphstrom 613.
— im Harn nach Genuß von rohen Eiern 301, 801.
- Eierklystiere** zu Nährzwecken 302.
- Eierstöcke**, siehe „Ovarien“.
- Eierweiß**, Zusammensetzung des 531—533.
- Einsalzen** des Fleisches 98, 101.
- Eischalenhäute** 60, 529—530.
- Eisen** in der Galle 198, 215, 225, 384, 390.
— im Protoplasma 20, 382.
— im Hämoglobin 382.
— Menge des, im Organismus 382.
— in den Nahrungsmitteln 382, 387.
— im Harn 215, 383.
— Resorption des 382—391.
— Verhalten des, beim Einführen in die Blutbahn 389—390.
— in der Asche der Hautanhänge 493.
— Gehalt der Fuscins an 490.
— Gehalt der Leber an 509.
— Gehalt des Blutfarbstoffs an 383, 561, 564.
— Gehalt der Milchasche an 636.
— Gehalt des Hämoglobins an 383.
- Eisenacetat** als Fällungsmittel von Eiweißstoffen 36, 39.
- Eisenalbuminate**, Verhalten der, zu Reagentien auf Eisen 37, 382.
— im Knochenmark 456.
— in der Leber 507—509.
— in der Milz 512.
- Eisenpräparate** als Heilmittel gegen Chlorose 386—388.
- Eisenverbindungen**, organische, Verhalten der, zu Reagentien auf Eisen 37.
- Eiter**, Nuklein des 52.
— chemische Analyse des 580.
— als Exsudat 617.
- Eiweißbestimmung**, quantitative, im Harn 811—813.
- Eiweißfäulnis** im Darm, Einfluß verschiedener Umstände auf die 294, 295.
— bei Gegenwart von Kohlehydraten 127.
- Eiweißgerinnungsenzyme**, siehe „Gerinnungsenzyme“.
- Eiweißkörper**, siehe „Eiweißstoffe“.
- Eiweißkrystalle** 24.
— im Harn 24.
- Eiweißstoffe** 22—68.
— saurer Charakter der 36.
— basischer Charakter der 39, 167, 169 (Anmerk. 7).
— krystallisierende 24—25.
— Zersetzungsprodukte der 30—34.
— Abscheidung der, aus tierischen Flüssigkeiten 39.
— Verdauung der 226—254.
— Verdaulichkeit der 254—255.
— Fäulnis der 255—272.
— Resorption der 299—312.
— direkte Einführung von, in die Blutbahn 300—302.
— Zerfall der, im Organismus 251—252, 303—304, 312, 343, 359.
— — unter pathologischen Verhältnissen 115, 355 (Anmerk. 1), 373.
— Schicksale der, nach der Resorption 313—318.
— Bedeutung der, als Nährstoffe 341—342, 862.
— Ansatz von, bei Herbivoren 369.
— Gehalt der Nahrungsmittel an 396.
— Einseitige Ernährung mit 360.
— als Material zur Fettbildung 360—364.
— — zur Glykogenbildung 324—325, 360.
— — zur Bildung von Nukleinen und Lecithinen 356, 364.
— Berechnung der umgesetzten, aus dem Harnstickstoff 343, 345.
— — der resorbierten, bei Stoffwechseluntersuchungen 346.
— Energie der Zersetzung der, abhängig vom Ernährungszustand der Zellen 359.
— Versuche einer Synthese von 35.
— Synthese von, durch Diphtherie- und Cholerabakterien 280.
— — aus Peptonen in der Darmwand 312.
— als notwendige Bestandteile aller lebenden Zellen 22, 857.
- Eiweißsynthese**, Fähigkeit zur, als Unterschied von Pflanzen und Tieren 8.
— siehe im übrigen „Eiweißstoffe“.
- Eiweißumsatz**, siehe „Eiweißstoffe“.
- Eiweißverdauende Enzyme**, siehe „peptonisierende Enzyme“.
- Eiweißzerfall**, gesteigerter, siehe „Eiweißstoffe“.
- Eiweißzersetzung**, s. „Eiweißstoffe“.

- Elaidinprobe 88.
Elaidinsäure 88.
Elastin 60—61.
— Einwirkung des Magensafts auf 244.
— — des Pankreassafts auf 254.
— Verbreitung des, im Bindegewebe 447.
— — „Knorpel“ 451.
— als Bestandteil von Eischalen 529—530.
Elastinpepton, Nichtexistenz von 244, 254.
Elastische Membranen der Arterienwand 60.
Elastisches Gewebe 447.
Elastoidin 66.
Elastosen 244, 254.
Elektrische Organe gewisser Fische 442—444.
Elfenbein 459.
Embryo, Atmung des 14—15.
— Gallenabsonderung des 195.
— Glykogengehalt der Organe vom 84, 321 (Anmerk. 5).
— Fehlen der Fäulnis im Darm vom 255.
— Glykogengehalt der Muskeln beim 423.
— Harnstoffgehalt der Muskeln beim, der Selachier 433.
— Guaningehalt der Muskeln beim 435.
— Bindegewebe des 448.
— Entwicklung des Stützgewebes beim 461.
— Gehirnsubstanzen beim 476—477.
— Bildung von Allantoin beim 536.
— Traubenzucker im Harn des 743 (Anmerk. 4).
Emulgierung der Fette 291—292, 332.
— der freien Fettsäuren 336.
Emulsin 112.
Encephalin 473, 474.
Enchondrome, Chondroitinschwefelsäure in den 452.
Endogene Peptonurie 802, 804.
Endosmose, siehe „Dialyse“.
Endosmotisches Äquivalent 25.
Endothermische Verbindungen 5 (Anmerk. 1).
Endprodukte des tierischen Stoffwechsels 4, 112, 646—837.
— — Uebertritt der, aus den Lymphräumen ins Blut 614.
— der Fäulnis 11, 98, 113.
— der Magenverdauung 228.
Entblutung von Organen durch Ausspülen der Gefäße 399.
Enterogene Peptonurie 801.
Entfettungskuren 349.
Enzyme 98—112.
— Darstellungsmethoden der 107—108 (Pepsin), 155 (Ptyalin), 175 (Pepsin), 179 (Pepsin), 180 (Lab), 189 (Trypsin).
— Giftigkeit der 133—134.
Enzyme, Absorption von, durch Eiweißstoffe 226—227, 245.
— Abhängigkeit der Wirkung der, von der Konfiguration des Zersetzungsmaterials 112 (Anmerk. 4).
— des Muskels 408.
— im Harn 814—815.
Epidermis 492.
Epilepsie, Milchsäure im Harn bei 317, 791.
Epithelien im Harn 654.
Erbrechen, Reaktion des Harns nach anhaltendem 651.
— Ausscheidung von Harnbestandteilen durch 664 (Anmerk. 2).
Erdphosphatsediment des Harns 656.
Erhaltung von Stoff und Kraft 1—2.
Ernährung nach Ausschaltung des Magens 165—166.
— — des Pankreas 190—193.
— per clyisma 300, 302.
— mit Peptonpräparaten 309—307.
— einseitige mit Eiweiß 342.
— — mit Leim 365.
— mit stickstofffreien Stoffen 367, 862.
— mit aschefreier Nahrung 376—379, 862.
— mit kalkarmer Nahrung 381.
— Einfluß der, auf die Milchsekretion 623.
— künstliche, der Säuglinge 639—641.
Ernährungszustand der Zellen, Einfluß des, auf die Energie der Eiweißzersetzung 359.
Erschütterung, Einfluß der, auf das Leben der Bakterien 127, 128.
Erstickung, Tod durch 605.
Erstickungsblut, reduzierende Substanzen des 16.
— langsame Gerinnung des 545.
Eruksäure, Ablagerung der, im tierischen Organismus 339.
Erythrodextrin 80—81.
— aus Stärke durch Ptyalinwirkung 286—287.
Essigbildung durch die Essigmutter aus Alkohol 113—114.
Essigmutter, siehe „Mykoderma aceti“.
Essigsäure im Mageninhalt 168.
— Nachweis der, im Mageninhalt 175.
— im Darm durch bakterielle Zersetzung von Kohlehydraten 289.
— in der Butter 632.
— im Harn 793.
— Verhalten der, im Organismus 793.
Essigsaurer Kalk, Vergärung des 101.
— Zerfall des, durch Katalyse 108.
Esterschwefelsäuren, siehe „Ätherschwefelsäuren“.
Euxanthin, siehe „Euxanthon“.
Euxanthinsäure, siehe „Euxanthonglykuronsäure“.
Euxanthon, Verhalten des, im Tierkörper 264, 788.

- Euxanthonglykuronsäure 787—788.
 Exkremente, Farblosigkeit der, nach Abschluß der Galle vom Darm 823.
 Expirationsluft, Kohlensäuredruck in der 604.
 — giftige Eigenschaften der 606.
 — Zusammensetzung der 606.
 Exstirpation des Magens 165—166.
 — des Pankreas 190—193.
 — der Leber bei Vögeln 212—213, 222, 314—315.
 — der Leber bei Haifischen 493.
 Exsudate, Zusammensetzung der 617.
 — Kochsalzgehalt des Harns bei Entstehung von 736.
 Extinktionskoeffizient, Begriff des 575.
 Extraktivstoffe des Muskels 427.
 — der Milch 635.
 Faeces, siehe „Kot“.
 Fällungsmittel der Eiweißstoffe 35—39.
 — Wirkung der, auf die Albumosen 229—230.
 — — auf die Peptone 234.
 Farbenreaktionen der Eiweißstoffe 39—41.
 — Anwendung der, auf die Albumosen und Peptone 237—238.
 Farblose Galle 223.
 Farbstoffe der Fette, siehe „Lipochrome“.
 — durch bakterielle Zersetzung von Eiweiß 284.
 — der Muskeln 420—422.
 — des Bindegewebes 450.
 — der Haare 493.
 — der bunten Vogelfedern 494.
 — der Haut von gewissen Tieren 495, 496.
 — aus den Nebennieren 524.
 — der Drüsen einiger niederer Tiere 527—528.
 — der Vogeleierschalen 531.
 — des Eidotters 534—535.
 — des Blutserums 585.
 — des Bluts der Wirbellosen 620—622.
 — der roten Blutkörperchen 561—579.
 — der Butter 634.
 — des Harns 825—827.
 — des Harns unter pathologischen Verhältnissen 815—827.
 Faserkorpel 451.
 Faserstoff, siehe „Fibrin“.
 Fäulnis 115.
 — vergl. auch „Gärung“.
 — im Magen bei Abwesenheit von Salzsäure 167.
 — im Darm 255—267, 289, 292.
 — der Eiweißstoffe außerhalb des Organismus 267—272.
 — der Kohlehydrate 289, 290.
 — der Fette 292.
 — der Nukleinsäuren 54.
 Fäulnisalkaloide, siehe „Ptomaine“.
 Federfarbstoffe, siehe „Farbstoffe“.
 Federn, chemische Zusammensetzung der 59.
 Fehling'sche Lösung, Zuckerprobe mit 71.
 — Bestimmung des Milchzuckers mit 635.
 — Verhalten der, gegen Harnsäure 684.
 — — gegen Allantoin 693.
 — — „ Kreatinin 702, 747.
 — — „ Dioxybenzole 707.
 — — „ Homogentisinsäure 719.
 — — „ Uroleucinsäure 720.
 — — Pentosen 782, 783.
 — Bestimmung des Traubenzuckers im Harn mit 759—761.
 Feigenbaum, Enzyme im Milchsaff des 138, 139.
 Fellinsäure 203.
 Fermente 97—130.
 Fermentorganismen 98—106, 112—130.
 — Verhalten der, gegen die Verdauungsenzyme 182.
 — Schnelligkeit der Vermehrung von 105.
 Ferratin 384 (Anmerk. 3), 508.
 Ferrialbuminsäure, siehe „Ferratin“.
 Fette, Chemie der 86—89.
 — Vorkommen der 89.
 — in der Galle 198, 222.
 — Verdauung der 290—292.
 — Spaltung der, durch Mikroben 292.
 — Resorption der 332—340.
 — — nach Ausfall der Galle 194, 333, 337.
 — — nach Ausfall des Pankreas 191, 335.
 — intermediärer Kreislauf der, durch die Leber 222.
 — Ranzigwerden der 292.
 — Emulgierung der 291—292.
 — Verhalten der emulgierten, beim Ansäuern 335.
 — Ablagerung der, in den Geweben 339—340.
 — Bedeutung der, als Nährstoffe 341, 367—368.
 — Bildung der, aus Eiweiß 360—364.
 — — aus Stärke 19, 368—370.
 — Zersetzung der, durch glykosidspaltende Enzyme 112.
 — Veränderung der, in den Pflanzen 138.
 — Zersetzung der, durch Lichtwirkung 291.
 — der Muskeln 425.
 — Beziehungen der, zum Wassergehalt eines Organs 392, 441.
 — in den Knorpelzellen 452.
 — im Bindegewebe 449.
 — in den Knochen 455—456.
 — in der Retina 486.
 — im Hauttalg 496.

- Fette im Eidotter** 533.
 — im Blutplasma 585—596.
 — in der Lymphe 615.
 — im Chylus 615—616.
 — in der Milch 631—634.
 — im Harn 795—796.
- Fettentartung der Organe** 361—362,
Fettfarbstoffe, siehe „Lipochrome“.
- Fettgehalt des Organismus**, Beziehungen des, zum Wassergehalt 392.
- Fettgewebe** 449.
- Fettgruppen** (= stickstofffreie oder Kohlehydratgruppen) des Eiweißmoleküls 32, 266, 325, 360—361.
- Fettsäuren** 86.
 — als Oxydationsprodukte von Eiweißstoffen 35.
 — künstliche Abspaltung von, aus Eiweiß 363 (Anmerk. 1).
 — durch bakterielle Zersetzung aus Eiweiß 363.
 — Emulgierung der 336.
 — Lösung der, durch Cholate 336.
 — Verhalten der, bei der Resorption 337—338.
 — Vorkommen von, im Muskel 425.
 — freie, im Fettgewebe 449.
 — im Blut bei Diabetes 587.
 — flüchtige bei der Harnfäulnis 794.
 — flüchtige im Harn 792—794.
- Fettspaltende Enzyme** 111.
- Fetttröpfchen im Harn** 795—797.
- Fettzellen** 89.
- Feuersalamander**, Hautsekret des 502—503.
- Fibrin** 42, 43, 599.
 — Lösung des, durch Chloroformwasser, Fluornatrium- oder Salpeterlösung 99.
 — Entstehung des 543—546, 589—598.
 — Eigenschaften des 599.
 — Verwendung des, zur quantitativen Blutanalyse 558.
 — im Harn 813—814.
- Fibrinferment** 106, 111, 593 (Anm. 3), 594—596, 598.
- Fibrinoglobulin** (bei der Blutgerinnung entstehend) 593, 594, 599.
- Fibrinogen** 42.
 — Darstellung und Eigenschaften des 582—583.
 — Bedeutung des, für die Blutgerinnung 592—599.
 — im Harn 813.
- Fibrinoglobulin** (bei der Verdauung von Fibrin entstehend) 42, 246.
- Fibrinosen** 235.
- Fibroin** 65.
- Fichtenspanreaktion auf Indol** 261.
- Fieber**, Einfluß des, auf den Eiweißumsatz 355 (Anmerk. 1).
 — Alkalescenz des Bluts beim 549.
 — spezifisches Gewicht des Bluts beim 552.
 — Farbe des Harns beim 658.
 — Stickstoffgehalt des Harns beim 670.
- Fieber**, Ammoniakgehalt des Harns beim 678.
 — Harnsäureausscheidung beim 680.
 — Kochsalzgehalt des Harns beim 736.
 — Kohlensäuregehalt des Harns beim 738.
 — Verhalten der Alkalien des Harns beim 739.
 — Aceton im Harn beim 775.
 — Fettsäuren im Harn beim 793.
 — Nukleoalbumin im Harn beim 799.
 — Albuminurie beim 800.
 — Histon im Harn beim 807.
 — Deuteroalbumosen im Harn beim 802.
- Filaria sanguinis** als Ursache von Chylurie 797.
- Fische**, Verdauung bei den 150—152.
 — giftige 283.
 — Elastoidin in den Flossen der 66.
 — Zusammensetzung der Eier von 534.
 — Eischalenhäute der 529—530.
 — Blutkörperchen der 559.
 — Atmung der 609—610.
 — Atembedürfnis der 610.
 — Art der Stickstoffausscheidung bei den 659, 667.
 — Schuppen der 459—460.
 — Selpurpur der 489.
- Fischflossen**, siehe „Fische“.
- Fischschuppen**, siehe „Fische“.
- Fixe Alkalien**, siehe „Alkalien“.
- Fleisch**, Ausnutzung des, von seiten des Darmkanals 345.
- Fleischextrakt** als Genußmittel 336—337, 862.
- Fleischfresser**, indirekte Ernährung der, von Pflanzen 4.
- Fleischmilchsäure**, siehe „Milchsäure“.
- Fleischsäure** als Spaltungsprodukt der Phosphorfleischsäure 408.
- Fliegenmaden**, Fettbildung aus Eiweiß in den 362.
- Floridine**, Begriff der 621.
- Fluornatrium** als Desinfektionsmittel 98, 99.
- Fluorverbindungen** im Knochen 456, 457, 458, 459.
 — im Blut 589.
 — in der Milch 636.
 — im Harn 738.
- Flußkrebs**, siehe „Krebs“.
- Foetus**, siehe „Embryo“.
- Formaldehyd**, Verbindungen des, mit Eiweißstoffen 28.
- Frauenmilch**, Kalkgehalt der 381.
 — vergl. im übrigen „Milch“.
- Fremdkörper**, siehe „heterogene Substanzen“.
- Frösche**, Verhalten der, in sauerstofffreien Räumen 17.
 — Verhalten lebender, gegen Magen- und Pankreassaft 180—181.
 — Verhalten der, bei Phosphorvergiftung 362.

- Frösche, Bildung von Gallenfarbstoff im aufbewahrten Blut der 218.
— Mucin als Hülle der Eier von 46, 529.
- Froschherz, überlebendes, Produktion von Kohlensäure durch das 16, 17.
— Wirkung der Cholate auf das 207.
- Fruchtwasser, siehe „Amnionwasser“.
- Fruchtzucker, siehe „Lävulose“.
- Fruktose, siehe „Lävulose“.
- Fuchsin als Reagens auf die Säurebildung im thätigen Muskel 415.
- Fugu, Gift des 283.
- Fundusdrüsen des Magens, Funktionen der 161, 163.
- Funktionen der tierischen Zellen 9—19.
- Furfurakrylglykokoll 838.
- Furfurakrylsäure, Bildung von, aus Furfurol im Organismus 838.
- Furfurol, Entstehung von, aus Eiweiß 41, 206.
— Entstehung von, aus Kohlehydraten 205.
— Verhalten des, im Organismus 838.
- Furfurolreaktionen 206.
- Fuscin 450, 489—490.
- Futtermittel, Bestimmung des Nährwerts der, durch künstliche Verdauung 255.
- Galaktonsäure 69.
- Galaktose 68—69, 75, 76, 78, 80.
— Verhalten der, zur Glykogenbildung 326.
— als Material zur Bildung von Stärke in den Pflanzen 327.
— durch Hydrolyse von Gummiarten 80.
— als Spaltungsprodukt der Cerebrine 474.
- Galaktoso-Cellulose 80 (Anmerk. 2).
- Gallacetophenon, Verhalten des, im Tierkörper 849.
- Galle 193—226, 861.
— Eisengehalt der 198, 215, 225, 384, 390.
— quantitative Bestimmung des Eisengehalts der 215 (Anmerk. 2).
— angeblich antiseptische Eigenschaft der 193.
— pathologische Veränderungen der 223—225.
— Einfluß der, auf die Resorption der Fette 193—194, 221, 332—334, 337.
— Abnahme des „neutralen Harnschwefels“ nach Ableitung der 728.
— Zunahme des „neutralen Harnschwefels“ nach Stauung der 728.
— Ausscheidung von Giften durch die 854.
— künstliche Stauung der 225, 728.
- Gallenfarbstoffe 198, 209—212.
— Herkunft der 214—218.
— Bedeutung der 218.
- Gallenfarbstoffe, Fehlen der, Galle 223.
— in Gallensteinen 223—225.
— im Schweiß unter pathologischen Verhältnissen 500.
— im Harn unter pathologischen Verhältnissen 823—824.
- Gallenfisteln und deren Folge die Ernährung 193—195, 196—198.
- Gallengang, siehe „Ductus duodeni“.
- Gallenmucin 198 200.
- Gallensaure Salze 198, 201—202.
— Nachweis der 205.
— als Lösungsmittel für Kalkseife —
— „Bildungsstätte der“ Fettsäure —
— Herkunft der 213.
— Resorption der 219—221.
— Bedeutung der 221, 333—334.
— Wirkung der, auf das Blut 216 816.
— Auftreten von, im Harn 823, 8
- Gallensteine 223—225.
- Gallertiges Bindegewebe 448.
- Gallussäure, Verhalten der, im Organismus 845.
- Ganglion, Analyse des Inhalts 619.
- Gärung, Definition der 115.
— der Zucker 70, 99, 103—104, —120.
— Abhängigkeit der, von der chemischen Struktur des materials 77.
— alkalische des Harns 100—101.
— Bestimmung des Traubenzuckers im Harn durch 758—759.
— geschichtliche Entwicklung der 1 von der 859—860.
- Gärungsmilchsäure, siehe „Milchsäure“.
- Gärungsprobe auf Traubenzucker Harn 745—746.
- Gärungstheorie, molekular-physikalische 108—109, 125—127.
- Gase des Speichels 15, 156.
— des Mageninhalts unter pathologischen Verhältnissen 168.
— des Darminhalts 266, 289.
— des Muskels 440.
— des Bluts 600—603.
— der Schwimmblase der Fische ()
— im Meerwasser 609—610.
— der Milch 637.
— des Harns 737.
- Gastromalacie 183.
- Gastropoden, Leibesflüssigkeit 620.
- Gaswechsel, siehe „Atmung“.
- Geburtshelferkröte 356.
- Geförnte Fermente 98.
— vergl. im übrigen „Fermentorganismen“.
- Gehirn, Verletzung des, als Ursache von Glykosurie 328.

- Gehirn, Verhalten des, im Hungerzustande 355.
— Zusammensetzung des 464—477.
Geisteskranke, Beobachtungen des Hungerzustandes bei 357—358.
Gelatine 63.
— Verhalten der, gegen Trypsin und trypsinartige Enzyme 111.
Gelatinpepton durch Magenverdauung 243.
— durch heißes Wasser 244.
— durch Pankreasverdauung 253.
Gelatosen 63, 243—244, 253.
Gelenkflüssigkeit, siehe „Synovia“.
Gentisinsäure, Verhalten der, im Tierkörper 853.
Genuine (= native) Eiweißstoffe 29, 42.
Genußmittel 367.
— Alkohol als 375.
Gerbsäure als Bestandteil der Gräser und Blätter 703.
— Verhalten der, im Organismus 845.
Gerinnung des Protoplasmas im allgemeinen 20.
— der Eiweißstoffe, s. „Koagulation“.
— des Muskelplasmas 401—402, 406.
— der Retina 486.
— der Leber 506.
— des Bluts 543—546, 589—598.
— des Blutplasmas 554.
— der Lymphe 615.
— der Milch 240, 626.
Gerinnungsenzyme 111.
— eigentümliche Wirkungsweise der 105, 110.
Gerinnungszeit des Bluts 544.
Gewebe, tierische als Sauerstoffüberträger 13.
Gewebsatmung 603—605.
Gewebsfibrinogen, Begriff des 597.
Gianuzzi's Halbmonde 158.
Gicht, siehe „Arthritis urica“.
Giftdrüsen in der Haut von Kröten und Salamandern 502—503.
Glaskörper des Auges 47, 448.
— Analyse des 484—485.
Glatte Muskulatur 442.
— Glykogengehalt der 423.
— Inositgehalt der 426.
— Kreatingehalt der 428.
Globuline 42—43.
— angebliche Bildung von, bei der Pankreasverdauung 246.
— giftige in den Cholerakulturen 280.
— giftige in den Samen von *Abrus precatorius* 283.
— im Harn, siehe „Paraglobulin“.
Globulosen 235.
Glucit (= Sorbit) 69.
Glukase, siehe „Maltase“.
Glukonsäure 69.
Glutamin, Vorkommen von, in Pflanzen 33.
Glutaminsäure 33, 62.
Glutaminsäure, Entstehung von, bei der Fäulnis im Darm 266.
— Veränderung der, durch die Darmfäulnis 267.
Glutarsäure, Entstehung von, bei der Fäulnis im Darm 267.
Glutin 62—64.
— Einwirkung des Magensaftes auf 243.
— — des Pankreassaftes auf 253.
— — der Fäulnis auf 267.
— Verflüssigung des, durch Bakterien 111, 253, 256.
— Verhalten des, bei der direkten Einführung ins Blut 301, 862.
— Bedeutung des, für die Ernährung 365.
Glutinchondrin-Kalium 452 (Anmerk. 3).
Glutinpepton, siehe „Gelatinpepton“.
Glycerin 86—88.
— als Lösungsmittel für Enzyme 107.
— als Nebenprodukt der Alkoholgärung 121.
— Einfluß des, auf die Glykogenbildung in der Leber 329.
— Nährwert des 376.
— Verwendung des, zur Fettsynthese in der Darmwand 338.
— Verhalten des, im Organismus 838.
Glycerinphosphorsäure 91—92, 94.
— Vorkommen der, im Harn 795.
Glycerosen 72.
Glykocholsäure 201—203, 219—220.
Glykogen 79—81, 84—85.
— zelluläre Verdauung des 132, 144.
— Vorkommen des, bei Darmparasiten 144.
— Verdauung des, durch den Speichel und den Pankreassaft 287—288.
— Bildung des, in der Leber 319—332.
— „ „ in den Muskeln 321—322.
— „ „ aus Proteinstoffen 324—325, 360.
— „ „ angebliche aus Fett 368.
— „ „ aus Lävulose 226.
— Menge des aufgespeicherten, im menschlichen Organismus 323.
— Umsetzung des, durch Protoplasma-wirkung in der Leber 320.
— Schwinden des, durch äußere Einflüsse 327—329.
— verminderte Umsetzung des, durch äußere Einflüsse 329—330.
— der Hefe 328.
— Vorkommen von, im Fleischextrakt 366.
— in den Muskeln 422—425.
— im Knorpel 451.
— in der Chorda dorsalis 450.
— in den Leukocyten 515.
— im Blut 588.
— in der Lymphe 614.
Glykogenie 320.
— Störung der, in der Leber 753—755.
— Intaktsein der, bei Diabetikern 765.

Glykokoll als Paarling der Cholsäure 202—203.
 — Konstitution und Verhalten des 207—208.
 — Darstellung des, aus Galle 208—209.
 — Abstammung des 213.
 — Entstehung von, bei der Zersetzung des Kollagens 62.
 — Entstehung des, bei der Fäulnis des Bindegewebes 267.
 — Paarung des, mit aromatischen Säuren im Organismus 264—265.
 — quantitative Bestimmung des 62 (Anmerk. 3).
 — als Muskelbestandteil 427, 434.
Glykolytisches Ferment 192.
Glykonsäure, siehe „Glukonsäure“.
Glykonukleinsäuren 59.
Glykoparanuklein 59.
Glykoproteide 44.
Glykosamin 49—50, 75—76.
Glykosaminartige Substanz im Harn 781.
Glykose, siehe „Traubenzucker“.
Glykosen 68.
Glykoside 75, 84, 112, 138.
Glykosidspaltende Enzyme 112.
 — Wirkung der, auf die Fette 112.
Glykosurie, alimentäre 324.
 — vergl. auch „Diabetes“.
Glykosursäure 719.
Glykuronsäure 49, 70, 788—789.
 — Paarung der, mit anderen Substanzen im Organismus 264, 848—849.
Glykuronsäuren, gepaarte, im Harn 706, 712, 786—788, 830, 837, 839, 848.
Glyoxylsäure, Darstellung von Allantoin, aus 692.
Gmelin'sche Reaktion auf Gallenfarbstoff 210—211.
 — Anwendung der, im Harn 824.
Gorgonin 66 (Anmerk. 3).
Gregarinen, Verdauung bei den 144.
Grubengas, siehe „Methan“.
Grünfärbung faulender Organe 578.
Guanin 51, 55—58, 857, 858.
 — im Muskel 435, 443.
 — in der Haut von Reptilien, Amphibien und Fischen 495.
 — in der Retina von Fischen 495.
 — als Endprodukt des Stoffwechsels bei niederen Tieren 660.
 — im Harn 697.
Guanylsäure 53.
Gummi, pflanzliches 79, 83.
 — tierisches 47.
 — eigentümliches der Hefe 83.
 — Einfluß von, auf die Blutgerinnung 545.
Gummiarten als Muttersubstanzen von Galaktose 80.
Günzburg's Reagens 169.
Gymnodonten, Gift im Ovarium der 283.

Gypskristalle als Harnsediment 834.

Haare, chemische Zusammensetzung 59, 493.
Haarbalggeschwülste, siehe „Arome“.
Haarfarbstoff 493.
Haifische, Harnstoffgehalt der Organe bei den 433.
 — Kochsalz im Knorpel der 451.
 — Eischalenhäute der 529—530.
Hämatin als Muttersubstanz des rubins 214 u. ff.
 — Bildung des, aus Hämoglobin der Verdauung 243, 252.
 — Verhalten des, bei der Resorption 386.
 — Reindarstellung, Eigenschaften Umwandlungsprodukte des — 569.
 — im Harn unter pathologischen Verhältnissen 819.
 — reduziertes, s. „Hämochromogen“
Hämatinsäuren 568.
Hämatoblasten, s. „Blutplättchen“
Hämatogen, chemische Stellung Isolierung des 51, 52, 533, 536.
 — Verhalten des, zu Reagentien 382—384, 391.
Hämatogener Ikterus 222, 823.
Hämatoidin 217.
Hämatoporphyrin, Isomerie des, dem Bilirubin 214.
 — Darstellung und Eigenschaften 568—569.
 — Vorkommen des, im Harn unter pathologischen Verhältnissen 820.
Hämaturie 815.
Hämin 567—568.
Häminprobe, siehe „Teichmann'sche Krystalle“.
Hammeltaig, Verhalten des, bei Resorption 340.
Hämochromogen 570—571.
 — Erzeugung von, zum Nachweis des Blutfarbstoffs 817—818.
Hämocyanin im Blut niederer Tiere 621.
Hämoerythrin im Blut niederer Tiere 621.
Hämoglobin (= reduzierter Blutfarbstoff) 561, 562, 569—571.
 — vergl. im übrigen „Blutfarbstoff“
Hämoglobinometer 574 (Anmerk. 1).
Hämoglobinurie nach Injektion von Blutfarbstoff in die Gefäße 216, 302—302.
 — zusammenfassende Mitteilungen über 816—819.
Hämolymph der niederen Tiere 62
Hänometer 574 (Anmerk. 1).
Hämosiderin 218.
Harn 646—855.

Harn, alkalische Gärung des, siehe „Gärung“.

- Unabhängigkeit der Sekretion des, vom Nervensystem 157.
- Verbrennungswärme des 347.
- Reaktion des 647—652.
- Bestimmung der Acidität des 652—653.
- Bildung des, in den Nieren 653—654.
- Durchsichtigkeit des 654—657.
- spezifisches Gewicht des 657.
- Farbe des 657—658.
- Menge des 658—659.
- stickstoffhaltige Verbindungen des 659—703.
- aromatische Verbindungen des 703—722.
- anorganische Substanzen des 722, 743.
- Traubenzucker und weitere stickstofffreie Substanzen im 743—798.
- Proteinsubstanzen und Abkömmlinge des Blutfarbstoffs im 798—823.
- Gallenbestandteile im 823—827.
- Amidosäuren und Ptomaine im 827—834.
- Sedimente des 834—837.
- zufällige Bestandteile des 837—855.
- Menge der festen Stoffe im 658.

Harnanalyse, Bedeutung der 647.

Harnbestandteile im Schweiß 499.

- im Erbrochenen 664.

Harnblasenschleimhaut, Absonderung der 778 (Anmerk. 2).

Harnzylinder als Sediment 655.

Harngrüss 835, 837.

- bei Diabetes 754.

Harnindikan, siehe „Indoxylschwefelsäure“.

Harnsand, siehe „Harngrüss“.

Harnsäure, Beziehungen der, zu den Nukleinbasen 54—57, 698, 858.

- als Endprodukt des Eiweißzerfalls bei den Vögeln 314—315.
- künstliche Synthesen der 315.
- Bildung der, in der Vogelleber 315.
- im Muskel 433—434.
- im Schweiß 499.
- im Blut 587.
- in der Milz 512.
- in der Vogelleber 663.
- Bildung der, im Organismus 660—667.
- im Harn des Menschen 679—690.
- Vorkommen der, im Harn der verschiedenen Tiere 660, 667, 679.
- als Harnsediment 655—656.
- Menge der, im menschlichen Harn 680.
- Ausscheidung der, bei Krankheiten 690—683.
- Eigenschaften der 683—688.
- Bestimmung der, im Harn 688—690.
- in Konkrementen der Harnwege 835, 837.

Harnsäure als Gewebsablagerungen bei Gicht 681.

- Verhalten der, im Organismus 839.
- Harnsäuresteine** 835, 837.
- beim Diabetes 754.

Harnsaures Ammoniak, Schwerlöslichkeit des 684.

- als Harnsediment 656.

- in Harnsteinen 835.

Harnsedimente 654—657, 834.

- diagnostische Bedeutung der 657.

Harnsteine 834—837.

Harnstickstoff als Maß für den Eiweißumsatz 343, 345, 346.

- Form der Ausscheidung des, bei den Vögeln 314.
- Verhalten des, nach Bluttransfusionen 303—304, 359.
- allgemeine Ausführungen über den 659—670.
- Bestimmung des, nach Kjeldahl 668—670.
- Menge des, unter normalen und pathologischen Verhältnissen 670, 770.

Harnstoff, synthetische Darstellung des 2, 677—678.

- alkalische Gärung des, s. „Gärung“.
- synthetische Bildung des, in der Leber 11, 17, 316.

- Entstehung des, durch direkte Abspaltung aus Eiweiß 34, 318.

- Vorkommen von, in der Galle 198.

- in den roten Blutkörperchen 580.

- Menge des, in der Leber 663.

- in den Muskeln 432—433.

- im Blut der Selachier 433.

- im Gehirn 475.

- in der Glasflüssigkeit 485.

- im Kammerwasser 486.

- im Schweiß 499.

- im Allantoiswasser 536.

- im Blut 587.

- in der Milch 636.

- Bildung des, im Organismus 660—667.

- Menge des, im Harn 670—671.

- Bestimmung des, im Harn 671—672, 675, 676.

- Eigenschaften des 672—676.

- Verbindung des, mit Phenylhydrazin 750.

- Darstellung des, aus Harn 676.

- Verhalten des, im Organismus 839.

- als Paarling anderer Substanzen im Tierkörper 841, 844, 853.

- Vorkommen des, im Harn der verschiedenen Tiere 659—660, 667.

Harnstoffzersetzende Fermentorganismen und Enzyme 111.

Harnwasser, Bildung des 654.

- Einflüsse auf die Menge des 658.

- Menge des, beim Diabetes 767.

Harnzucker, siehe „Traubenzucker“.

Hauptzellen der Fundusdrüsen des Magens 161.

- Haut, Ikterus nach Verbrennung der 216.
— chemische Zusammensetzung der, und ihrer Anhänge 492—496.
— Ausscheidungen der 496—503.
— Menge der Ausscheidungen der 646.
— Atmung durch die 500—501.
— Hämoglobinurie nach Verbrennungen der 216, 816.
Hautatmung, siehe „Haut“.
Hautverbrennungen, siehe „Haut“.
Havers'sche Kanälchen, Auskleidung der 60, 453—454.
Hefe, Wirkung der, siehe „Gärung der Zucker“.
— als Fermentorganismus 98.
— verschiedene Arten der, siehe „Hefenarten“.
— Nuklein der 52, 57.
— Nukleinsäure der 53.
— Einwirkung der, auf optisch inaktive Zucker 73, 74.
— invertierende Enzyme der 77—78.
— Vorkommen von Gummi in der 83.
— „Glykogen in der 84, 326.
Hefenarten, verschiedene 77—78.
Hefegärung, s. „Gärung der Zucker“.
Helikoproteid 59.
Helix, Verdauung bei, auf Kosten von Reservematerial 143.
— Eiweißverdauung bei 149.
— Untersuchung der Mitteldarmdrüse von 149.
Heller'sche Blutprobe 818, 820.
Heller'sche Ringprobe auf Eiweiß 808—809.
Hemialbumose 249.
Hemicellulosen 80 (Anmerk. 2).
Hemigruppen des Eiweißmoleküls 247.
Hemipepton 247, 249.
Hepatin 507.
Hepatogener Ikterus 222.
Hepatopankreas 148.
Herbivoren 4.
— Verdauungsmodus bei den 152.
— Speichel der 154.
— Kochsalzbedürfnis der 379.
— Bedeutung der Cellulosenahrung bei den 289, 373—375.
— Verhalten der, bei der künstlichen Zufuhr von Mineralsäuren 649—650.
— Calciumkarbonat im Harn der 737, 742.
— Fettsäuren im Harn der 793.
— Reaktion des Harns der 650.
Herzmuskel, Reaktion des 415.
— Farbe des 418.
— Glykogengehalt des 423.
— Ptyalingealt des 424.
Heteroalbumose 230—233, 235.
Heterogene Substanzen im Schweiß 500.
— in der Milch 638—639.
— im Harn 837—855.
Heteroxanthin im Harn 698—
— Abstammung des, im Harn 1
— im Harn, nach Einnahme von
bromin und Koffein 840.
— Konstitution des 699, 858.
Heu, Selbstentzündung des 12. 8
Hexenmilch 643.
Hexobiosen 76.
Hexosen 68.
Hippomelanin 821.
Hippursäure, Synthese der, in
Nieren 18.
— Spaltung der, durch das His
135—136.
— Bildung der, im Tierkörper 2
— im Harn 715—718.
— als Harnsediment 718, 834.
Hirnerschütterung, Glykosurie
328.
Histidin 539.
Histon, Entstehung des, durch
setzung des Nukleohistons der L
cyten 514.
— Eigenschaften des 515.
— Menge des, in den Leukocyten
— Wirkung des, auf die Blutgerin
597.
— Auftreten des, im Harn 598,
Histonähnlicher Körper,
stehung eines, bei der Vereinigung
Protaminen mit Eiweißstoffen 53
Histonplasma, Begriff des 597.
Histozyt 135.
Hochgestellter Harn, Begriff
658.
Hodenextrakt, therapeutische
wendung von 541.
Holothurien, Verdauungsorgan
den 152.
Holzstoff 82, 169.
Homocerebrin 473.
Homogene Membranen, Verwen
von, zur Dialyse 26.
Homogentisinsäure 719—720.
Hornfäden der Fischflossen, chemi
Material der 66.
Horngebilde 59.
Hornhaut des Auges, siehe „Cor
Hornscheiden der Nerven 59—
Hüfner's Reaktion auf Glyko
säure 202.
Hühnereier, siehe „Eier“.
Huminsubstanzen, Begriff der,
Entstehung der, im Harn 779, 78
Hummerpanzer, Farbstoff der 4
Humor aqueus, siehe „Kam
wasser“.
Hungerdiabetes, Begriff des 755
Hungerkünstler 353 (Anmerk.
357—358.
Hungerzustand, Einfluß des,
den Glykogengehalt der Organe
327.
— Zuckerausscheidung im, nach P
ridzinvergiftung 325.
— Verhalten der Organe im 355—

Hungerzustand, Menge des täglich zerfallenden Organeisweißes beim Menschen im 342, 355.
— Verhalten der Tiere im 353—358.
— Wirkung des Zuckerstichs im 329.
— Wirkung der Phosphorvergiftung im 361.
— Eiweißzersetzung im, bei gleichzeitiger Arbeitsleistung 371.
— Effekt von Rohrzuckerfütterung im 330.
— Ernährung mit stickstofffreier Kost im 367.
— — mit Fetten im 339, 367—368.
— — „ Kohlehydraten im 367—368.
— Wasseraufnahme im 392—393.
— Verhalten des Muskelfetts im 425.
— Vermehrung des Muskelfeins im 430—431.
— Verhalten des Bluts im 552.
— Zunahme der Globuline des Bluts im 582.
— Verhalten des Herbivorenharns im 650.
— Ausscheidung von Oxalsäure im 695.
— Verhalten des Harnschwefels im 723.
— „ der Alkalien im 739.
— „ „ alkalischen Erden im 743.
— Diabetes durch den 755.
— Aceton im Harn während des 775.
— gepaarte Glykuronsäuren im Harn während des 786.
Hyaline 48.
Hyalinknorpel 451.
Hyalogene 48, 461.
Hyalomukoid des Glaskörpers 485.
Hydatiden, s. „Echinococcusblasen“.
Hydrämie, Verhalten der Transsudate bei 618.
Hydratation (Hydrolyse) der Eiweißstoffe 30, 228, 235—236.
— im allgemeinen 97.
— durch den Stoffwechsel der Organismen 97—98.
— scheinbarer Mangel der, bei der Einwirkung gewisser Fermentorganismen 120.
— des Kollagens 243—244.
— als Wesen der Fermentwirkung 101.
Hydrazin, Allantoïnausscheidung nach Vergiftung mit 691.
Hydrobenzamid zur Darstellung von Lophin 14.
— Verhalten des, im Tierkörper 850.
Hydrobilirubin, künstliche Darstellung des, aus Gallenfarbstoff 210.
— künstliche Bildung des, aus Hämatorporphyrin 214.
— Entstehung des, im Darmkanal und Darstellung aus den Faeces 218—219.
— angebliche Identität des, mit Urobilin 825—826.
Hydroceleflüssigkeit, Ungerinnbarkeit der 592, 617—618.

Hydrocellulose 82.
Hydrocephalus, Untersuchung des 478—479.
Hydrochinon, Bildung des, im Tierkörper 265.
— im Harn 706—708.
Hydrochinonkarbonsäure, siehe „Gentisinsäure“.
Hydrolimpe niederer Tiere 620.
Hydrolyse, siehe „Hydratation“.
Hydromedusen, Verdauung bei den 132, 146—147.
Hydroparakumarsäure, s. „Paraoxyphenylpropionsäure“.
Hydroperikardialflüssigkeit, Ungerinnbarkeit der 592, 617—618.
Hydrops der Gallenblase 223 (Anmerk. 3).
Hydrops folliculorum Graafii 537.
Hydrothionurie 731.
Hydroxylamin als Desinfektionsmittel 98, 245.
Hydrozimmtsäure, siehe „Phenylpropionsäure“.
Hyochohalsäure 203.
Hyo glykochohalsäure 203.
Hyperglykämie 753, 755, 763.
Hyphomyceten im Magen unter pathologischen Verhältnissen 168.
Hypopus, Leben auf Kosten von Reservematerial bei 143—144.
Hypoxanthin 51, 53—54, 56, 857.
— als esterartige Verbindung in der Leber 137.
— im Muskel 435, 437, 443.
— im Knochenmark 455.
— im Harn 697.
— Uebergang des, in Harnsäure im Organismus 666 (Anmerk. 2).
Vergl. auch 840.
Ichthulin 46, 59, 534.
Icterus, siehe „Ikterus“.
Ikterus nach Arsenwasserstoffvergiftung 213.
— nach Hämoglobininjektionen ins Blut 216.
— nach der Hautverbrennung 216.
— hämatogener 222.
— hepatogener oder Resorptions- 222.
— Bilirubin im Blut des Menschen bei 585, 823.
— Gallenfarbstoff im Schweiß bei 500.
— Farbe des Harns bei 658.
— Ausscheidung von Oxalsäure bei 696.
— Veränderungen des Harns bei 823—825.
Immunität 145 (Anmerk. 1).
— gewisser Tiere gegen das Krötegift 502.
— gewisser Tiere gegen das Schlangengift 282.
Inanition, siehe „Hungerzustand“.
Inanitionsdiabetes, siehe „Hungerdiabetes“.

(Anmerk. 6).
 — Beziehungen des, zum Indol 259.
 — Bildung von, aus Indoxyl durch oxydierende Mittel 710.
 — — aus Orthonitrophenylpropion- säure durch reduzierende Mittel 710.
 — als Harnsediment 834.
 — in Harnsteinen 836.
 — als Reagens auf Traubenzucker 750.
Indigrot, pflanzliches, Be- ziehungen des, zu den Harnfarbstoffen 714.
Indikan, siehe „Harnindikan“.
Indikanprobe im Harn 709.
Indikanurie bei Affektionen des Dünndarms 710.
Indirubin, siehe „Indigrot, pflanz- liches“.
Indischgelb, siehe „Euxanthonglyku- ronsäure“.
Indol, Bildung von, bei der Zersetzung von Eiweiß durch Alkalien 33.
 — Entstehung von, bei der Eiweiß- fäulnis 258–261.
 — Schicksal des, im Organismus 263.
 — Fehlen von, bei der Eiweißfäulnis unter ausgiebigem Zutritt von Sauerstoff 113.
 — in den Cholera kulturen 276–277.
 — Darstellung von Indoxylschwefel- säure durch Eingeben von 710.
 — Verhalten des, im Organismus 263, 709, 846.
Indoxyl, Entstehung von, aus Indol im Tierkörper 263, 709, 846.
 — Abspaltung des, aus Indoxyl- schwefelsäure 709, 712.
Indoxylschwefelsäure, Entstehung der, im Organismus 263, 709.
 — Nachweis und Darstellung der, aus Harn 709–712.
Infektionskrankheiten, Ueber- tragung von, auf verschiedene Species 145.
 — das giftige Prinzip der 277–281.
 — Fermentorganismen als Ursache der 130.
 — Hämoglobinurie bei 816.
Infusorien, Fehlen der sekretiven Verdauung bei den 144, 146.
 — Stickstoffaufnahme der 116.
Inosinsäure des Muskels 439.
Inosit in den Muskeln 426.
 — im Gehirn 475.
 — in der Milz 512.
 — in den Leukocyten 513.
 — in den Nebennieren 524.
 — in den Nieren 525.
 — im Pankreas 526.
 — im Harn 767–768.
 — Darstellung und Reaktionen des 426–427, 768.
Insekten, Atmung und Blut der 13–14.

— phosphoreszierende, siehe „Phos- phoreszierende Insekten“.
 — Hämolymphe der 622.
Insektivore Pflanzen, Ernährungs- weise der 140–141.
Inspirationsluft, siehe „Atmosphä- rische Luft“.
Interstitielle Verdauung 132.
Intima der Arterienwand 60.
Intramolekulare Atmung, Begriff der 119–120.
Intravaskuläre Gerinnung nach Injektion von Blutkörperchen- und Gewebsextrakten 592.
 — nach Injektion von Fibrinferment 595.
 — — von Leukonuklein 596.
 — — „ Nukleohiston 597.
 — Ausbleiben der, während des Lebens, trotz des Blutkörperchenzerfalls 598.
Intrazellulär wirkende Enzyme 100–101, 138–139.
Inulin 79, 80, 83.
 — Verwendung des, zur Ernährung von Diabetikern 769.
Inversion oder Invertierung der Doppelzucker 77.
Invertierende Enzyme 77–78, 111.
 — aus Fermentorganismen 99, 111, 289.
 — in Leberextrakten 136.
 — im Muskel und anderen Organen 133, 408.
 — der Hefe 77–78, 99.
 — des Darmsafts 111, 185, 285, 288.
 — im Speichel 155–156.
 — im Pankreassaft 187.
Invertine 111.
Invertzucker 77.
Iridium, katalytische Wirkung des 108.
Isäthionsäure, Verhalten der, im Tierkörper 726, 842.
Isocholestearin 95, 496.
Isodialursäure, Verwendung der, zur Harnsäuresynthese 687.
Isodynamie Werte der Nährstoffe 348.
Isomaltose 80–81.
 — künstliche Darstellung von 78.
 — Entstehung von, bei der Verdauung der Stärke und des Glykogens 286–288.
 — Uebergang der, in Glykogen 330.
 — im Harn 744 (Anmerk.)
Isomerie der einfachen Zucker 69.
Isotrope Substanz der Muskel- faser 400.
Isozuckersäure 75.
Ixodes, Leben auf Kosten von Reserve- material bei 143.
Jekurin im Gehirn 474.
 — in der Leber 509–510.
 — in der Milz 513.

Jekorin im Blutplasma 586.
 — Darstellung und Eigenschaften des 510.
 Jekorinartige Substanz der Nebennieren 524.
 Jod, Verhalten des, zu den Polysacchariden 81.
 — zu den Chitinen 49.
 — „ „ „ Dextrinen 80.
 — Vorkommen des, in Spongien 64 (Anmerk. 4).
 — in der Gerüstsubstanz von Korallen 66 (Anmerk. 3).
 — Verhalten des, gegen Amyloid (Albuminoid) 67.
 — in den Haaren 493.
 — in der Schilddrüse 520—522.
 Jodcholsäure 205.
 Jodgorgosäure 66 (Anmerk. 3).
 Jodoform, Verhalten des, im Organismus 841—842.
 Jodospongin 64 (Anmerk. 4).
 Jodstärke 81.
 Jodwasserstoff, Bindung von Wärme beim Entstehen des 4 (Anmerk. 1).
 Kachexia strumipriva 516, 517.
 Kadaveralkaloide, siehe „Ptomaine“.
 Kadaverin 268—270.
 — Darstellung des 274—275.
 — im Harn und in den Fäkalien bei der Cholera und der Cystinurie 275.
 — in Cholerakulturen 276.
 — als Spaltungsprodukt des Nährmaterials der Bakterien 122.
 — im Harn 833—834.
 Kaffein, siehe „Thein“.
 Kahmpilz, siehe „Saccharomyces“.
 Kalisalze im Protoplasma 20.
 — im Fleischextrakt 367.
 — Wirkung der, in der Nahrung 379—380.
 — als Pflanzennährstoffe 3.
 — Gehalt der Knochen an 456, 457.
 — „ „ „ Milch an 637.
 — im Harn 739.
 Kaliumphosphat in den roten Blutkörperchen 579.
 — als „zymoplastische Substanz“ 594 (Anmerk. 4).
 Kaliumrhodanid, vergl. „Rhodanwasserstoff“.
 Kalk, Bedeutung des an Eiweißstoffe gebundenen, für die Lösungsverhältnisse derselben 38.
 — als Desinfektionsmittel, siehe „Alkalische Erden“.
 — Gehalt des Myosins an 403.
 — „ der Lymphe an 612.
 — „ „ „ Milch an 636.
 — „ des Harns an 740—742, 743.
 — Bestimmung des 743.
 — Gehalt der Leber an, bei jungen Tieren 510.
 — Gehalt der Nahrungsmittel an, im Verhältnis zur Magnesia 742.

Kalkfällende Salze, Einfluß von, auf die Milchgerinnung 240.
 — Einfluß von, auf die Blutgerinnung 544—545, 593.
 — Anwendung von, zur Verhinderung der Blutgerinnung 555.
 Kalksalze, als Pflanzennährstoffe 3.
 — Bedeutung der, in der Nahrung 380—381.
 — für die Gerinnung der Milch 240—241.
 — therapeutische Verwendung der, bei Rhachitis 463.
 — der Eischalen 530.
 — Bedeutung der, für die Blutgerinnung 545, 593.
 — im Harn 740—742.
 Kalorie, Definition von 1, 348 (Anmerk. 1).
 Kalorienbedürfnis des Diabetikers 771.
 Kalorimetrische Untersuchung der Nährstoffe 347—349.
 Kaltblüter, Glykogengehalt der, im Hungerzustande 327.
 Kamel, die roten Blutkörperchen des 559.
 Kammerwasser 485—486, 614, 617.
 Kampfer, Verhalten des, im Tierkörper 264, 847, 849.
 Kampherol, Verhalten des, im Tierkörper 849.
 Kaprinsäure als Fettbestandteil 86.
 — als Bestandteil des Butterfetts 632.
 — im Harn 793.
 Kapronsäure als Fettbestandteil 86.
 — als Fäulnisprodukt der Eiweißstoffe 266, 363.
 — im Fettgewebe 449.
 — als Bestandteil des Butterfetts 632.
 — Schicksal der, im Tierkörper 793.
 Kaprylsäure im Harn der Pflanzenfresser 793.
 Karbamid, siehe „Harnstoff“.
 Karbaminsäures Ammoniak als Material zur Harnstoffbildung in der künstlich durchbluteten Leber 18.
 — als Vorstufe des Harnstoffs bei dessen Bildung im Organismus 316, 661.
 Karbazol, Verhalten des, im Organismus 848.
 Karbolharn, Begriff des 708.
 — vergl. auch 712.
 Karbolsäure, siehe „Phenol“.
 Karenz, siehe „Hungerzustand“.
 Karlsbader Wasser als angebliches Cholagogon 198.
 Karmin, chemische Natur des 528.
 Karniferrin 384 (Anmerk. 3).
 Karnin in den Muskeln 427, 438—439.
 — Vorkommen des, im Pflanzenreich 438.
 — Darstellung und Verhalten des 439.
 Karnivoren, Speichel der 155.
 — Verdauungsmodus bei den 152.

- Karotin, chemische Natur des 90.
 Karpfen, diastatische Wirkung des Mundschleimhautsekrets vom 151.
 Karpfeneier, Nuklealbumin der 46.
 Kartoffel, Ausnutzung der, im Darmkanal 346.
 — Wert der, als Nahrungsmittel 396.
 — Bedürfnis von Kochsalz bei reichlichem Genuß von 380.
 Käse, chemische Natur des 240, 626.
 — Fettbildung im 364.
 — Wert des, als Nahrungsmittel 396.
 Kasein, chemische Stellung des 44—45, 52, 857.
 — Reindarstellung des, aus Milch 45.
 — Einwirkung des Magensafts auf 239—242.
 — — des Pankreassafts 253.
 — Krystallisierbarkeit des 25.
 — Verhalten des, bei der Resorption 301—302.
 — als Bestandteil des Hauttalg 496, 637.
 — — des Sekrets der Bürzeldrüse 497, 637.
 — Bildung des, in den Milchdrüsen 637—638.
 — in der Milch 625—628.
 Kaseine, Existenz verschiedener 626—628.
 Kaseosen 242.
 Kästchensystem der Muskelfasern 400.
 Katalysierende Substanzen 108.
 Katarakt, senile, chemische Veränderungen der Linse bei der 481, 482.
 Kaulosterin 95.
 Kefir, Zusammensetzung und Bereitung des 644—645.
 Kefirkörner, invertierende Enzyme der 78.
 Kefirpilze 78, 118.
 Keimfreie Nahrung, Ernährung mit 257, 266.
 Kerasin, siehe „Homocerebrin“.
 Keratine 59—60.
 — Unverdaulichkeit der 59, 859.
 — Vorkommen der, bei niederen Tieren 60.
 — jodhaltige, in der Gerüstsubstanz von Korallen 66 (Anmerk. 3).
 — Reindarstellung der 492.
 — als Bestandteile von Eischalen 529—530.
 Kernnukleine 52.
 — Verhalten der, im Tierkörper 840.
 Ketondisulfone, Verhalten der, im Organismus 844.
 Ketosen 75.
 Kieselsäure als Pflanzennährstoff 3.
 — in der Asche der Hautanhänge 493.
 — im Harn 738.
 Kilogrammometer, siehe „Meterkilogramm“.
 Kinder, Stoffwechselversuche an 350 (Anmerk. 4).
 Kinder, Rhachitis der 381.
 — Widerstandsfähigkeit der, gegen Hungerzustand 356.
 Kindspech, siehe „Meconium“.
 Kinetische Energie 1.
 Kleienbrot, Ausnutzung von, Darmkanal 346.
 Klysma, Ernährung per 300, 302.
 Knapp'sche Lösung, Bestimmung des Traubenzuckers durch 761—76.
 Knochen, Reichtum der, an Asbestanteilen 376.
 — Lipurie nach Brüchen von 796.
 Knochenbrüche, siehe „Knochen“.
 Knochenbrüche 456—458.
 Knochengewebe 453—459.
 Knochenmark 455—456.
 Knorpelgewebe 450—453.
 — Chondroitinschwefelsäure im 49.
 — Albumoids substanz im 60.
 — der Cephalopoden 460.
 Knorpelleim 63—64.
 Koagulation der Eiweißkörper durch Erhitzen mit Wasser 28.
 — durch Einwirkung von Alkohol — mechanische Einwirkung — Einfluß von Salzen auf die 28.
 Koagulation der Proteide 44.
 Kochprobe der Eiweißstoffe 1.
 Salzsäure 41, 206.
 Kochsalz, Bedeutung des, in Pflanzen 3.
 — Bedeutung des, in der tierischen Nahrung 379—380.
 — Wirkung des, auf den Eiweißum 355 (Anmerk. 1).
 — Bedeutung des, für die Bildung Salzsäure im Magen 162.
 — Gehalt der Säfte an 735.
 — des Harns an 734—737.
 Kochsalzhunger, s. „Chlorhunger“.
 Koffein, siehe „Thein“.
 Kohlehydrate, Chemie der 68—8.
 — Einfluß der, auf die Eiweißfäul 127, 294.
 — Verdauung der 285—290.
 — Resorption der 318—332.
 — Bedeutung der, als Nährstoffe 3367—368, 370—375.
 — als Sparmittel für Eiweißstoffe 3353, 367—368.
 — Bildung von, aus Proteinstoffen Tierkörper 324—325, 360.
 — Uebergang von, in Fett 360—3.
 — Acetonurie bei Ausschuß der, der Nahrung 775.
 Kohlehydratgruppen des Eiweißmoleküls, siehe „Fettgruppen des Eiweißmoleküls“.
 Kohlenoxyd, Schicksal des, im Tierkörper 13.
 Kohlenoxydblut, Verhalten des, in Durchblutungsversuchen 18.
 Kohlenoxydhämochromogen 57.
 Kohlenoxydhämoglobin 575—576.
 — Nachweis des 577.

Kohlenoxydvergiftung, Glykogenumsatz und Glykosurie nach 328.

- **Einwirkung der, auf den Eiweißumsatz** 115, 355 (Anmerk. 1).
- **Alkaleszenzgrad des Bluts nach** 550.
- **Kochsalzgehalt des Harns nach** 736.
- **Milchsäure im Harn nach** 790, 791.

Kohlensäure im Magen 165.

- — **unter pathologischen Verhältnissen** 168.
- **im Speichel** 156.
- — **von Dolium galea** 164.
- **Zunahme der, in der Expirationsluft bei der Arbeit** 608.
- **Einwirkung der, auf Pepsin** 177.
- — **auf Ptyalin** 288 (Anmerk. 1).
- — **Trypsin** 245 (Anmerk. 4).
- **des Muskels** 440.
- **Abgabe von, durch die Haut** 501.
- **Einfluß der, auf die Blutgerinnung** 545.
- **als Maßstab für die Alkaleszenz des Bluts** 550—551.
- **Verbindung der, mit Hämoglobin** 578.
- **des Bluts** 600, 601—602.
- **der Lymphe** 616.
- **der Milch** 637.
- **die tägliche Abgabe von, durch die Lungen** 646 (Anmerk. 4).
- **des Harns** 737.
- **im Blut beim Coma diabeticum** 774—775.

Kohlensäurespannung in der Expirationsluft 604.

- **im venösen Blut** 604.
- **in der Lymphe** 616.

Kohlensäurevergiftung 605.

- **Widerstandsfähigkeit der niederen Tiere gegen die** 610.

Kohlenstoffbestimmung im Harn 646 (Anmerk. 2).

Kohlenstoffgleichgewicht 344.

Kokainvergiftung, Milchsäure im Harn nach 790.

Kollagen, chemische Stellung und Vorkommen des 61—64.

- **Einwirkung von Magensaft auf** 243—244.
- — **des heißen Wassers auf** 243—244.
- — **der Pankreasverdauung auf** 253—254.
- **des intermuskulären Bindegewebes** 443 (Tabelle).
- **des Stützgewebes** 446—460.
- **in der Hornhaut** 483.
- **in der Sclera** 484.
- **im Glaskörper** 484.
- **in der Retina** 487.
- **in der Milz** 512.

Kollagene Fibrillen 446 u. ff.

Kollidin 268.

Kolloid der Eierstockscysten, Natur des 537.

Kolloide, Begriff der 26.

Kolloide Kohlehydrate, siehe „Polysaccharide“.

Kolorimetrische Bestimmung des Blutfarbstoffs 573—575.

Kolostralmilch, siehe „Colostrum“.

Kolostrum, siehe „Colostrum“.

Kommabacillus, siehe „Cholera-bacillus“.

Konchiolin 64—65, 461.

Konfiguration, Einfluß der, auf die Wirkung der Enzyme 112 (Anmerk. 4).

Koniferin, Zersetzung des, durch Emulsin 112.

Konkremente der Galle, siehe „Gallensteine“.

Kontaktwirkung, Begriff der 109—110.

Korallen, Gerüstsubstanz der 66.

— **roter Farbstoff der** 496.

Kornein 66.

Kornkrystallin 66.

Kost, eiweißarme, Wirkung von 350.

Kostmaß, Voit'sches 345, 347—350, 367, 396.

Kot, Stickstoffgehalt des 343—344, 346—347.

— **Ausscheidung von Eisen mit dem** 384, 389—390.

— **Hämatin im** 386.

Kotanalysen, Notwendigkeit der, bei Stoffwechseluntersuchungen 345.

Kraftquellen, die organischen Nährstoffe als 341.

Kreatin, Wirkung des, im Fleisch-extrakt 367 (Anmerk. 3).

— **des Muskels** 427, 428—429.

— **im Gehirn** 475.

— **im Blut** 587.

— **Vorkommen des, im Harn** 701.

— **Verhalten des, im Organismus** 431—432.

— **Uebergang des, beim Kochen mit Säuren in Kreatinin** 428.

Kreatin und Kreatinin, chemische Konstitution des 34.

— **als Muttersubstanzen des giftigen Methylguanidins** 272.

— **Nährwert des** 266.

— **physiologische Bedeutung des** 430—432.

Kreatinin, Uebergang des, in Kreatin bei der Fäulnis 701.

— **im Schweiß** 499.

— **in der Milch** 636.

— **des Harns** 701—703.

— **quantitative Bestimmung des** 702 (Anmerk. 1).

— **im Muskel** 427, 429—430.

— **Darstellung des, aus Kreatin** 428.

Krebs, Verdauung beim 150.

— **chemische Zusammensetzung des Panzers vom** 49.

— **Art der Stickstoffausscheidung beim** 667.

— **Farbstoff im Panzer vom** 496.

- Krebmuskelextrakt, Wirkung des, auf den Lymphstrom 613.
 — — auf die Gerinnbarkeit der Lymphe 615.
 Kreislauf des Stoffs 6.
 — Geschichte der Lehre vom 856.
 Kreislaufstörungen, Albuminurie infolge von 800.
 — Blut im Harn bei 815.
 Kresol (Para-), Entstehung von, im Darm bei der Eiweißfäulnis 258.
 — Verhalten des, im Tierkörper 263.
 Kresylätherschwefelsäure, siehe „Kresylschwefelsäure“.
 Kresylschwefelsäure 263.
 Krokodile, Gehalt der Muskeln an Harnsäure bei den 434.
 Krötengift 502.
 Krotensäure, Entstehung von, aus Oxybuttersäure 772, 778.
 Kryoskopische Methode 23 (Anmerk. 6), 79.
 Krystallin 42, 480—481.
 Krystallisierende Eiweißstoffe 24—25.
 — des Blutplasmas 584.
 Krystalloide 26.
 Kuminsäure, Verhalten der, im Tierkörper 852.
 Kumys 644.
 Künstliche Durchblutung von Organen, siehe „Durchblutung“.
 Kupferalbuminat 37.
 Kupfergehalt des Turacins 404.
 — des Oxyhämocvanins 621.
 Kupfersalze, Verhalten der, beim Einbringen in die Blutbahn 389 (Anm. 4).
 — Vorkommen der, in der Galle 225.
 Kupfersulfat als Reagens auf Eiweißstoffe 36, 40.
 — als Fällungsmittel der Xanthinbasen 436, 700—701.
 Kurarevergiftung, Einfluß der, auf den Glykogengehalt der Organe 328.
 — als Ursache des Auftretens von Milchsäure im Harn 316, 790.
 Kynurensäure 720—722.
 Kynurin 721.
 Kystome, siehe „Cysten“.
- Lab 111.
 — Vorkommen des, in Pflanzen 139, 242.
 — als Harnbestandteil 133.
 — im Magensaft 160, 179—180, 240.
 — im Darmsaft 185.
 — im Pankreassaft 187—188.
 — im Magensaft der Vögel, Fische und Amphibien 179, 242.
 — Einwirkung des, auf das Kasein der Milch 240—241, 626, 860.
 — Schnelligkeit der Wirkung des 105.
 — Theorie der Wirkung des 110.
 — im Harn 815.
- Labgerinnung der Milch, physiologische Bedeutung der 302.
- Labgerinnung, Verhalten der verschiedenen Kaseine bei der 627.
 Labkraut, gelbes 139.
 Labzymogen 179.
 Lacertofulvin 495.
 Lachs, Stoffwechsel des, während Karenzzeit 355—356, 364.
 — Farbstoff in den Muskeln des
 — Nukleinsäure im Sperma des!
 Lackfarbigwerden des Bluts —547.
 Lackieren der Haut, siehe „Uelfirnissung“.
 Lakmuspapier, neutrales, Darstellung von 28 (Anmerk. 1).
 Laktalbumin 42, 629.
 — Bestimmung des 630—631.
 — Menge des, in der Milch 631.
 Laktase 77, 78, 111.
 Laktation 623.
 — Veränderung der Milchfette während der 632.
 Laktose (Milchzucker), chemische Fällung der 76, 634.
 — Vorkommen der 85.
 — Einwirkung des Bacterium commune auf 118.
 — Verhalten der, zur Glykogenbildung in der Leber 330—331.
 — als allgemein verbreiteter Milchbestandteil 625.
 — Darstellung der, aus Milch 634.
 — Bestimmung der, in der Milch —635.
 — Bildung der, in den Milchdrüsen 637—638.
 — Auftreten von, im Harn 783—784.
 Laktosurie 331, 783—786.
 Lama, die roten Blutkörperchen 559.
 Lamellibranchiaten, Grundsatz der Schalen von 64.
 — Leibesflüssigkeit der 620.
 — Art der Stickstoffausscheidung den 659.
- Landtiere, Art der Stickstoffausscheidung bei den 667.
 Längsfibrillen der Muskelfaser 400.
 Lanolin 95, 496.
 Latentes Leben 142—143.
 Lathrodictus tredecimguttatus siehe „Malmignatte“.
 Laurinsäure als Bestandteil der Butterfette 632.
 Lävulose, chemische Konstitution der 68—71.
 — synthetische Darstellung der 74.
 — aus Inulin 80.
 — Vorkommen der, in den Pflanzen 84.
 — Uebergang der, in Glykogen 326.
 — „ „ in Stärke 327.
 — „ „ in Dextrose bei Diabetikern 768—770.
 — Vorkommen von, im Harn 781.

Lebendes Gewebe, Verhalten des, gegen die Verdauungssäfte 181—182.
 Lebenskraft 2, 180.
 Leber, Bedeutung der, für die Vorgänge im Darmkanal 193.
 — Glykogenbildung in der 318—332.
 — Harnstoff- bzw. Harnsäurebildung in der 11, 17, 316—317, 662—664.
 — Zuckergehalt der 320.
 — Folgen der Exstirpation der, bei Vögeln 213, 314—315, 662—663.
 — Folgen der Ausschaltung der, aus dem Kreislauf bei Säugern 316, 663.
 — als Ablagerungsstätte für Gifte 225, 389 (Anmerk. 4), 505, 854.
 — amyloide Degeneration der 223, 453, 511.
 — fettige Entartung der 223, 361.
 — als Bildungsstätte der spezifischen Gallenbestandteile 212—213.
 — Enzyme in der 136—137, 200, 320.
 — Verschwinden des Blutzuckers nach Ausschaltung der 319.
 — Harnstoff- und Harnsäuregehalt der 663.
 — Exstirpation der, bei Haifischen 433.
 — Ueberführung von Harnsäure in Harnstoff in der, von Säugern 667.
 — Zusammensetzung der 504—511.
 — Diabetes durch Schädigung der glykogenen Funktion der 753—755.
 — Vorkommen von Cystin in der 511, 833.
 Leberarterie, Milchsäure im Harn nach Unterbindung der 317, 790.
 — Ansteigen des Harnsäuregehalts im Urin der Säuger nach Unterbindung der 666—667.
 Leberatrophie, akute gelbe, milchsaures Ammoniak im Harn bei 315, 790—791.
 — Vermehrung der aromatischen Oxy-säuren im Harn bei 704.
 — Lipurie bei 796.
 — Tyrosin und Leucin im Harn bei 827.
 — Tyrosin und Leucin in der Leber bei 828.
 Lebercirrhose, vermehrter Ammoniakgehalt des Harns bei 315 (Anmerk. 3).
 Lebererkrankungen, Vermehrung des Ammoniaks im Harn bei 315, 678.
 — Fettsäuren im Harn bei 794.
 — Milchsäure im Harn bei 789, 790.
 Leberferment 136—137, 200, 320.
 Lebervenenblut, Schwierigkeit der Zuckerbestimmungen im 329.
 Leberzellen als Regulatoren für den Zuckergehalt des Bluts 320.
 Lecithalbumine 94.
 — in den Stäbchenaußengliedern der Retina 489.

Lecithalbumine im Eidotter 533.
 — im Rogen der Fische 534.
 Lecithine, chemische Konstitution der 91—94.
 — Verdauung der 293.
 — Zersetzung der, durch Fäulnis 92, 269, 293.
 — Bedeutung der, als Nährstoffe 341.
 — Synthese der, im Tierkörper 364.
 — als Bestandteile des Protoplasmas 20.
 — in der Galle 222.
 — im Muskel 425.
 — im Fettgewebe 449.
 — im Gehirn 470, 475, 477.
 — in der Retina 486, 487.
 — in der Bürzeldrüse 497.
 — in der Milz 512.
 — in den Leukocyten 513, 515.
 — in den Nebennieren 524.
 — im Eidotter 533.
 — in den Spermatozoen 538.
 — in den roten Blutkörperchen 579.
 — im Blutplasma 586.
 — in der Milch 634.
 — im Harn bei Lipurie 796.
 — als Zersetzungsprodukte des Protogons 471.
 Leder 63.
 Lederhaut, siehe „Corium“.
 Leguminosen, Symbiose der, mit stickstoffbindenden Mikroben 117.
 — Ausnutzung der, von seiten des Darmkanals 346.
 Leichenwachs, siehe „Adipocire“.
 Leim, siehe „Glutin“.
 Leimgelatine, siehe „Gelatine“.
 Leitungsvermögen, elektrisches, als Erkennungsmittel der Hydrolyse 101.
 Leuchtgasvergiftung, Glykourie nach 328.
 Leuchtorgane von Lampyrus 14.
 Leucin als Spaltungsprodukt der Eiweißstoffe 31—32.
 — als Spaltungsprodukt des Kollagens 62.
 — Entstehung des, bei der Pankreasverdauung 246—247, 249—250.
 — Vorkommen des, in den Organen 313.
 — Entstehung des, bei der Fäulnis im Darm 266.
 — in der Pankreasdrüse 526.
 — im Harn unter pathologischen Verhältnissen 827—829.
 Leucine, Existenz verschiedener 31, 32.
 Leucinkupfer, Darstellung von 32.
 Leukämie, flüchtige Fettsäuren im Harn bei 794.
 — Blutveränderungen bei 552, 553, 587, 682.
 — Harnsäureausscheidung bei 680.
 — Ausscheidung der Nukleinbasen bei 681, 697.
 — Nuklealbumin im Harn bei 800.
 — Albumosurie bei 802.

Leukocyten, Untersuchung und Zusammensetzung der 513—515.
 — Nukleoalbumin der 45, 46.
 — Cerebroside in den 474.
 — Bildung der, in der Milz 511—512.
 — Anzahl der, im Blut 512, 580.
 — Verhalten der, bei der Blutgerinnung 590, 594.
 Leukocytose 680.
 Leukomaine, Begriff der 271.
 Leukonuklein, Darstellung und Eigenschaften des 514, 515.
 — Wirkung des, bei der Blutgerinnung 596, 597.
 Levulose, siehe „Lävulose“.
 Lieberkühn'sche Drüsen, Funktion der 184.
 Liebig's Titriermethode des Harnstoffs 673—674.
 Ligamenta intercruralia sive flava 447.
 Ligamentum nuchae 60, 447.
 Lignin, siehe „Holzstoff“.
 Linksdrehender Zucker im Harn 781.
 Linse des Auges 479—482.
 — Albumoids substanz in der 60.
 Linsenkapsel des Auges 482.
 Linsenkörner, gekochte, Ausnutzung der, im Darmkanal 346.
 Lipämie 586.
 Lipochrin 489.
 Lipochrome 89—90.
 — Entstehung von, durch bakterielle Einflüsse aus Eiweiß 284.
 — als Muskelfarbstoffe 422.
 — im Fettgewebe 449.
 — in der Retina 489.
 — „ „ „ der Vögel 490.
 — in der Haut von Vögeln und Reptilien 494—495.
 — im Eierweiß 531.
 — im Dotter der Vogeleier 89, 534—535.
 — im Blutserum 585.
 — in der Hämolymphe der Wirbellosen 622.
 — in der Milch 634.
 Lipochromoide 495, 496.
 Lipome, Zusammensetzung der 449.
 Lipurie 795—797.
 Lithiumkarbonat als angebliches Specificum gegen die Gicht 683.
 Lithofellinsäure 203 (Anmerk. 5).
 Lithursäure 722.
 Lophin 14.
 Lophius piscatorius, diastatische Wirkung des Sekrets der Mundschleimhaut bei 151.
 Lösliche Stärke, siehe „Amidulin“.
 Luftdruck, Einfluß des vermehrten, auf Fermentorganismen 122—123.
 — Einfluß des vermehrten, auf die Atmung 604.
 — Einfluß des verminderten, auf die Atmung 603—604.

Luftdruck, anscheinender Einfluß des auf die Zahl der roten Blutkörperchen 559—560.
 Luftverdünnung, Atmung bei 603—604.
 Lunge, Menge des täglich von der, ausgeschiedenen Kohlenstoffs und Wassers 646.
 Lutein 90, 531, 534, 537.
 Lycin 93.
 Lycium barbarum 93.
 Lymphagoga 613.
 Lymphatische Zellen, siehe „Leukocyten“.
 Lymphbahnen als Resorptionswege der Fette 298—299.
 — Eintritt von Zucker in die, unter besonderen Verhältnissen 299, 324.
 — Eintritt von Eiweiß in die, unter besonderen Verhältnissen 302.
 — Eintritt von Peptonen in die, nach Injektion derselben ins Blut 309.
 Lymphbildung 611—614.
 Lymphcysten 617.
 Lymphdrüsen 513—515.
 Lymphe 542, 611—618.
 — Kalkgehalt der 612.
 — tägliche Menge der 612, 614.
 — Eiweißgehalt der 615.
 — Zusammensetzung der 616.
 — Zuckergehalt der 298.
 — Fettgehalt der, abhängig von der Ernährung mit Fetten 298—299, 339, 615, 616.
 — pathologische Veränderungen der 617—618.
 Lymphfisteln beim Menschen 339.
 Lymphocyten, siehe „Leukocyten“.
 Lymphplasma 542.
 Lysatin und Lysatinin als Spaltungsprodukte der Eiweißstoffe 33—34.
 — Entstehung von, bei der Pankreasverdauung 252.
 Lysidin 683.
 Lysin 34.
 Magen, Exstirpation des 165—166.
 — Fäulnisprozesse im 163.
 — Partiardruck der Kohlensäure im 165.
 — Gasentwicklung im Inhalt des 168.
 — der Vögel, hornartige Schicht im 60.
 Magenerweichung, kadaveröse 183.
 Magen fisteln 159.
 Magengeschwür, Ursache des 183.
 Magensaft 158—183, 861.
 — desinfizierende Eigenschaft des 166—167.
 — Einwirkung des, auf Eiweißstoffe 226—236, 237—239.
 — — auf das Kasein der Milch 239—242.
 — — auf Proteide 242.
 — — „ Albuminoide 243.
 — — „ den Mundspeichel 288.
 — — „ Trypsin 190, 191.

- Magensaft, künstliche Neutralisation** des, im Magen 266.
 — Gehalt des, an Rhodanwasserstoff 160, 728.
- Magenschleim** 160 (Anmerk. 2).
- Magenverdauung, künstlicher Aus-
 schluß** der 165—166, 253.
 — Störungen der 167—168.
 — künstliche, mit Säuren, welche nicht
 im Magensaft vorkommen 176
 —177, 861.
 — Untersuchung einer künstlichen 238
 —239.
 — Acidität des Harns während der
 156—157, 651.
- Magnesia als Pflanzennährstoff** 3.
 — in den Nahrungsmitteln 742.
 — im Harn 742—743.
 — Bestimmung der, im Harn 743.
 — im Protoplasma 20.
- Magnesiumsulfat als Mittel zur
 Trennung der Albumine von den Glo-
 bulinen** 43 (Anmerk. 1), 584, 813.
 — als Mittel zur Trennung des Lakt-
 albumins vom Kasein und Para-
 globulin 630—631.
- Malaria, perniziöse, Melanämie** bei
 823.
- Malmignatte, Toxalbumin in der
 Körperflüssigkeit** der 283.
- Maltase, Begriff** der 77, 78.
 — im Mundspeichel 155, 156.
 — „ Darmsaft 185 (Anmerk. 3).
 — „ Pankreassaft 187.
 — „ Speichel und Pankreassaft 285.
 — „ Muskel 408.
 — „ Blutplasma 584.
- Maltasen, Existenz verschiedener** 111.
- Maltodextrin** 80 (Anmerk. 4).
- Maltose** 76—77, 81, 84.
 — als Endprodukt der diastatischen
 Wirkung auf Stärke 285—288.
 — Verhalten der, zur Glykogenbildung
 in der Leber 330.
 — Uebergang der, in Stärke durch
 Wirkung von Pflanzen 327.
 — in den Muskeln 408.
- Malzkeime, Nachweis von Nukleinen
 in den** 53.
- Malzzucker, siehe „Maltose“.**
- Mangansalze, Einführung von, in die
 Blutbahn** 389 (Anmerk. 4).
- Mangoblätter als Träger der Mutter-
 substanz der Euxanthonglykuronsäure**
 788.
- Mannit** 69—70.
 — Entstehung von, bei der schleimigen
 Gärung 118, 122.
 — Uebergang des, in Stärke durch
 Wirkung von Pflanzen 327.
 — Verhalten des, im Organismus 838.
- Mannonsäure** 69, 74.
- Mannose** 68—69, 74.
 — Muttersubstanz der 80.
 — Uebergang der, in Glykogen 326.
- Mannoso-Cellulose** 80 (Anmerk. 2).
- Mannozuckersäure** 69.
- Märsche, Milchsäure im Harn nach
 anstrengenden** 791.
 — Eiweiß im Harn nach anstrengen-
 den 801.
- Massenwirkung der Kohlensäure** 164
 —165.
- Mastkuren** 352.
- Mästung** 352.
- Maulbeersteine** 835.
- Meconium, Bestandteile** des 195, 861.
 — Abwesenheit von Fäulnisprodukten
 und Fermentorganismen im 255.
- Meerwasser, Gasverhältnisse** im 609
 —610.
- Melanämie** 823.
- Melanine, Bildung von, im Binde-
 gewebe nach Injektion von Blutfarb-
 stoff** 217.
 — Vorkommen der 489.
 — in den Haaren 493.
 — im Harn 821—823.
- Melanogen im Harn unter pathologi-
 schen Verhältnissen** 821—822.
- Melanose der Insektenlymphe** 622.
- Melissylalkohol im Bienenwachs** 89.
- Melliturie, siehe „Glykosurie“.**
- Membran der Linsenkapself** 482.
 — der Descemet'schen Haut 482
 —483.
- Meningocoele, Inhalt** der 478.
- Mesenterialvene, Einleiten von Al-
 bumosen- und Peptonlösungen in eine**
 308.
 — Einleiten von Traubenzuckerlösung
 in eine 319.
 — Einleiten von Wasser in eine, als
 Ursache von Glykosurie 329.
- Mesitylen, Verhalten** des, im Organis-
 mus 847.
- Mesitylensäure, Verhalten** der, im
 Tierkörper 851.
- Metacetylamidobenzoëssäure, Bil-
 dung von, aus Metanitrobenzaldehyd**
 im Tierkörper 852.
- Metaglobulin, siehe „Fibrinogen“.**
- Metakresol, Vorkommen** von, im
 Harn, aus der vegetabilischen Nahrung
 stammend 706.
- Metalbumin (Pseudomucin)** 47.
 — in den Cysten des Ovariums 537.
- Metallalbuminate** 36—37.
- Metalle, siehe „Schwermetalle“.**
- Metallvergiftungen, Eiweiß als Ge-
 genmittel** bei 36.
- Metamidobenzoëssäure, Verhalten**
 der, im Tierkörper 852, 853.
- Metanitrobenzaldehyd, Verhalten**
 des, im Tierkörper 852.
- Metanitrobenzoëssäure, Verhalten**
 der, im Organismus 852.
- Metaphosphorsäure als Eiweißfäll-
 ungsmittel** 36, 229.
 — Abspaltung von, aus Nukleinen 57.
- Meterkilogramm** 1, 370—371.
- Methämoglobin** 571—572.

- Methämoglobin** im Inhalt der Strumacytica 523.
 — im Harn 815, 817, 818.
- Methan**, Entstehung von, bei der Fäulnis der Eiweißstoffe 266.
 — bei der Fäulnis der Kohlehydrate 289, 290.
 — bei Gärung essigsaurer Salze 101.
 — im Magen unter pathologischen Verhältnissen 168.
 — Verhalten des, im Stoffwechsel 374.
 — Vorkommen von, im Blut 605.
 — in der Expirationsluft 605.
- Methylamidoessigsäure**, siehe „Methylglykokoll“.
- Methylamin**, Verhalten des, im Organismus 839.
- Methylenblau**, Verhalten des, in den Geweben 12.
- Methylenchlorid**, Verhalten des, im Organismus 842.
- Methylendisulfon**, Verhalten des, im Organismus 843.
- Methylglykocyamin** 34.
- Methylglykokoll** als Material zur künstlichen Synthese des Kreatins 428.
 — Verhalten des, im Tierkörper 841.
- Methylgruppen**, Aufnahme von, durch gewisse Substanzen im Tierkörper 854—855.
- Methylguanidin**, Entstehung von, bei der Fleischfäulnis 272.
 — in Cholerakulturen 276.
 — in Milzbrandkulturen 278.
- Methylhydantoin**, Bildung von, aus Kreatin 429.
- Methylmerkaptan**, als Zersetzungsprodukt der Eiweißstoffe 33.
 — Entstehung von, bei der Eiweißfäulnis 267.
- Methylparaoxybenzoësäure**, siehe „Anissäure“.
- Methylxanthin**, Bildung von, aus Theobromin und Koffein im Tierkörper 840.
- Micrococcus ureae** als Erreger der alkalischen Harngärung 100, 111.
- Miesmuschel** als Träger von Toxinen 272—273.
- Mikroben**, siehe „Fermentorganismen“.
- Mikroorganismen**, siehe „Fermentorganismen“.
- Milch**, Ausnutzung der, durch den Darmkanal 345.
 — blaue 284.
 — Eisengehalt der 384—385, 391, 636.
 — Kalkgehalt der 381, 612, 636.
 — Kasein der 44—45, 239—242, 364, 625.
 — peptonisierte, Nährwert der 307.
 — Gerinnung der, durch Lab 240—241, 626, 860.
 — Einwirkung der, auf die Fäulnisvorgänge im Darm 294.
 — bei männlichen Individuen 643, 644.
 — zusammenfassende Ausführungen über die 623—645.
- Milch**, Bildung der 637—638.
 — Menge der, bei den verschiedenen Tieren 623.
 — Reaktion der 625.
 — spezifisches Gewicht der 625.
 — Eiweißstoffe der 625—631.
 — das sog. „Sauerwerden“ der
 — Fette der 191, 335, 631—634.
 — Zucker der, siehe „Laktose“.
 — Citronensäure der 635.
 — Extraktivstoffe der 635—636.
- Milchdrüsen**, Bildung von Milch in den 85, 637—638.
 — Kasein in den 364, 637—6
 — Fett in den 638.
 — Nukleoglykoproteid der 59, 52
 — chemische Zusammensetzung 526—527.
 — Einfluß der Entwicklung der die Milchsekretion 623.
- Milchfette**, Produktion von, bei seitiger Ernährung mit Eiweiß 362.
 — Resorption der, bei Ausfall Pankreasverdauung 191, 335
 — Verhalten der emulgierten, beim säuern 335.
 — chemisches Verhalten der 631—
 — quantitative Bestimmung der 633.
- Milchkügelchen** 624.
- Milchsäfte** der Pflanzen, Enzymen den 138—139.
- Milchsäure**, Gehalt des Bluts an, Zuckerinjektionen 332 (Anmerk. 1
 — angebliche Auflösung der Knochen durch Eingeben von 462, 73
- Milchsäure**, Fleisch-, im 1 nach gewissen Vergiftungen, bei Leberkrankungen und bei Sauerstoffmangel 315—317, 789—792.
 — im Blutplasma 313—314, 416, 587.
 — im Harn nach Leberexstirpation 315.
 — als Material zur Glykogenbildung 325.
 — als Produkt des Eiweißzerfalls in den Geweben 313—318,
 — im geronnenen Protoplasma 317.
 — des Harns, angebliche Entstehung der, aus Kohlehydraten im Organismus 317 (Anmerk. 1
 — in den Muskeln 410—416, 4
 — im Knochenmark 455.
 — in der Glasflüssigkeit 485.
 — im Kammerwasser 486.
 — in der Milz 512.
 — in der Schilddrüse 523.
 — in der Pankreasdrüse 526.
- Milchsäure**, Gärungs-, im 1 unter pathologischen Verhältnissen (Anmerk. 2), 792.
 — als mögliches Produkt des Zuckerzfalls in den Geweben

- Milchsäure, Gärungs-, im Mageninhalt** 166—168.
- — Nachweis und Bestimmung der, im Mageninhalt 174—175,
 - — als Material zur Glykogenbildung in der Leber 325.
 - — durch Gärung aus Monosacchariden 70.
 - — durch Zersetzung von Monosacchariden mittels Alkalien 70.
 - — durch Gärung aus Disacchariden 77.
 - — Vorkommen von, im Muskel 410—411.
 - — im Gehirn 467—468.
- Milchsäurebacillus, siehe „Bacterium lactis“.**
- Milchsäuregärung der einfachen Zucker** 70.
- der Doppelzucker 77.
 - der Stärke 81.
 - als intramolekulare Atmung 120.
 - im Magen 166—168.
 - Einwirkung der, auf die Eiweißfäulnis 294.
 - in der Milch 626, 634.
- Milchserum** 625, 631.
- Milchzucker, siehe „Laktose“.**
- Milchzuckerhefe, Invertierende Enzyme der** 78.
- Millon's Reaktion auf Eiweißstoffe** 39—40, 857.
- auf Albumosen und Peptone 237, 252.
 - auf aromatische Verbindungen mit einer Hydroxylgruppe 30—31.
- Milz, Durchblutung der, mit Peptonblut** 308.
- Cerebroside in der 474.
 - Zusammensetzung und Funktionen der 511—513.
- Milzbrandbakterien, Kulturen der** 278, 279.
- Mineralsalze als Pflanzennährstoffe** 3.
- als Nährstoffe der Tiere 341, 376—381.
 - Menge der, im gesamten Organismus der höheren Tiere 376.
 - des Muskels 441, 443.
 - der Knorpel 451.
 - der Knochen 454—455.
 - des Gehirns 475.
 - der Retina 486, 487.
 - der Glasflüssigkeit und des Kammerwassers 485, 486.
 - der Horngebilde 493.
 - des Schweißes 499.
 - des Eidotters 533.
 - des Blutplasmas 588—589.
 - der roten Blutkörperchen 579—580.
 - der Milch 636—637.
 - des Harns 646, 722—743.
 - der Leber 510.
 - der Lymphe 616.
- Mineralsäuren als Desinfektionsmittel** 103.
- als Fällungsmittel der Eiweißstoffe 36.
- Minimum, Gesetz des** 376.
- Mitteldarmdrüse** 148—149, 150, 151.
- Molekulargröße der Eiweißkörper** 23.
- der Polysaccharide 79.
- Molke, süße, Begriff der** 634.
- Molkeneiweiß** 240, 626.
- Mollusken, Verdauung bei den** 148—150.
- Kalkgehalt der Gehäuse von 458.
 - Leibesflüssigkeit der 620.
 - Art der Stickstoffausscheidung bei den 667.
- Monamine, Entstehung von, bei der Eiweißfäulnis** 268.
- Moniliaarten als Fermentorganismen** 98 (Anmerk. 1).
- Monosaccharide** 68—76.
- Moore'sche Zuckerprobe** 71.
- Morbus Addisonii, Beziehung des, zu den Nebennieren** 524.
- Morphinvergiftung, Milchsäure im Harn nach** 316, 790.
- Moschus, chemische Natur des** 497.
- Mucine** 46—47.
- im Mundspeichel 154, 155, 157—158.
 - im Magensaft 160, 161.
 - im Darmsaft 185.
 - in der Galle des Menschen 198, 223.
 - im Bindegewebe 446, 449.
 - in den Nieren 525.
 - in den Speicheldrüsen 526.
 - als Hülle der Froscheier 529.
 - im Harn 798, 799, 810.
- Mucinogene bei niederen Tieren** 46.
- in den Speicheldrüsen 155, 158.
- Mucinoide, siehe „Mukoide“.**
- Mukoide** 44, 47.
- Vorkommen von, unter pathologischen Verhältnissen in der Gallenblase 223.
 - in der Grundsubstanz der Linsenkapsel 482.
 - in der Cornea 483—484.
 - in der Sclera 484.
 - im Glaskörper 485.
 - im Eierweiß 582.
 - in den Cysten des Ovariums 537.
 - in pathologischen Transsudaten 618.
- Mukorarten als Fermentorganismen** 98 (Anmerk. 1).
- Mundspeichel** 153—158.
- Verhalten des, beim Zusammenreffen mit dem Magensaft 268.
- Muränen, siehe „Muräniden“.**
- Muräniden, giftiges Blutserum der** 282.
- Hautpigment der 495.
 - Blutserum der, als gerinnungsverhinderndes Mittel 546.
- Murexarten, Säureproduktion bei** 149.
- Murexidprobe der Harnsäure** 686.
- des Guanins und Xanthins 55, 436, 438.

- Muschelkrebse, siehe „Ostrakoden“.
- Muskarin, Beziehungen des, zum Cholin 92—93.
- durch Bakterienwirkung aus Cholin 270, 293.
- Muskelgerinnungsferment 111, 406, 409.
- Muskelkraft, Quelle der 370—373, 417—418.
- Muskeln, Gehalt der, an Kreatin 428.
- Glykogenbildung in den 321—322, 422—425.
- Milchsäurebildung in den 317—318.
- Farbe der 418—420.
- Entblutung der 399.
- Eiweißkörper der 400—409.
- Farbstoffe der 420—422.
- Fette der 425.
- Kohlehydrate außer Glykogen in den 425—426.
- Inosit und Scyllit der 426—427.
- Extraktivstoffe der 427—440.
- Gase der 440—441.
- die Aschenbestandteile der 441.
- der Wassergehalt der 441—442.
- die mittlere Zusammensetzung der 443.
- Muskelplasma 401—402.
- Säuerung des 402, 409, 410.
- Muskelserum 401.
- Musophagiden, Federfarbstoffe der 494.
- Mydalein 271.
- Myelinformen 91.
- Myelinsubstanzen des Nervensystems 470—475.
- in der Retina 486.
- Myeloid in den Stäbchenaußengliedern der Retina 489.
- Myelom, multiples, Albumosen im Harn bei 802, 804.
- Mykoderma aceti 113—115.
- Mykoderma vini 114.
- Myoalbumose 407, 409.
- Myogen 404, 405, 406.
- Myogenfibrin 402, 406.
- Myogenfibrin, lösliches 406.
- Myoglobulin 407.
- Myohämatine 421.
- Myoproteid 407.
- Myosin 42, 403, 404, 406.
- Verdauung des 235.
- als Bestandteil der Disdiaklasten 400.
- Darstellung des 402—403.
- in der Nervensubstanz 469.
- Myosinferment, siehe „Muskelgerinnungsferment“.
- Myosinfibrin 404, 406.
- Myosinosen 235.
- Myricylalkohol, siehe „Melissylalkohol“.
- Myristinsäure 86.
- als Bestandteil des Butterfettes 632.
- Myronsaures Kali, Enzymatische Spaltung des 112.
- Myrosin 112.
- Mytilotoxin 272—273.
- Mytilus edulis, siehe „Miesmus“.
- Myxödem, Begriff des 517.
- Nabelschnur, Gewebe der 448.
- Nævi, schwarzer Farbstoff der 4
- Nährklystiere, siehe „Klyasma“.
- Nahrung, fraktionierte Aufnahme 395.
- Ausnutzung der, bei gleichzeit Alkoholenß 376.
- vergl. im übrigen „Nahrungs- und „Nahrungsmittel“.
- Nahrungsaufnahme, Beziehung der, zur Respiration 606.
- fraktionierte, siehe „Nahrung“.
- Nahrungsmittel, Definition von
- Nährwert der 396.
- Eisengehalt der, siehe „Eisen“.
- Einfluß der, auf die Eiweißfä im Darm 294.
- Nahrungsstoffe, Begriff der 21.
- Einteilung der, nach chemis Gesichtspunkten 21—22.
- — nach der physiologischen deutung 341.
- Naphtalin, Verhalten des, im Körper 264, 846.
- Naphtoësäure, Verhalten der, im ganismus 852.
- Naphtol als Reagens auf Trau zucker 750—751.
- Verhalten des, im Organismus
- Narcotica, Einfluß gewisser, auf Glykogenumsatz in der Leber 330.
- Narkotische Mittel, siehe „Narcotica“.
- Native Eiweißstoffe, siehe „Gen Eiweißstoffe“.
- Natriumkarbonat, Wirkung genossenem, auf den Eiweißumsatz (Anmerk. 1).
- Bedeutung des, in den tierisc Säften 377.
- Natriumphosphat als Bestandteil tierischen Säfte 377.
- Natron als Bestandteil der tierisc Säfte 20.
- in den Knochen 456, 457.
- Verwendung des, zur quantitati Blutanalyse 558.
- Gehalt der roten Blutkörpercl gewisser Tiere an 558, 580.
- Nebennieren, Zusammensetzung 523—525.
- Negerhaut, schwarzer Farbstoff 493.
- Neosin 48.
- Nepenthesarten, Verdauungsvor gänge bei den 141.
- Nephritis, spezifisches Gewicht Blut bei 552.
- Eiweißgehalt des Bluts bei 553.
- Ausscheidung der Xanthinbasen 698.

- Nephritis, Ausscheidung von Nukleoalbumin bei 800.
 — Albuminurie bei 800.
 — Ausscheidung von Blut bei 815.
 Nephrophthise, Cholestein im Harn bei 798.
 Nephrotomie, Gehalt der Muskeln an Harnstoff nach 433.
 — Gehalt des Bluts an Harnstoff bzw. Harnsäure nach 664.
 — Bildung von Hippursäure nach, beim Kaninchen und beim Frosch 715.
 Nervensystem, Einfluß des, auf die Speichelsekretion 158.
 — Einfluß des Alkohols auf das 375.
 — Einwirkung des, auf die Glykogenbildung 328—329.
 — Zusammensetzung des 464—479.
 Netzhaut, siehe „Retina“.
 Netzknochen 451.
 Neubildungen, pathologische, Vorkommen von Glykogen in den 85.
 Neuridin, Entstehung des, bei der Fleischfäulnis 270.
 — — in Typhuskulturen 277.
 Neurin, chemische Konstitution des 92.
 — Entstehung des, durch Bakterienwirkung aus Cholin 92, 269—270, 293.
 Neuroglobuline 469.
 Neurokeratin 60, 460—470.
 — in der Retina 489.
 Neutraler Harnschwefel, Begriff des 723.
 — Abstammung des 727—728.
 — Bestimmung des 729.
 Nickelsalze, Verhalten der, gegen Eiweißstoffe 40 (Anmerk. 4).
 Nieren, Zusammensetzung der 525.
 — Menge der von den, täglich ausgeschiedenen Stoffe 646.
 — Funktion der, s. „Nierenfunktion“.
 — Exstirpation der, siehe „Nephrotomie“.
 — Chondroitinschwefelsäure in den 453.
 — Cystin in den 833.
 Nierenfunktion 157, 300—301, 735.
 Nierensteine, siehe „Harnsteine“.
 Nitratbildung aus freiem Stickstoff durch Bakterien 117.
 Nitrile, Verhalten der, im Organismus 844.
 Nitrite in gewissen Bakterienkulturen 116.
 — in Brunnenwässern 116.
 — in Cholera kulturen 116.
 — im Speichel 154, 276—277.
 — im Harn 116, 738.
 Nitrobenzaldehyd, Verhalten des, im Tierkörper 850.
 Nitrococcussäure 528.
 Nitrosoindol 261, 277.
 Nubecula des Harns, Begriff der 654.
 Nukleinbasen, siehe „Xanthinbasen“.
 Nukleine, Chemie der 50—59.
 — künstliche Synthesen der 57—58.
 — Synthetische Bildung der, im Organismus 364.
 — Verdauung der 242, 292.
 — Resorption der 293.
 — eisenhaltige, chemisches Verhalten der 382, 506.
 — im Muskel 407, 408.
 — im Gehirn 469.
 — in der Leber 506—507.
 — in der Milz 512.
 — im Eidotter 52, 382, 533—534.
 — des Fischrogens 534.
 — der Spermatozoen 538.
 — im Stroma der roten Blutkörperchen von Vögeln 579.
 — aus den Leukocyten (bzw. dem Nukleohiston) 514.
 — in den Blutplättchen 581.
 — Schicksal der, im Tierkörper 840.
 Nukleinsäuren, Chemie der 53—54.
 — aus Leukonuklein 514.
 — aus den Spermatozoen 538.
 — Wirkung der, auf die Blutgerinnung 597.
 — im Harn 799.
 Nukleoalbumine, Chemie der 44—45.
 — schleimiges der Rindsgalle 198—200.
 — durch Kochen mit Wasser koagulierbare 45, 525.
 — in der Galle des Menschen unter pathologischen Verhältnissen 223.
 — eisenhaltige im Knochenmark 456.
 — in den Leukocyten 513.
 — im Gehirn 469.
 — in den Nieren 525.
 — in den Speicheldrüsen 525.
 — im Pankreas 526.
 — im Blute bei Leukämie 587.
 — in Transsudaten 618.
 — im Harn 798.
 — „ „ „ unter pathologischen Verhältnissen 799—800.
 — — Nachweis der 809—810.
 Nukleoglykoproteide 59.
 — in der Pankreasdrüse 526.
 — in der Milchdrüse 527.
 Nukleohiston, Darstellung und Verhalten des 513—514.
 — Wirkung des, auf die Blutgerinnung 597—598.
 — Vorkommen von, im Harn 807.
 Nukleon 408.
 Nylander's Reagens zur Entdeckung von Traubenzucker im Harn 749—751.
 — Verhalten des, zur Homogentisinsäure 719.
 — — zur Uroleucinsäure 720.
 — — zu mit Schwefelsäure gekochtem Harn 778.
 — — zu Pentosen 749 (Anmerk. 1).
 — — zu Milchzucker 749 (Anmerk. 1), 785.

- Oelsäure 86, 88.
 Ohrenschmalz, siehe „Cerumen“.
 Oligurie, Begriff und Vorkommen der 659.
 Ovomukoid 532.
 Oxalatsteine in den Harnwegen 835.
 Oxalsäure, Synthese der, in den Pflanzen 5.
 — Verhalten der, im Tierkörper 13, 695, 838.
 — Vorkommen der, im Harn 694—696.
 Oxalsäure Salze, Einfluß der, auf die Blutgerinnung 544—545, 555, 593.
 — Einfluß der, auf die Milchgerinnung 240—241.
 Oxalsaurer Kalk als Harnsediment 657, 696, 834.
 — in Harnsteinen 835.
 Oxalurie als besondere Stoffwechselerkrankung 696.
 Oxalsäure, Vorkommen von, im Harn sowie Eigenschaften der 693—694.
 Oxäthylsulfosäure, Verhalten der, im Tierkörper 726, 842.
 Oxonsäure 686.
 Oxybuttersäure im Harn nach Pankreasexstirpation bei Tieren 192.
 — im Blut bei Diabetes 588, 774.
 — im Harn bei Diabetes 772—775.
 — Nachweis der, im Harn 778.
 Oxydationen im Tierkörper 4—5, 10—16.
 — bei entbluteten Fröschen 15.
 — künstliche, von Eiweißstoffen 34—35.
 — verminderte, im Organismus, siehe „Sauerstoffmangel“.
 — in überlebenden Organen 10—11.
 — Milchsäure im Harn bei Störungen der, im Organismus 790.
 — normale Fähigkeit zu, beim Diabetiker 764—765, 775—776.
 Oxydationsferment, siehe „Sauerstoffübertragende Zellsubstanzen“.
 Oxyhämocyanin 621—622.
 Oxyhämoglobin 44. Vergl. im übrigen „Blutfarbstoff“.
 Oxyhydroparakumarsäure, siehe „Paraoxyphenylmilchsäure“.
 Oxymandelsäure, siehe „Paraoxyphenylglykolsäure“.
 Oxyneurin 93.
 Oxyprotsäure, siehe „Oxyprotsulfosäure“.
 Oxyprotsulfosäure 35.
 Oxyvalicylsäure, siehe „Gentisin-säure“.
 Oxyssäuren, aromatische, siehe „Aromatische Oxyssäuren“.
 Ozon, siehe „Aktiver Sauerstoff“.
 Onuphin 48.
 Ochlorin 531.
 Oocyanin 531.
 Oorhodein 531.
 Oxanthin 531.
 Oparin, Fäulen der Säugetiere Verdauung bei 144.
 Optogramme, Erzeugung von, auf der Retina 488.
 Orcin, Verhalten des, im Tierkörper 849.
 Organeiß, Begriff des 342.
 — Ersatz des 312.
 — Menge des täglich zerfallenden 342, 365.
 Organische Säuren, Verhalten der, im Organismus 10—11, 856—857.
 — — im Magen unter pathologischen Verhältnissen 168.
 Ornithin durch Abspaltung aus Ornithursäure 719.
 — durch Abspaltung aus Pyromucin-ornithursäure 838.
 Ornithursäure im Harn der Hühner 718—719.
 Orthokresol im Harn, aus der Nahrung stammend 706.
 Orthonitrobenzylalkohol, Verhalten des, im Organismus 849.
 Orthonitrophenol, Verhalten des, im Tierkörper 850.
 Orthonitrophenylpropionsäure, Beziehungen der, zum Indigo 710.
 — zur Erzeugung von Indoxylschwefelsäure im Tierkörper 710—711.
 — als Reagens auf Traubenzucker 750.
 Orthonitrotoluol, Verhalten des, im Tierkörper 846.
 Orthoverbindungen, des Benzols, Verhalten der, im Tierkörper 845.
 Osmiumsäure, siehe „Ueberosmium-säure“.
 Osmose, siehe „Dialyse“.
 Ossein 61, 454.
 Osteoides Gewebe 462.
 Osteomalacie, Knochenbefunde bei der 463.
 — angebliches Vorkommen von Milchsäure im Harn bei 463.
 — Beziehungen der, zur Bence Jones'schen Albumose im Harn 804.
 Osteoporose, künstliche, durch kalkarme Nahrung 381.
 — Wesen der 463.
 Ostrakoden, Austrocknung der Eier von 142.
 Otholithen, Zusammensetzung der 458.
 Ovalbumin, siehe „Eieralbumin“.
 Ovalbumosen 235.
 Ovarien der Säugetiere, Zusammensetzung der 536—538.
 Ovariencysten, Zusammensetzung der 537—538.
 — Mukoide in den 47.
 Palmitinsäure 86—87.
 — aus Cetylid 474.
 Pankreas bei Fischen 151—152.

- Pankreas**, Exstirpation des, bei Tieren 191—193, 335.
— Atrophiedes, beim Menschen 190, 193.
— Nukleoglykoproteid im 59.
— Zusammensetzung des 526.
— Beziehungen des erkrankten, zum Diabetes 192—193, 766.
- Pankreasfistel** beim Menschen 187, 337.
— bei Tieren 186—187.
- Pankreassaft** 186—193, 861.
— Einwirkung des, auf Eiweißstoffe 245—252.
— — auf Proteide und Albuminoide 252—254.
— — auf Stärke und Glykogen 288.
— — „ Fette 292.
— — „ Nukleine 292—293.
— — „ Lecithine 293.
- Pankreasverdauung**, s. „Pankreassaft“.
- Pankreatin** 188, 190, 191.
- Panzer der Krebse**, siehe „Krebse“.
- Papaïn**, siehe „Papayotin“.
- Papayotin** 110, 138, 141, 237.
- Paracholestearin** 95.
- Parabansäure**, Beziehungen der, zur Harnsäure und Oxalursäure 693.
- Paraglobulin** (Serumglobulin) 42.
— Darstellung des, aus Blutserum und Eigenschaften des 583.
— in der Milch 628, 631.
— im Harn 800.
— Bestimmung des, im Harn 813.
— krystallinische Abscheidung des, im Harn 24, 584.
- Parahämoglobin** 564.
- Parakaseïn** 240, 241, 242, 626.
- Parakresol**, Entstehung von, bei der Eiweißfäulnis 258.
— Schicksal des, im Tierkörper 263.
— im Harn 706—707.
- Parakresylschwefelsäure**, Bildung von, im Tierkörper 263.
— Darstellung von, aus Harn 708.
- Paralbumin**, siehe „Metalbumin“.
- Paraldehyd**, Wirkung des, auf das Leberglykogen 330.
- Paramidophenol**, Verhalten des, im Tierkörper 850.
- Paramilchsäure**, siehe „Fleischmilchsäure“.
- Paramucin** 537 (Anmerk. 2).
- Paramyosinogen** 403 (Anmerk. 1).
- Paranukleïne**, Begriff und Eigenschaften der 52.
— Versuch einer künstlichen Darstellung von 58.
— Entstehung von, bei der Verdauung des Kaseïns 52, 242.
— Einwirkung von Pankreassaft auf die 253.
— Einwirkung von Magensaft auf die 292.
— aus der Milchdrüse durch Magenverdauung 527.
- Paranukleïne**, eisenhaltiges, aus Ichthulin durch Magenverdauung 534.
- Paranukleïnsäure**, Entstehung einer, bei der Verdauung von Kaseïn 242.
- Paranüsse**, Eiweißkrystalle aus 24.
- Paraoxybenzoësäure**, Entstehung von, aus Tyrosin durch Schmelzen mit Kali 30.
— Verhalten der, im Organismus 851.
- Paraoxyphenetol**, Verhalten des, im Organismus 848.
- Paraoxyphenylamidopropion-säure** (= Tyrosin) 30, 257.
- Paraoxyphenylessigsäure** durch Fäulnis aus Tyrosin 258.
— im Harn 704.
— Darstellung der, aus Harn 705.
- Paraoxyphenylglykolsäure** im Harn unter pathologischen Verhältnissen 704.
— Darstellung der, aus Harn 705.
- Paraoxyphenylmilchsäure** im Harn nach Eingeben von Tyrosin 704.
- Paraoxyphenylpropionsäure** durch Fäulnis aus Tyrosin 257.
— im Harn 703.
— Darstellung der, aus Harn 706.
- Paraoxypropionphenon**, Verhalten des, im Organismus 849.
- Parapepton**, Begriff des 229.
- Parasiten des Darmkanals**, siehe „Darmparasiten“.
- Paraxanthin** im Harn 698—700.
— Konstitution des 858, 859.
- Parotissekret** 157.
— beim Hunde 158.
- Parovarialcysten**, Inhalt der 537—538.
- Paroxysmale Hämoglobinurie** 816—817.
- Pasteur-Chamberland'sches Thonfilter** 123.
- Paternostererbse**, siehe „Abrus precatorius“.
- Pathogene Bakterien**, chemische Wirkung der 122, 130, 276—281.
- Pektinstoffe**, siehe „Pentosane“.
- Pelzmotte**, Verdauung des Keratins durch die 59, 859.
- Penicillium glaucum**, Einwirkung des, auf optisch indifferentes Leucin 31.
— — auf inaktive weinsaure Salze 73.
— — „ Gärungsmilchsäure 411.
- Pentaglykosen** 68 (Anmerk. 1).
— aus Cellulosepräparaten 83.
— „ der Pankreasdrüse 526, 782.
— im Harn 781—783.
— in Nahrungsmitteln 781.
- Pentamethylendiamin**, siehe „Kadaverin“.
- Pentosane** 782.
- Pentosen**, siehe „Pentaglykosen“.
- Pentosurie**, siehe „Pentosen“.
- Pepsin**, Allgemeines über 110, 160, 175—179.

- Pepsin**, Verhalten des, gegen Mineral-säuren 103, 176.
 — — gegen Alkohol 106—107.
 — — „ Soda 177.
 — Absorption des, durch Eiweißstoffe 226—227, 814.
 — Darstellung des, nach Brücke 107, 175.
 — — nach Kühne 175—176.
 — in den insektivoren Pflanzen 140—141.
 — in jugendlichen Pflanzen 139.
 — im Harn 133, 814.
 — Darstellung von, aus verschiedenen Organen des Tierkörpers 133.
 — im Magensaft der Fische 151.
 — angebliche Verschiedenheit des, bei verschiedenen Tieren 151, 179.
 — im Muskel 133, 407, 408.
 — im Harn 814.
- Pepsinartiges Enzym** in jungen Pflanzen 139.
- Pepsinogen** 177—178.
- Peptonblut**, zur Gewinnung von ungerinnbarem Blutplasma 554, 592.
- Peptone**, Begriff der 68, 228, 233.
 — durch Magenverdauung 228—229, 231—232, 233—236.
 — durch überhitztes Wasser 97, 236—237.
 — durch Papayotinwirkung 138, 237.
 — durch Pankreasverdauung 246—250, 252—253.
 — durch Fäulnis 99, 256—257.
 — Vorkommen von, in Pflanzen 139.
 — Verhalten der, beim trocknen Erhitzen 236.
 — — bei der direkten Einführung in die Blutbahn 308—310.
 — — bei der Resorption 307—312.
 — als Material zur Bildung von Organ-eiweiß 312—313.
 — zeitlicher Ablauf der Bildung von, im Darmkanal 304—305.
 — Nährwert der 307, 313.
 — Bedeutung der Bildung von, im Darmkanal 306.
 — im Fleischextrakt 367.
 — Abwesenheit der, in Blut und Lymphe 307, 587 (Anmerk. 10).
 — Einfluß der, auf die Blutgerinnung 308—309, 545.
 — Wirkung der, auf den Lymphstrom 613.
 — — auf die Gerinnbarkeit der Lymphe 615.
 — angebliches Vorkommen von, in der Milch 629.
 — im Harn 801, 802, 803, 811.
 — im Eiter 803.
 — in pathologisch veränderten Geweben 803—804.
 — in pathologischen Cysten 478, 863.
- Peptonisierende Enzyme**, Begriff der 110.
 — in jungen Pflanzen 139.
- Peptonisierende Enzyme** i pilzen 139.
 — vergl. im übrigen „Pepsin“, „sin“, „Papayotin“.
- Peptonlösungen**, konzentriertes Verhalten der, gegen Fermenten 102.
- Peptonpräparate**, therapeutische Anwendbarkeit von 306—307.
- Peptonurie**, siehe „Peptone“.
- Peptotoxin** 309 (Anmerk. 1).
- Perikard**, Inhalt des 614, 617, 1.
- Peristaltik des Darms**, Einfluß der Cellulose auf die, bei den Pfl. fressern 375.
- Perlmuschel**, Konchiolin der 6. merk. 1).
- Peroxyprotsäure** aus Eiweiß 3.
- Petromyzon**, Blutkörperchen von (Anmerk. 5).
- Pettenkofer'sche Reaktion** Cholate 205—207.
- Pferdeblut**, Verhalten des, bei Gerinnung 544.
 — — beim Stehen 553—554.
 — Verwendung des, zu Gerinnungsversuchen 591.
- Pflanzen**, Ernährung der 3—4.
 — Krystallisierbarkeit von Ei-stoffen aus 24, 43.
 — Bildung von Amidosäuren in keimenden 30.
 — Bildung von Kernnukleinen in 53, 666.
 — Vorkommen von Enzymen in 137—139.
 — Verdauung bei den 137—142.
 — Stärkebildung in den 327.
 — Vorkommen von Karmin in den — „ „ Allantoin in 691.
- Pflanzenalbumin** 42.
- Pflanzenfresser**, siehe „Herbivoren“.
- Pflanzensaure Salze**, Schicksal im Tierkörper 10—11, 856—857.
- Pflanzliche Samen**, Zellwände der — Austrocknung von, ohne Verlust der Keimfähigkeit 142.
- Pflanzliches Vitellin**, siehe „Ph vitellin“.
- Pfortader**, Folgen der Unterbindung der, bei den Säugern 213.
- Pfortaderblut**, Zuckergehalt des 318.
- Phagocytose** 543.
- Phaseomannit** (= Inosit) 426.
- Phenacetursäure**, Entstehung im Tierkörper 265.
 — im Harn 718, 851.
- Phenetol**, Verhalten des, im Organismus 849.
- Phenol** als Zersetzungsprodukt der Eiweißstoffe durch Alkalien 33.
 — als Fäulnisprodukt der Eiweißstoffe 258.
 — als desinfizierendes Mittel 98.

- Phenol Schicksal des, im Tierkörper 263, 265, 266.
- Phenole als Fäulnisprodukte der Eiweißstoffe 258.
- Schicksal der, im Tierkörper 262—263, 846, 848—849.
- im Harn 706—708.
- Phenolphthalein als Indikator zur Bestimmung der Magensaftsäure 174.
- Phenolsulfosäure, Harn nach Einnahme von 708.
- Phenolvergiftung, Hämoglobinurie nach 816.
- Sulfate als Gegenmittel bei 266.
- Phenylamidopropionsäure, Verhalten der, im Organismus 845.
- Phenylätherschwefelsäure, siehe „Phenylschwefelsäure“.
- Phenylessigsäure, Entstehung von, durch Eiweißfäulnis 260.
- Schicksal der, im Tierkörper 265, 718, 850—851.
- Darstellung von, aus faulendem Eiweiß 262.
- Phenylhydrazin als Reagens auf Zucker 71—72, 76.
- Nichtverwendbarkeit des, als Reagens auf Traubenzucker im Harn 750.
- Phenylpropionsäure, Entstehung von, durch Eiweißfäulnis 260.
- Schicksal der, im Tierkörper 265, 715, 850.
- Darstellung von, aus faulendem Eiweiß 262.
- Phenylschwefelsäure, Bildung von, im Organismus 263.
- Auftreten von, im Harn 706.
- Darstellung der, aus dem Harn 708.
- Phenylschwefelsäuren, siehe „Aromatische Aetherschwefelsäuren“.
- Phlebin 562.
- Phloridzinvergiftung, Diabetes nach 325, 753.
- Phloroglucin als Reagens auf Holzstoff 82.
- — auf Salzsäure 169.
- Phosphate als Pflanzennährstoffe 3.
- als Bestandteile des Protoplasmas 20.
- als Nährstoffe der Tiere 376.
- als Bestandteile der tierischen Säfte 377.
- des Harns, siehe „Phosphorsäure“.
- Phosphatsteine in den Harnwegen 835.
- Phosphoglykoproteide 59 (Anm. 1).
- Phosphor, Nachweis des, in den Geweben 581 (Anmerk. 4).
- Gehalt des Vogelbluthämoglobins an 564.
- Phosphoreszierende Bakterien 129, 860.
- Phosphoreszierende Insekten 14, 860.
- Phosphorfleischsäure in den Muskeln 408.
- in der Milch 629.
- im Harn 734.
- Phosphorsaure Ammoniak-Magnesia als Harnsediment 656.
- in Harnsteinen 835.
- Phosphorsäure im Harn 732—734.
- Phosphorsaurer Kalk, Lösung des, im Blutplasma 588.
- Lösung des, im Eierweiß 532, 588.
- Phosphorvergiftung, Fettdegeneration der Gewebe nach 361—362.
- Einfluß der, auf den Eiweißumsatz 355 (Anmerk. 1).
- als Ursache des Auftretens von Milchsäure im Harn 315.
- Respiration bei 362.
- Fettgehalt der Muskeln nach 425.
- aromatische Oxyssäuren im Harn nach 704.
- Ansteigen der aromatischen Verbindungen im allgemeinen im Harn nach 706.
- Kochsalzgehalt des Harns nach 736.
- Lipurie bei 796.
- Peptonurie bei 802.
- Leucin und Tyrosin im Harn nach 704, 827.
- Verhalten des cystinähnlichen Körpers im Harn bei 832.
- Phosphorwolframsäure (und Phosphormolybdänsäure) als Fällungsmittel der Eiweißstoffe und Albumosen 39, 220.
- als Fällungsmittel der Peptone 234.
- als Fällungsmittel der Ptomaine 39, 274.
- Photobakterien, siehe „Phosphoreszierende Bakterien“.
- Photomethämoglobin 573.
- Phrenosin, siehe „Cerebrin“.
- Phrynin 502.
- Phtalsäure, Verhalten der, im Organismus 845.
- Phylloporphyrin 568 (Anmerk. 5).
- Phymatorhusin 821.
- Physiologische Kochsalzlösung (= 0,5-proz. Kochsalzlösung) 10.
- als Konservierungsmittel der Blutkörperchen 547.
- Physiologisch wirksame Salzsäure des Magensafts 168—172, 174.
- Phytosterin 95.
- Phytovitellin 42, 43.
- Pia mater des Gehirns, Pigment in der 450.
- Picofulvin 494.
- Pigmentäre Acholie, siehe „Farblose Galle“.
- Pigmentschollen 581.
- Pigmentsteine, siehe „Gallensteine“.
- Pikolin, Verhalten des, im Organismus 847.
- Pikrinsäure als Fällungsmittel für Eiweißstoffe 39.
- — für Albumosen 229, 232.
- — „ Alkaloide 39, 274.
- — „ Indol und Skatol 261.
- als Reagens auf Traubenzucker im Harn 750.

- Pilze, Ernährungsweise der 7.
 — Chitin in den 49.
 — Cellulose der 82 (Anmerk. 3), 124 (Anmerk. 2).
 — Vorkommen von Glykogen in den 84.
 — — von peptonisierenden Enzymen in den 139.
 — Hämoglobinurie nach Vergiftung mit 816.
 Pinnipedier, Fehlen der Speicheldrüsen bei den 150.
 Piperazin, siehe „Diäthylendiamin“.
 Piperidin, Darstellung des, aus Kaderin 270.
 Piqure, siehe „Zuckerstich“.
 Piria'sche Reaktion auf Tyrosin 250.
 Piuri, siehe „Indischgelb“.
 Placenta, Gaswechsel in der 14—15.
 — Bilirubin in den Randgefäßen der 217.
 Plasminsäure 54.
 Platin, katalytische Wirkung des, auf Wasserstoffsuperoxyd 108.
 Platner's krystallisierte Galle 201.
 Pleuraflüssigkeit 616.
 Pleuritis, Kochsalzgehalt des Harns bei beginnender 756.
 Pneumonie, Kochsalzgehalt des Harns bei beginnender 736.
 — Albumosurie bei 802.
 Polysaccharide, Chemie der 79—83.
 — Verhalten der, bei der Resorption 331—332.
 Polyurie, Begriff der 658.
 — nach Pankreasexstirpation bei Tieren 191.
 — beim Diabetes 767.
 Porrisäure, siehe „Euxanthonglykuronsäure“.
 Postmortale Temperatursteigerung 20.
 Potentielle Energie 1.
 Präformierte Schwefelsäure des Harns, Begriff der 725.
 Präglobulin, Begriff des 597.
 Prämortales Ansteigen der Stickstoffausscheidung im Hunger 354, 356.
 Primäre Albumosen 230.
 Primäre Zellbestandteile 19—20.
 Propepsin, siehe „Pepsinogen“.
 Propeptone, siehe „Albumosen“.
 Propionsäure im Harn 793.
 Proplastische Flüssigkeiten, Begriff der 594—595.
 Propylbenzol, Verhalten des, im Tierkörper 847.
 Prosobranchier, Säureproduktion bei den 149.
 — Art der Stickstoffausscheidung bei den 659.
 Prostatasekret 540.
 Protagon 464, 465.
 — Darstellung und Verhalten des 470—472.
 Protagon in den Leukocyten 513.
 Protagone, Existenz verschiedener 474.
 Protalbumose 230—233.
 — Verhalten der, zur Blutgerinnung 309.
 Protamin, die Biuretreaktion des 41 (Anmerk. 1), 539.
 — Darstellung des, aus Spermatozoën und Verhalten des 539—540.
 Proteide, Begriff der 43—44.
 Proteinochromogen, siehe „Tryptophan“.
 Proteinstoffe, Begriff der 22.
 Proteinsubstanzen, Bildung giftiger, durch Diphtherie- und Cholera Bakterien 280.
 Proteolytische Enzyme, siehe „Peptonisierende Enzyme“.
 Proteosen, Begriff der 235.
 Proteus vulgaris 259.
 Prothrombin, Begriff des 594.
 Protogen 28.
 Protokatechusäure als Bestandteil der Gräser und Blätter 703.
 — Bildung von, aus Huminsubstanzen 779.
 Protoplasma, Begriff und Bestandteile des 20.
 — lebendes, Verhalten des, gegen heißes Wasser 102.
 Protoplasma gifte 98.
 Protoplasmatische Verdauung, Begriff der 132.
 Protozoën, Ernährung der 144, 146, 619—620.
 Protsäure, aus Fischmuskeln 440.
 Pseudohämoglobin 566.
 Pseudoharnsäure 687.
 Pseudoleukämie, Nukleohiston im Harn bei 807.
 Pseudomucin, siehe „Metalbumin“.
 Pseudonukleine, s. „Paranukleine“.
 Pseudopepton 39 (Anmerk. 2), 532.
 Pseudozoorubin 494.
 Ptomaine, Begriff und Vorkommen der 267—278.
 — Darstellung der 273—275.
 — Bildung von, im Darm 275.
 — Vorkommen von, in den Fäkalien und im Harn 275—276.
 — in den Kulturen pathogener Fermentorganismen 276—277.
 — in lebenden Tieren 272—273, 283.
 Ptomainurie 276, 829, 833—834.
 Ptyalin 107, 111.
 — des Speichels 154—155.
 — des Darmsafts 185.
 — des Pankreas 187—188.
 — der Galle 198, 200.
 — Einwirkung des, auf Kohlehydrate 285—287.
 — Darstellung des, aus Organen des Tierkörpers 133.
 — im Harn 133, 814—815.
 — Isolierung des, aus Speichel 155.
 — Bedeutung des, in der Leber 132—137, 320.

Ptyalin, Einwirkung von Magensaft auf 288.
 — im Blutplasma 584.
 — im Muskel 408.
 Ptyalose 76.
 Puree, siehe „Euxanthonglykuronsäure“. Purin 858.
 Purpur 528.
 Purpurbakterien 129—130.
 Putrescin 269—270.
 — Darstellung des 274—275.
 — in den Fäkalien und im Harn bei Cholera und Cystinurie 275—276, 829, 833.
 — in Cholerakulturen 276.
 — in Tetanuskulturen 277.
 — als Spaltungsprodukt des Nährmaterials der Bakterien 122.
 Pylorusdrüsen, Produkte der 161.
 Pyocyamin 284.
 Pyogene Peptonurie 801—802.
 Pyridin, Verhalten des, im Tierkörper 854.
 Pyridinderivat als Spaltungsprodukt der Eiweißstoffe 34.
 Pyridinkarbonsäure, Verhalten der, im Organismus 852.
 Pyridinkerne in pflanzlichen Alkaloiden 34, 267.
 Pyrogallol, Verhalten des, im Tierkörper 850.
 — Kochsalzgehalt des Harns, nach Vergiftung mit 736.
 — Hämoglobinurie nach Vergiftung mit 816.
 Pyrogallussäure, siehe „Pyrogallol“. Pyromucinornithursäure, Entstehung von, im Organismus der Vögel aus Furfurol 838.
 Pyromykursäure, Entstehung von, im Organismus der Säuger aus Furfurol 838.
 Pyroschleimsäure, Entstehung von, aus Furfurol im Organismus 838.
 Quecksilberchlorid als Eiweißreagens 36.
 — als Desinfektionsmittel 36, 103.
 — Ablagerung von, in der Leber 225, 389 (Anmerk. 4).
 — als Fällungsmittel für Ptomaine 274.
 Quecksilberoxydnitrat zum Titrieren des Harnstoffs 673—674.
 Quercitrin 75.
 Querscheiben der Muskelfaser 400.
 Raffinose 78.
 Rahm der Milch 624.
 Randzellen der Speicheldrüsen 158.
 Ranzigwerden der Fette 292.
 Rasse, Einfluß der, auf die Zusammensetzung der Milch 623, 640 (Anmerk. 1).
 Reaktion des Protoplasmas 20.
 — Bedeutung der, für die verschiedenen Fermentorganismen 119.

Reaktion des Dünndarminhalts 292, 293, 295, 335—337.
 — des Dickdarminhalts 297.
 — Einfluß der, auf die Ansiedlung der verschiedenen Fermentorganismen (Sproßpilze und Bakterien) 114.
 — der Muskelsubstanz 409—410.
 — der elektrischen Organe 444.
 — der Hirnschubstanz 466—467.
 — der Retina 486.
 — der Thränen 491.
 — des Schweißes 498.
 — der Cerebrospinalflüssigkeit 478.
 — der Nieren 525.
 — des Eierweißes 581.
 — des Eidotters 588.
 — des Spermas 538.
 — des Bluts 548—551.
 — der Insektenlymphe 622.
 — der Milch 625.
 — des Harns 647—653.
 Reduktionsprozesse in den Pflanzen 4, 6.
 — in den tierischen Geweben 19.
 — im Darminhalt 17, 218.
 — durch Bakterien 116.
 Reduzierende Substanzen in den Geweben 12.
 — im Blut 16.
 — im Muskel 416—417.
 — im Harn 747—748.
 Reduzierter Blutfarbstoff, siehe „Hämoglobin“. Reduziertes Hämatin, siehe „Hämochromogen“. Reis, Ausnutzung des, im Darmkanal 349, 393.
 — Gehalt des, an Nährstoffen 396.
 Reptilien, Art der Stickstoffausscheidung bei den 659 (Anmerk. 2), 660, 667.
 Resacetophenon, Verhalten des, im Organismus 849.
 Reservecellulose 79—80.
 Reservematerial (Reserve-Kraftquellen) 143—144, 321, 341, 356.
 Resorption der Proteinsubstanzen 299—313.
 — der Kohlehydrate 318—332.
 — der Fette 332—340.
 — der Nährstoffe bei Ausfall der Galle 194, 333—334.
 — — bei Ausfall des Pankreassaftes 190—191, 334—337.
 — des Eisens 382—391.
 — der Kalksalze bei Rhachitis 381.
 Resorptionsgrösse der Eiweißstoffe 345—346.
 Resorptionswege 297—299.
 — abnorme 299, 302, 324.
 Respiration, siehe „Atmung“. Respirationsapparate 360, 369, 607.
 Respirationsstörungen, siehe „Sauerstoffmangel“. Respiratorische Pigmente von Wirbellosen 620—622.
 Respiratorischer Quotient 608.

- Respiratorischer Sauerstoff des Oxyhämoglobins 565.
 Rete Malpighii, siehe „Stratum Malpighii“.
 Retikuläres Bindegewebe 447.
 Retikulin 448.
 Retina 486—490.
 — Farbstoffe der 89, 487—490.
 — Guanin in der, von Fischen 495.
 Rhachitis, Ursachen der 381, 462—463.
 Rhamnohexose 75.
 Rhizopoden, Verdauung bei den 146.
 Rhodanverbindungen, Entstehung von, aus Nitrilen und aus Blausäure im Tierkörper 844.
 Rhodanwasserstoff im Mundspeichel 154.
 — im Magensaft 160.
 — im Harn 722, 728.
 — Nachweis von, im Harn 729.
 Rhodium als katalysierende Substanz 108.
 Rhodophan 490.
 Rhodopsin, siehe „Sehpurpur“.
 Rochen, Harnstoffgehalt der Organe bei den 433.
 Rogen der Fische, Zusammensetzung des 534.
 Rohfaser, siehe „Cellulose“.
 Rohrzucker, Chemie des 76—78.
 — Vorkommen des 83—84.
 — Hefegärung des 99.
 — Verhalten des, zur Glykogenbildung 330.
 — — bei der Resorption 331.
 Rote Blutkörperchen 542, 559—580.
 — scheinbare Vermehrung der, an hochgelegenen Orten 559, 560.
 — respiratorische Funktion der 543.
 — Anzahl der 559.
 — Untergang der, in der Milz 512.
 — — im Knochenmark 456.
 — Gehalt der, an Kohlensäure 551.
 — Vorkommen von, bei Wirbellosen 620.
 — im Harn 655, 815, 834.
 — Stechapfelform der 133.
 Rotiferen, Austrocknung der 143.
 Rubner'sche Zuckerprobe im Harn 751.
 Ructus, brennbare, bei Magenkatarrhen 168.
 Rüböl, Ablagerung von, im Organismus 339.
 Ruthenium als katalysierende Substanz 108.
 Saccharate 69.
 Saccharokolloide, siehe „Polysaccharide“.
 Saccharomyces mesentericus 114.
 Saccharose, siehe „Rohrzucker“.
 Sacculina carcini, Parasitismus der 144.
 Säftemasse, Konstanz der Zusammensetzung der 145—146, 300, 303, 377, 379.
 Salamandrin 502.
 Salicin, Zersetzung des, durch Emulsin 112.
 Salicylamid, Verhalten des, im Organismus 854.
 Salicylsäure als desinfizierendes Mittel 98, 188, 245.
 — Einfluß der, auf den Eiweißumsatz 355.
 — Verhalten der, im Tierkörper 851.
 Saligenin als Spaltungsprodukt des Salicins 112.
 Salmiak, Einfluß des, auf den Eiweißumsatz 355.
 Salmin 539.
 Salmonukleinsäure 53.
 Salpeterbildung 12, 116.
 Salpetersäure als Eiweißreagens 36.
 — Vorkommen von, im Harn 738.
 Salpetrige Säure, siehe „Nitrite“.
 Salpetrigsaure Salze, siehe „Nitrite“.
 Salze, Verhalten der, bei der Resorption 297.
 — Bedeutung der, als Nährstoffe, siehe „Mineralsalze“.
 Salzfreie Nahrung, siehe „Aschefreie Nahrung“.
 Salz-Muskelpasma 402.
 Salzplasma aus Blut 555.
 Salzsäure als Desinfektionsmittel 103, 166—167.
 — des Magensaftes 159—174, 182—183.
 — — Einfluß der, auf die Acidität des Harns 156—157.
 — — Entstehung der, in den Drüsenzellen 163—165.
 — — mangelhafte Sekretion der 167—168.
 — — Ersatz der, durch andere Säuren bei künstlichen Verdauungen 176—177.
 — im Harn 734—737.
 Samandarin, siehe „Salamandrin“.
 Samen, pflanzliche, Stoffwechsel der, im keimenden Zustande 7.
 — Zellwände der 80.
 Saponifikation, siehe „Verseifung“.
 Saprins 270.
 Sarkin, siehe „Hypoxanthin“.
 Sarkolemm, chemische Natur des 399.
 Sarkoplasma des Muskels 400.
 — Reichtum verschieden gefärbter Muskeln an 418.
 — Fett im 425.
 Sarkosin, siehe „Methylglykokoll“.
 Sarkylsäure 53.
 Sauerstoff, Notwendigkeit des, bei synthetischen Prozessen in überlebenden Organen 18.
 — Verhalten des, gegenüber den Fermentorganismen und Enzymen 105—106, 113—116, 119.
 — Beziehungen des, zur Ptomainbildung 268.
 — Fehlen des, im Darminhalt 17.

Sauerstoff, Uebertragung von, durch gewisse Zellbestandteile 13.
 — Aufspeicherung von, durch gewisse Muskelbestandteile 440—441.
 — Aufnahme von, bei Fröschen durch die Haut 500—501.
 — des Bluts 600—601.
 — Atmung in reinem 604.
 Sauerstoffmangel im Organismus, Beziehungen des, zu den Spaltungsprozessen und dem Eiweißumsatz 115, 316, 318, 355 (Anmerk. 1).
 — Ausscheidung von milchsaurem Ammoniak im Harn bei 316—317.
 — Vermehrung des Harnstickstoffs bei 670.
 — Ausscheidung von Oxalsäure bei 696.
 Sauerstoffnachweis durch Photobakterien 129.
 Sauerstoffübertragende Zellsubstanzen 13.
 Säuglinge, Gehalt des Harns an Allantoin bei 691.
 — künstliche Ernährung der 639—641.
 Säureamide, Verhalten der, im Organismus 839, 854.
 Saurer Harnschwefel, Begriff des 722—725.
 — Abstammung des 725—727.
 — quantitative Bestimmung des 725, 729.
 Saures harnsaures Natron als Harnsediment 655—656.
 — Umsetzung des, mit Mononatriumphosphat 654—655.
 — Verhalten des 655—656, 684.
 Säurevergiftung durch aschefreie Nahrung 377—378.
 — Verhalten des Bluts bei 550, 649.
 — bei der schweren Form des Diabetes 773—774.
 — Auftreten von Methämoglobin im Harn bei 816.
 — Auftreten von Hämatin im Harn bei 819.
 Schalenhaut der Eier, siehe „Eier“.
 Schilddrüse 516—523.
 Schilddrüsenthherapie 517, 518.
 Schildkrot 460.
 Schimmelpilze als Fermentorganismen 98 (Anmerk. 1).
 Schizomyceten, siehe „Spaltpilze“.
 Schlangen, Giftigkeit des Bluteserums der 283.
 — Nephrotomie bei, zur Demonstration der Harnsäureablagerung 664.
 — giftige Sekrete der, siehe „Schlangengifte“.
 Schlangengifte 281—283, 862.
 — Immunität gewisser Tiere gegen 282.
 — Verhalten der, gegen Protoplasma im allgemeinen 282.
 — Einfluß der, auf die Blutgerinnung 546.
 Schlangenhaut, chemische Zusammensetzung der 48.

Schleimige Gärung 118, 122.
 Schleimiges Bindegewebe 448.
 Schleimkörperchen im Harn 654.
 Schleimsäure 69.
 Schmelz der Zähne 459.
 Schmelzpunkt der verschiedenen tierischen Fette 449.
 — Einfluß des, der Fette, auf die Schnelligkeit ihrer Resorption 338—339.
 Schnecken, Art der Stickstoffausscheidung bei den 659, 660, 667.
 Schreiner'sche Base 540.
 Schwangerschaft, Allantoin im Harn bei der 691.
 — Lipurie bei 796.
 Schwefel der Eiweißstoffe 22—23.
 — Uebergang des, in Schwefelsäure bei der Zersetzung des Nahrungseiweißes im Organismus 377.
 — der Galle, als Maßstab für das Verhältnis der beiden Gallensäuren 202.
 — Bindung des, im Taurin 208.
 — Glykuronsäure im Harn bei Eliminierung des, aus der Nahrung 264.
 — der Muskeln 441.
 — der Horngebilde 493.
 — Verhalten von eingenommenem, im Organismus 730.
 — Schicksal des, der Proteinstoffe im Organismus 725—727.
 — neutraler, des Harns, siehe „Neutraler Harnschwefel“.
 — saurer, des Harns, siehe „Saurer Harnschwefel“.
 Schwefelbakterien 128—129.
 Schwefelfreie Nährböden von Bakterien 124.
 Schwefelharnstoff, Verhalten des, im Organismus 843.
 Schwefelmethämoglobin 877—878.
 Schwefelprobe der Eiweißstoffe 23, 41.
 — der Albumosen 237—238.
 — Versagen der, bei den Peptonen 237—238.
 Schwefelsäure, Bildung von, bei Dolium galea 149, 163—164.
 — Entstehung von, im Organismus 377.
 — des Harns 722—727.
 Schwefelverbindungen, Verhalten der, im Organismus 842—844, 855.
 Schwefelwasserstoff, Bildung von, bei der Spaltung der Eiweißstoffe durch hydrolytische Agentien 30, 32, 237.
 — aus Eiweiß, bei der Fäulnis 267.
 — Entwicklung von, aus Harn bei Einwirkung von naszierendem Wasserstoff 729.
 — Vorkommen von, im Harn 731—732.
 Schweflige Säure als Desinfektionsmittel 103.
 Schweiß, Zusammensetzung des 498—500.
 Schweißdrüsen, Vorkommen der 498.

- Schweizer's Reagens auf Cellulose 82.
 Schwermetallsalze als Fällungsmittel von Eiweißstoffen 36—37.
 — in der Galle 225.
 — Verhalten der, in der Blutbahn 389 (Anmerk. 1).
 — Verhalten der, bei der Resorption 389.
 Schwimmblasengase der Fische 609—610.
 Schwimmkäfer, Art der Stickstoffausscheidung bei den 667.
 Sclera des Auges, Zusammensetzung der 484.
 Scyllit, Vorkommen des, bei Fischen 426.
 Sebum 496.
 Sedimente der Harns 654—657, 834.
 Sedimentum lateritium 655, 656, 684.
 Seefische, Galle der 201.
 Seesterne, Verdauung bei den 148.
 — Gift der 273.
 Sehgelb 488.
 Sehnen der Muskeln 446.
 Sehnenmucin, siehe „Mucine im Bindegewebe“.
 Sehpurpur 487—489.
 Seide, Zusammensetzung der 65—66.
 Seidenleim, siehe „Sericin“.
 Seifen, chemische Konstitution der 87.
 — Verhalten der, bei der Resorption 332, 337.
 — Vorkommen von, in der Galle 198, 222.
 — Spaltung der, durch Sauerstoff 291 (Anmerk. 1).
 — im Muskel 425.
 — im Blutplasma 586.
 — in der Lymphe 337—338.
 — Ablagerung von, in der Leber 337.
 — Einfluß der, auf die Blutgerinnung 545.
 Sekretive Verdauung, Begriff der 132, 139—142.
 Sekretorische Nervenfasern der Speicheldrüsen 158.
 Sekundäre Zellbestandteile, Begriff der 19, 341.
 Selachier, siehe „Haifische“.
 Selbstentzündung des Heus, siehe „Heu“.
 Selbstverdauung des Magens 180—183.
 Selenverbindungen, Verhalten der, im Tierkörper 854—855.
 Semiglutin 244.
 Semikollin 244.
 Sepia, Zusammensetzung der 527.
 Septikämie der Hausmäuse, Immunität der Feldmäuse gegen die 146.
 Sericin 66.
 Sericoïn 66.
 Serumalbumin 42.
 — angeblicher Gehalt des Muskels an 407.
 Serumalbumin, Krystallisierbarkeit des 24.
 — im Blut 584—585.
 — im Harn 798, 800.
 Serumgifte 282—283.
 Serumglobulin, siehe „Paraglobulin“.
 Siderosis der Leber 509.
 Sinigrin, siehe „Myronsaures Kali“.
 Sinistrin aus der Mitteldarmdrüse von *Helix pomatia* 149.
 — in den Pflanzen 149.
 Sinkalin 91 (Anmerk. 4).
 Skatol, Entstehung von, bei der Zersetzung von Eiweiß durch Alkalien 33.
 — Entstehung von, bei der Eiweißfäulnis 258—261.
 — Verhalten des, im Organismus 263—264, 846.
 — Harn nach Eingabe von 712.
 Skatolfarbstoff, roter, Verhalten des 713.
 Skatolkarbonsäure, Eintreten der Reaktion von Adamkiewicz mit 41.
 — Entstehung von, bei der Eiweißfäulnis 258—259.
 — Darstellung von, aus einer Eiweißfäulnis 262.
 — Verhalten der, im Organismus 263.
 — Nachweis der, im Harn 714—715.
 Skatoxyl, Entstehung von, aus Skatol im Organismus 263, 846.
 Skatoxylglykuronsäure, Entstehung von, im Organismus 264, 712.
 — im Harn 712.
 Skatoxylschwefelsäure, Entstehung der, im Organismus 263.
 — im Harn 712—713.
 Skeletine als Gerüstsubstanzen 64—67, 461.
 — als Bestandteile von Eischalen 530.
 Skorpione, Art der Stickstoffausscheidung bei den 660.
 Smegma 497.
 Sonnentau, siehe „*Drosera rotundifolia*“.
 Sorbinose 75.
 — Uebergang von, in Glykogen 326.
 Sorbit 69—70.
 Spaltpilze 98.
 Spaltungen der Nährstoffe im Organismus, Energieentwicklung bei den 5—6.
 — Beweis für die Fähigkeit der tierischen Zellen zu 16—17.
 — der Nährstoffe durch künstliche Operationen sowie durch die Organismen 97.
 — Beziehungen der, zu den Oxydationsprozessen bei den Fermentorganismen und Tieren 115.
 — im Muskel 418.
 Spannkraft, Erzeugung von, in den Pflanzen 4.
 Sparmittel für die Eiweißnahrung, die stickstofffreien Nährstoffe als 350, 353, 367—368.

- Speichel, siehe „Mundspeichel“.
 Speicheldrüsen 153, 157—158.
 — bei den Insekten 150.
 — Fehlen der, bei den Fischen 150.
 — Zusammensetzung der 525—526.
 Speichelkörperchen 153.
 Speichelsteine 153.
 Speichelversuch, Ludwig-Bernard'scher 157—158.
 Spektrophotometer 575.
 Sperma 538, 540—541.
 — Nukleinsäure des 53, 54.
 — der Knorpelfische, Ichthulin im 59.
 Spermatozoen 538—539.
 — Cerebroside in den 474.
 Spermin 540.
 Spezifisches Gewicht des Bluts 551—552.
 — der Milch 625.
 — des Harns 657.
 Spina bifida, Meningocele bei 478.
 Spinnen, Verdauung bei den 148.
 — Giftiges Serum bei 283.
 — Art der Stickstoffausscheidung bei den 660.
 Spirographein 48.
 Spirographidin 48.
 Spirographin 48.
 Spongien, Verdauung bei den 147.
 Spongin 64.
 Sporen von Bakterien, Verhalten der, gegen heißes Wasser 102.
 Sproßpilze 98.
 Spulwürmer, siehe „Askariden“.
 Stärke, Chemisches Verhalten der 79—82.
 — Verzuckerung der, durch Kochen mit verdünnten Säuren 80, 286.
 — Verzuckerung der, durch Diastase und Ptyalin 138, 286—288.
 — Verzuckerung der, durch Bakterien 289.
 — Verdauung der, nach Exstirpation des Pankreas 191.
 — Einfluß der Form der, auf ihre Verdaulichkeit 287.
 — Verhalten der, bei der Resorption 331—332.
 — Uebergang von genossener, in Körperfett 368—370.
 Steapsin im Pankreassaft 111, 187—188, 292.
 — im Harn nach Unterbindung des Ductus pancreaticus 135.
 Stearinsäure 86—88.
 Stereoisomerie der einfachen Zucker 69—70.
 Sterilisieren durch heißes Wasser 102.
 Stickoxydhämoglobin 578.
 Stickstoff der Eiweißkörper 22—23.
 — des Harns, siehe „Harnstickstoff“.
 — des Kots 343—344, 346—347.
 — Bindung von atmosphärischem, durch gewisse Fermentorganismen 117.
 Stickstoff, Verwendung des nicht organisch gebundenen, zur Eiweißsynthese von seiten der Pflanzen und Fermentorganismen 3, 7, 116—117.
 — Bedürfnis der Fermentorganismen an 120.
 — Gehalt der Muskelsubstanz an 442.
 — Gehalt des Bluts an 553.
 Stickstoffbedürfnis der Fermentorganismen, siehe „Stickstoff“.
 Stickstofffreie Nährstoffe 21.
 — als Quellen der Muskelkraft 370—373.
 Stickstoffgleichgewicht, Begriff des 344.
 — Störungen des 353.
 Stickstoffhaltige Nährstoffe 21.
 Stickstoffumsatz, siehe „Eiweißumsatz“.
 Stiersperma, Nukleinsäure des 53, 54.
 Stoffwechsel der Pflanzen 3—4.
 — allgemeiner, der Tiere 4, 341—396.
 — der Fermentorganismen 7, 112—122, 125—127, 128—130.
 Stoffwechselbestimmungen 343—346.
 Stoffwechselbilanz 344.
 Stokes' Reagens 570.
 Stratum corneum 492.
 Stratum Malpighii 492.
 Stromasubstanz des Muskels 409.
 — der roten Blutkörperchen 561.
 Strukturfarben der bunten Vogelfedern 494.
 Struma cystica 523.
 Strychninvergiftung, Einfluß der, auf den Glykogengehalt der Leber 328.
 — Alkaleszenz des Bluts bei 550.
 — Milchsäure im Harn bei 790.
 Sturin 539.
 Stützgewebe 445—463.
 — der niederen Tiere 460—461.
 Sublimat, siehe „Quecksilberchlorid“.
 Sublingualissekret 157.
 Submaxillarissekret 157, 158.
 Succus entericus, siehe „Darmsaft“.
 Sulfanilsäure, Verhalten der, im Tierkörper 855.
 Sulfatschwefelsäure, Begriff der 725.
 Sulfocyanalkalium, vergl. „Rhodanwasserstoff“.
 Sulfoessigsäure, Verhalten der, im Organismus 843.
 Sulfonal, Verhalten des, im Organismus 844.
 — Hämatorporphyrin nach Vergiftung mit 820.
 — Beständigkeit des Leberglykogens nach Vergiftung mit 330.
 Sulfurarien, siehe „Schwefelbakterien“.
 Sumpfgas, siehe „Methan“.
 Superfizielle Verdauung 131—132.
 Suprachoroidea des Auges, Schwarzer Farbstoff der 450, 489.

- Symbiose der stickstofffixierenden Bakterien mit Leguminosen 117.
 Sympathicusspeichel 158.
 Synaptase, siehe „Emulsin“.
 Synovia 618—619.
 Synthesen in den Pflanzen 3—4, 5 (Anmerk.).
 — in den Pilzen 7.
 — in den tierischen Organismen 8, 17—19.
 — der Buttersäure durch den *Bacillus butyricus* 118.
 — von Indol durch Fäulnisbakterien 259.
 — von Diaminen durch Fäulnisbakterien 269.
 — von Fetten in der Darmwand 338.
 — von Glykogen in der Leber, siehe „Glykogen“.
 — von Eiweiß aus Peptonen in der Darmwand, siehe „Eiweißstoffe“.
 — der Nukleine und Lecithine im Tierkörper aus Eiweißstoffen 364.
 — künstliche, der Zucker 72—75.
 — des Hämoglobins in den Vogeleiern 382—383.
 — der aromatischen Aetherschwefelsäuren im Tierkörper 263—266.
 — des Harnstoffs in der Leber 11, 17, 316, 661—664.
 — künstliche, des Harnstoffs 2, 677—678.
 — künstliche, der Harnsäure 315.
 — in der Leber 504.
 — im Ei während der Bebrütung 535—536.
 — in der Milchdrüse 637—638.
 — der Harnsäure in der Vogelleber 314—315, 661—663.
 Syntonin, siehe „Acidalbumin“.
 Talg der Haut, siehe „Sebum“.
 Talgarten 87.
 — Resorption der 338—339.
 Talgdrüsen 496.
 — Beziehung der, zu den Milchdrüsen 637.
 Tapetum, Guaningehalt des, bei Fischen 495.
 Tardigraten, Austrocknung der 143.
 Tataeiweiß 533.
 Taurin als Paarling der Cholsäure 202—203.
 — Konstitution und Verhalten des 207—208.
 — Darstellung des, aus Galle 208—209.
 — Abstammung des 213.
 — als Muskelbestandteil 427, 434.
 — Verhalten des, im Organismus 728, 841, 842, 844.
 Taurocholsäure 201—203, 219.
 — Verhalten der, bei der Resorption 220.
 — eiweißfällende Eigenschaft der 222.
 Taurokarbaminsäure 728, 841.
 Teichmann'sche Krystalle 573.
 Tellurverbindungen, Verhalten der, im Organismus 854—855.
 Temperaturschwankungen, Einfluß von, auf die Gärungsprozesse 102.
 Terpene, Verhalten der, im Tierkörper 264, 849.
 Tertiäre Alkohole, Verhalten der, im Tierkörper 264.
 Tetanin 277—278.
 Tetanisieren, Schwund des Muskelglykogens, beim 372.
 Tetanus, Mikrobe und Kulturen des 277, 279—280, 281.
 — giftige Proteinstoffe in den Kulturen des 279.
 Tetrachlorchinon, Verhalten des, im Organismus 848.
 Tetrachlorkohlenstoff, Verhalten des, im Organismus 841.
 Tetramethyldiamin, siehe „Putrescin“.
 Tetrodonarten, Gift des Ovariums von 283.
 Tetronal, Verhalten des, im Organismus 844.
 Tetronerythrin 89, 495.
 Thein (= Koffein) 56, 698, 858, 859.
 — künstliche Synthese des 56 (Anmerk. 2).
 — Verhalten des, im Tierkörper 840.
 Theobromin 56, 698, 858, 859.
 — Verhalten des, im Organismus 840.
 Theophyllin 55, 698, 858, 859.
 Therapie der Rhachitis 463.
 — von Schwächezuständen 541.
 — der Gicht 682—683.
 — der leichten Form des Diabetes 755 u. ff.
 Thioglykolsäure, Verhalten der, im Organismus 727, 842.
 Thiophen, Verhalten des, im Organismus 844.
 Thiophensäure, Verhalten der, im Organismus 843.
 Thioschwefelsäure im Harn 729—730.
 — Entstehung von, aus Taurin im Körper des Kaninchens 841.
 Thiourethan, Verhalten des, im Organismus 852.
 Thiry'sche Fisteln 184.
 Thränen, Zusammensetzung der 491.
 Thrombin, siehe „Fibrinferment“.
 Thrombosin 594, 596, 597.
 Thymin 514.
 Thyminsäure 53 (Anmerk. 5), 514.
 Thymol, Verhalten des, im Tierkörper 264, 848.
 Thymusdrüse, Nukleinsäure der 53, 514 (Anmerk. 3).
 — Zusammensetzung der 515.
 Thymusnukleinsäure, s. „Thymusdrüse“.
 Thyreoantitoxin 519.
 Thyreoidektomie, Folgen der 516—517.
 Thyreoproteid 519.

- Thyrojodin 519.
 Tierische Cellulose, siehe „Tunicin“.
 Tierisches Gummi 47.
 — im Blutplasma 587, 778 (Anmerk. 2).
 — in der Milch 635.
 — im Harn 780.
 Tintenbeutel der Cephalopoden, Inhalt des 527.
 Toluol, Verhalten des, im Organismus 847.
 Toluylendiamin als Blutkörperchen zerstörendes Gift 216, 222.
 — Kochsalzgehalt des Harns nach Vergiftung mit 736.
 Toluylsäure, Verhalten der, im Organismus 851.
 Torpedomucin 443.
 Totenstarre des Protoplasmas 20.
 — des Muskels 401, 406.
 — der Retina 486.
 — der Leber 506.
 Toxalbumine und Toxalbumosen 278—283.
 — Entgiftung der, durch die Verdauung 281, 282.
 — Stärke der Giftwirkung von 281.
 — als Sekretstoffe der Fermentorganismen 122.
 — Einfluß der, auf die Blutgerinnung 546.
 Toxopectone in Tetanuskulturen 280.
 — in Schlangengiften 281.
 Toxine, Begriff der 271.
 — Vorkommen von, im Harn 275, 833.
 Tracheen der Insekten 14.
 Transfusion des Bluts 145.
 — Verhalten des Harnstickstoffs nach 359.
 — Hämoglobinurie nach 816.
 — Unverändertbleiben des Harns nach 303—304.
 Transitorische Glykosurie 751—752.
 Transsudate 617—618.
 Transsudation des Blutplasmas in die Lymphbahnen 611—612.
 Traubenzucker, chemisches Verhalten des 68—74.
 — als Komponent von Doppelzuckern und Polysacchariden 76, 78, 80, 81.
 — Vorkommen des 84, 85.
 — Wärmeentwicklung bei der Spaltung des, durch Hefe 5—6.
 — Gehalt des Bluts und der Lymphe an 298, 318, 323, 586, 613, 616.
 — Resorptionswege des 297—298.
 — Verhalten des, bei der Resorption 318—320.
 — Zersetzung des, in den Geweben 332, 763.
 — Vorkommen des, im normalen Harn 323, 743.
 — Auftreten von, im Harn nach übermäßiger Zufuhr 323—324, 744.
 — — im Harn nach Phloridzinvergiftung 325, 753.
 Traubenzucker, Auftreten von, im Harn nach gewissen Vergiftungen, Respirationsstörungen und Hirnverletzungen 328—329, 751.
 — — im Harn nach Pankreasexstirpation 191—193, 766.
 — — im Speichel bei Diabetes 157.
 — Bildung von, aus Glykogen im Tierkörper 319—320, 327.
 — — aus Eiweißstoffen im Tierkörper 324—325.
 — angebliche Bildung aus Fetten im Tierkörper 368.
 — Gehalt der Leber an 320.
 — Gehalt des Bluts an, nach Ausschaltung der Leber 319.
 — im Muskel 425.
 — im Kammerwasser 486.
 — in der Glasflüssigkeit 485.
 — im Schweiß 500.
 — im Eierweiß 531.
 — im Eidotter 533.
 — Einfluß des, auf die Blutgerinnung außerhalb des Körpers 545.
 — Fehlen von, in gestauter Lymphe 617.
 — in der Cerebrospinalflüssigkeit 478—479.
 — zusammenfassende Ausführungen über das Vorkommen von, im Harn 743—770.
 — Darstellung von, aus Harn 752 (Anmerk. 1).
 — Nachweis des, im Harn 745—751.
 — Bestimmung des, im Harn 757—762.
 — Menge des, im Blut der Diabetiker 755.
 — Verbrennbarkeit des, im Organismus 764—765.
 Triacetsulfaldehyd, Verhalten des, im Organismus 844.
 Tribromphenol, Verhalten des, im Organismus 850.
 Trichloräthylalkohol, Verhalten des, im Organismus 839.
 Trichlorbuttersäure, Verhalten der, im Organismus 838.
 Trychlorbutylalkohol, Verhalten des, im Organismus 839.
 Trichlorchinon, Verhalten des, im Organismus 848.
 Trichloressigsäure als Fällungsmittel der Eiweißstoffe 39.
 — — der Albumosen 229, 234 (Anmerk. 3).
 — Verhalten der, im Organismus 838.
 Trimethylamin, Verwendung von, zur Synthese des Cholins 91.
 — — zur Synthese des Muskarins 93.
 — Entwicklung von, bei der Fleischfäulnis 268.
 Trional, Verhalten des, im Organismus 844.
 Triosen, siehe „Glycerosen“.
 Trioxylsäure 57.

Trioxyphenylpropionsäure, s. „Uroleucinsäure“.
 Tripelphosphat 656.
 Trockenpankreas nach Kühne 188.
 Trommer'sche Zuckerprobe 71.
 — im Harn 746.
 Trophische Nervenfasern der Speicheldrüsen 158.
 Trypsin 110—111, 187—190, 245—254.
 — Darstellung des, nach Kühne 188—189.
 — Verhalten des, gegen Salze in konzentrierter Lösung 102.
 — Zerstörung des, durch den Harn 135.
 — Absorption des, durch Fibrin 245.
 — Vorkommen von, in Leberextrakten 136.
 — Nachweis des, nach Fermi 254.
 — im Harn nach Unterbindung des Ductus pancreaticus 134.
 — Einwirkung des, auf die Protein-stoffe 245—254.
 — Zerstörung des, durch Säuren 190.
 — Verhalten des, gegen andere Enzyme 188.
 Trypsinogen 189—190.
 — quantitative Bestimmungen von 306.
 Trypsinwirkung, physiologische Bedeutung der 305.
 Tryptophan 250—251.
 — durch Fäulnis aus Eiweiß 257.
 — im Koch'schen Tuberkulin 280.
 Tuberkulin, Koch'sches 280.
 Tuberkulose, Albumosen im Harn bei 801, 802.
 Tunicin 49 (Anmerk. 2), 83.
 Tunikaten, Verdauung bei den 147.
 — Art der Stickstoffausscheidung bei den 667.
 — Leibesflüssigkeit der 620.
 — Cellulose im Skelett der 49 (Anmerk. 2), 83.
 Turacin 494.
 Turakobrunin 494.
 Turakoverdin 494.
 Turbellarien, Verdauung bei den 147.
 Typhotoxin 277.
 Typhus, Eiweißgehalt des Bluts bei 553.
 — Albumosen im Harn bei 801, 802.
 — Thioschwefelsäure im Harn bei 729.
 Typhusbacillus, Kulturen des 277, 279.
 — giftige Protein-stoffe in den Kulturen des 279.
 Tyrosin, Entstehung des, bei der hydrolytischen Zersetzung von Eiweiß 30—31.
 — Entstehung und Nachweis des, bei der Pankreasverdauung 246—247, 249—250.
 — Entstehung des, bei der Eiweißfäulnis 257.

Tyrosin, Schicksal des, im Tierkörper 262, 828, 845.
 — Umwandlungen des, durch die Fäulnisbakterien 257—258, 260.
 — in der Pankreasdrüse 526.
 — Verhalten des Harns nach Verfütterung von 704.
 — im Harn 704, 827—829.
 — als Harnsediment 829, 834.
 — in der Leber unter pathologischen Verhältnissen 704.
 — Nachweis des, im Harn 829.
 Tyrosinäthyläther 262 (Anmerk. 8).
 Tyrosinhydantoin im Harn nach Einnahme von Tyrosin 828.
 Tyrosinhydantoin-säure 829.

Ueberfirnissung der Haut, Folgen der 501.
 Ueberlebende Organe 10.
 — vergl. auch „Durchblutung“.
 Ueberosmiumsäure zur Erkennung der Fette 88—89.
 Uffelmann'sche Probe auf Milchsäure 174.
 Ulcus ventriculi rotundum, siehe „Magengeschwür“.
 Ungeformte Fermente, siehe „Enzyme“.
 Unterschied zwischen Tieren und Pflanzen 8.
 Uramidosäuren 841, 853.
 Urämie 659.
 — Harnstoff im Erbrochenen bei 664.
 Uratsediment im Harn, nach Zusatz von Essigsäure 808.
 — vergl. im übrigen „Sedimentum laeternum“.
 Uratsteine, siehe „Harnsäuresteine“.
 Ureidin 683.
 Ureide 837.
 Ureometer 676.
 Urina potus 658.
 Urochloralsäure 839.
 Urobilin im Harn 825—827.
 — in der Haut 827.
 Urobilinikterus 827.
 Urobilinogen 825.
 Urobtylchloralsäure 839.
 Uroerythrin 713.
 Urofuskohämatin 821.
 Urohämatin 713.
 Urokaninsäure 722.
 Uroleucinsäure 720.
 Urometer 657.
 Urorhodin 713.
 Urorosein 713.
 Urorubin 713.
 Urorubrohämatin 821.
 Urostealithe 836.
 Uroxansäure 686.
 Uterinmilch der Wiederkäuer 643.
 Valeriansäure als Bestandteil von Fetten 86.

- Valeriansäure** als Fäulnisprodukt der Eiweißstoffe 266.
 — — der Kohlehydrate 290.
 — im Fettgewebe 449.
 — Schicksal der, im Tierkörper 793.
 — im Harn bei Fieberbewegungen 794.
Vanillin, Verhalten des, im Tierkörper 850.
Vegetabilien, Ausnutzung der, im Darmkanal 345—346, 394.
 — Bedeutung der, als Nahrungsmittel 393—394.
Vegetabilische Nahrungsmittel, siehe „Vegetabilien“.
Vegetarianer, siehe „Vegetarier“.
Vegetarier 395.
Venöses Blut, Farbe des 547.
 — Gasverhältnisse im 600, 602.
Veratrin, Milchsäure im Harn nach Vergiftung mit 316, 790.
Verbrennung der Haut, Ikterus nach 216.
 — Hämoglobinurie nach 816.
Verbrennungsprozesse im Tierkörper, siehe „Oxydationen“.
Verbrennungswärmen der Nahrungsstoffe 347—349, 370.
Verdaulichkeit der Eiweißarten 254—255.
 — der Stärkearten 287.
Verdauung, Allgemeines über die 131—142.
 — Uebersicht der, in der Tierwelt 142—152.
 — der Eiweißstoffe durch den Magensaft 226—244.
 — — mit Säuren, welche nicht im Magensaft vorkommen 176—177.
 — — durch den Pankreassaft 245—254.
 — der Kohlehydrate 285—290.
 — der Fette 290—292.
 — der Nukleine 292—293.
 — der Lecithine 293.
Verdauungskanal, Länge des, bei den verschiedenen Wirbeltieren 152.
Verdauungsprodukte, hemmender Einfluß der, auf die Wirksamkeit der Enzyme 103—104.
Verdauungssäfte 153—225.
 — Reste der, im Kot 346.
Verdauungsstörungen nach Ausschluß der Galle aus dem Darmkanal 194, 333.
 — nach Pankreasextirpation 191, 334—337.
 — beim Mangel an Salzsäure im Magensaft 163, 167—168.
Verdauungsvorgänge, Einwirkung der verschiedenen, aufeinander 293.
Verhornung der Epidermiszellen 492.
Vernix caseosa 496.
Verseifung der Fette 87.
 — im Darmkanal 290—292, 332—336.
Verzuckernde Enzyme, s. „Amyolytische Enzyme“.
Vitelline in den Pflanzen 24, 42, 43.
 — in den Vogeleidottern 43, 533.
 — der Krystalllinse des Auges 480.
 — im Rogen von Fischen 534.
Vitellolutein 535.
Vitellorubin 535.
Vitellosen 235.
Vögel, Blutkörperchen der 559, 564.
 — Art der Stickstoffausscheidung bei den 660, 661, 662, 663, 665, 666, 667.
 — Nephrotomie bei 664.
 — Leberextirpation bei 212—213, 314—315, 662—663.
Vogeleidotter, Nuklealbumin des 45, 534.
 — Vitellin des 43, 93, 533.
 — Lecithalbumin des 93, 533.
Vogeleier, Zusammensetzung der 529, 530, 531—534.
 — Veränderungen der, während der Bebrütung 535—536.
Wachs der Bienen, chemische Konstitution des 89.
Walrat, chemische Konstitution des 89.
 — Verhalten des, bei der Resorption 339.
Wärmebildung im Tierkörper 6.
 — bei Fermentationen 12, 105.
 — im isolierten Muskel 418.
Wärmestarre des Muskels 406.
Wärmewert der Nährstoffe, siehe „Verbrennungswärmen“.
Wasser, Bedeutung des, als Nahrungsstoff 341, 391—393.
 — Verhalten des, bei der Resorption 296, 297, 299.
 — Bedeutung des, bei fermentativen Prozessen 101.
 — Gehalt des Protoplasma an 20.
 — Gehalt des Menschen und der verschiedenen Tiere an 392.
 — Beziehung des, zum Fettgehalt eines Organismus 392.
 — Einfluß des Trinkens von, auf den Eiweißumsatz 351.
 — Gehalt der Muskeln an 441—442.
 — „ des Fettgewebes an 449—450.
 — „ „ gallertigen Bindegewebes an 449.
 — „ „ Knorpels 451.
 — „ „ Knochens 454.
 — „ „ Zahnschmelzes 459.
 — „ „ Gehirns 475—476.
 — „ der Krystalllinse 481, 482.
 — „ „ Glasflüssigkeit 485.
 — „ „ Thränen 491.
 — „ des Schweißes 499.
 — „ der Leber 510—511.
 — „ „ Milz 513.
 — „ „ Nieren 525.
 — „ des Eierweißes 531.
 — „ „ Eidotters 533.
 — „ „ Bluts 553.
 — „ der roten Blutkörperchen 580.

Wasserabgabe, tägliche, des Menschen 392.

— Einschränkung der, im Hungerzustande 392—393.

Wasserdämpfe, gespannte, als Hydratationsmittel 30, 46, 47, 80, 87, 97, 138, 236—237.

Wasserdampf, heißer, Einwirkung des, auf Enzyme und Fermentorganismen 102.

Wassergefäßsystem niederer Tiere 620.

Wassersalamander, Hautsekret des 503.

Wasserstoff, nascierender, als Erreger von aktivem Sauerstoff 12.

— Entwicklung von, bei der Gärung Ameisensäurer Salze 101.

— — bei der Buttersäuregärung des Traubenzuckers 118.

— — bei der Eiweißfäulnis 266.

— — bei der Fäulnis von Kohlehydraten 289.

— Verhalten des, im Stoffwechsel 374.

— Entwicklung von, im Magen unter pathologischen Verhältnissen 168.

— Vorkommen von, im Blut 605.

Wasserstoffsuperoxyd, Zerlegung des, durch Fermente 104.

— durch Metalle 108.

— Verhalten des, gegen tierische Gewebe 13.

— im Harn 738—739.

Wassertiere, Art der Stickstoffausscheidung bei den 667.

Wasserverlust, siehe „Wasserabgabe“.

Weidel'sche Probe auf Xanthin 437.

Wein als Genußmittel 375.

Weinbergschnecke, Nukleoglykoprotein in der 59.

Weinsäure, Verhalten der, im Tierkörper 838.

Weinsäure Salze, Verhalten der inaktiven, gegen Gärungserreger 73.

Weißbrot, Ausnutzung des, als Nahrungsmittel 349. Vergl. auch 346.

Weißer Blutkörperchen, s. „Leukocyten“.

Weizenälchen, s. *Anguilla tritici*“.

Weizenkeime, Raffinose in den 78.

Wharton'sche Sulze 448.

Wiederkäuer, siehe „Herbivoren“.

Winterschläfer, Ernährung der, auf Kosten von Reservematerial 143, 356.

Wirbellose Tiere, Wassergehalt der Muskeln von 442.

— Stützgewebe der 48, 49—50, 64—66, 460, 470.

— äußere Bedeckung der 495.

— Blut der 619—622.

— Verdauung bei den 143—150.

— Harn der 659—660, 667.

Wollfett, siehe „Lanolin“.

Würmer, Blut der 620.

— Art der Stickstoffausscheidung bei den 660.

Wurzelknöllchen der Leguminosen 117.

Xanthin 51, 53, 54, 55, 56—57, 684, 685, 858, 859.

— Bildung von Alloxan aus 55, 684.

— im Muskel 427, 435, 436—437.

— im Harn 697.

— als Material von Blasensteinen 697, 698, 836.

— als Harnsediment 698, 834.

Xanthinbasen 51, 52, 53, 54—57, 271, 857—859.

— Beziehungen der, zur Harnsäure 54—57, 665—667, 681, 698.

— Bildung der, in den Vogeleiern 364.

— — im Körper der Säuger 862.

— Entstehung von, bei der Einwirkung von Pankreassaft auf Kernnukleine 292—293.

— im Muskel 434—438, 443.

— im Gehirn 475.

— in der Milz 512.

— aus den Spermatozoen 538.

— des Bluts 587.

— der Milch 636.

— im Harn 697—700.

— Verhalten der, im Organismus 839—840.

— Darstellung der 435—436, 700.

— Quantitative Bestimmung der 700—701.

Xanthinsteine, siehe „Xanthin“.

Xanthogenamid, Verhalten des, im Tierkörper 842.

Xanthophan 490.

Xanthoproteinprobe der Eiweißstoffe 40.

Xanthopsin, siehe „Sehgelb“.

Xanthylsäure 53.

Xylol, Verhalten des, im Tierkörper 847.

Zahnbein, siehe „Dentin“.

Zahnstein, chemische Zusammensetzung des 153.

Zelle, Vorhandensein von Proteinstoffen in jeder entwicklungsfähigen 22, 857.

Zellen der tierischen Organe, chemische Prozesse in den 9—19.

— allgemeine chemische Zusammensetzung der 19—20.

— Unbeständigkeit der 21, 857.

Zellkern, chemische Bestandteile des 20.

Zelluläre Verdauung 132.

— bei den Pflanzen 137—139.

Ziegelmehlsediment, siehe „Sedimentum lateritium“.

Zimmtsäure, Verhalten der, im Organismus 850.

Zirkulationsstörungen in der Leber als Ursache von Glykosurie 329, 755, 765.

- Zirkulierendes Eiweiß 342, 343, 355.
— Einwände gegen den Begriff des 358—359.
Zooerythrin 494.
Zoorubin 494.
Zucker, siehe „Traubenzucker“.
Zuckerlaktonsäure 69.
Zuckerlösungen, Verhalten konzentrierter, gegen Fermentorganismen 102.
Zuckerproben 745—751.
Zuckersäure 69.
Zuckerstich 329.
Zufällige Harnbestandteile, siehe „Heterogene Substanzen“.
- Zurückverwandlung der Albumosen und Peptone in eiweißartige Stoffe 236, 807.
— im Tierkörper 307—313.
Zwerchfell, Färbung des 418.
Zymogen des Ptyalins 155—156, 189.
— des Pepsins 177—178.
— des pepsinartigen Enzyms in der *Drosera rotundifolia* 178.
— des Labs 179.
— des Trypsins 189—190.
Zymogene, Begriff der 134.
— Resorption der, aus den Drüsen in die Säfte 134, 135—136, 137.
Zymoplastische Substanzen 594.
-

Autorenregister.

- Abbott, A. C. 330.
 Abel, J. 540, 661, 730.
 Abeles, M. 136, 318, 329, 586, 587, 695, 765.
 Abelman, M. 190.
 Abelous, E. 523.
 Abelsdorf, G. 489.
 Ach, L. 56, 688.
 Actuarius, Johannes 654, 655, 658.
 Adamkiewicz, A. 41, 312.
 Addison, Thomas 524.
 Addison, William 590.
 Adrian, C. 395.
 Acby, C. 143, 458.
 Afanassiew, M. 222.
 Afonassiew, N. 16.
 Akermann, J. 161.
 Albertoni, P. 345, 774.
 Aldehoff, G. 193, 322, 422.
 Altmann, R. 51, 53, 58.
 Amado, da Silva 718.
 Ambronn, H. 83.
 Amerman, G. 231.
 Ammon 643.
 André, G. 675.
 Andreasch, R. 698.
 Andreesen, A. 391.
 Anrep, B. v. 296, 716.
 Anselm, B. 636.
 Anselm, Rudolf 390.
 Araki, T. 10, 18, 50, 70, 115, 316, 317, 328, 329, 332, 411, 412, 416, 418, 550, 572, 578, 772, 789, 790, 791, 792, 800.
 Aretaeus von Cappadocien 752.
 Argutinsky, P. 372, 498, 499, 669.
 Arnaud, A. 90.
 Arnold, C. 610, 733, 740.
 Arnold, E. 259.
 Arnschink, L. 338, 376.
 Arnstein (Kasan) 823.
 Aronstein, B. 532.
 Arronet, H. 559, 588.
 Arsonval, A. d' 123, 606.
 Arthaud, G. 192.
 Arthus, M. 98, 136, 240, 241, 545, 563, 593, 594, 628.
 Astaschewsky (Kasan) 412, 414.
 Atwater, W. O. 255.
 Aubert, H. 17, 501.
 Auerbach, A. 263, 648, 695, 845.
 Ayres, W. C. 486, 487, 488, 490.
 Baas, K. 262, 266.
 Babes, V. 816.
 Badt, G. 315, 791.
 Baeyer, A. 91, 258, 685, 687, 710, 714, 750, 787.
 Baginsky, A. 55, 118, 120, 139, 185, 188, 190, 253, 255, 289, 381, 698, 771, 775, 793, 816.
 Baisch, K. 323, 744, 762, 780, 781.
 Baldi, D. 196, 197, 474, 509, 513.
 Balfour, J. M. 197.
 Balke, P. 53, 239, 252, 408, 436, 539, 700.
 Baltus, E. 133, 301.
 Bamberger, H. 800, 816.
 Barbieri, J. 96, 691.
 Barfurth, D. 149, 423, 451.
 Barreswil, C. 301, 495, 531, 862.
 Bartels, C. 655, 680.
 Bary, W. de 168.
 Basaroff, A. v. 678.
 Basch, S. v. 823.
 Basserin, O. 216.
 Bassow (Moskau) 159.
 Bastianelli, G. 185, 817.
 Battistini, A. 268, 466.
 Bauer, J. 299, 302, 361, 377, 765.
 Bauer, Max 539.
 Baum, H. 639.
 Baum, J. 717.
 Baumann, Eugen 258, 260, 262–266, 268, 269, 274–276, 519–522, 557, 558, 704–710, 719–721, 725, 727, 730, 744, 779, 828–834, 841, 843, 844, 850, 851, 854.
 Baumgärtner, J. 535.
 Baumstark, F. 466, 468, 471, 475, 476, 820.
 Beale, L. 590.
 Beaumont, W. 159, 254.
 Béchamp, J. 133, 301.
 Beck, C. 723.
 Beckmann, O. 823.
 Becquerel, A. 301, 655.
 Behrend, R. 687.
 Behring, E. 145.
 Beier, K. 525.
 Bein, S. 90.
 Belky, H. 578.
 Bellamy, F. 119.
 Bemmelen, J. van 509, 511.
 Bendersky, J. 133, 814.
 Benedict, H. 723.
 Beneke, F. W. 94, 95, 350, 740, 796, 833.
 Benjamin, R. 242.
 Bensch, A. 625, 717.
 Berard, E. 531, 532.
 Berdez, J. 375, 821.
 Beresowski, S. 516.
 Bergeat, E. 254.
 Bergeron, G. 500.
 Bergman, T. 835.
 Bergmann, E. v. 145.
 Berlinerblau, M. 93, 314.
 Bernard, Claude 84, 106, 131, 133, 142, 144, 157,

- 159, 180, 185, 187, 196,
245, 251, 301, 309, 318,
319, 320, 323, 328, 329,
331, 334, 422, 423, 586,
743, 796, 862.
Bert, Paul 106, 526, 559,
603, 605.
Bertagnini, C. 851, 852.
Berthelot, M. 12, 83, 117,
675.
Bertram, J. 740, 741.
Bertrand, G. 282, 283.
Berzelius, J. 301, 410, 415,
480, 481, 485, 659, 738,
792, 795, 859, 860.
Besanez, v. Gorup-, siehe
Gorup.
Bethe, A. 495.
Betz, F. 771.
Beyer, J. L. 855.
Beyerinck, M. W. 129, 645.
Bezold, A. v. 392.
Bial, Manfred 133, 136,
320, 321, 584, 614.
Bialobrzewski, M. 567.
Bibra, E. v. 363, 452, 455,
468, 475, 511, 621.
Bidder, F. 154, 159, 196,
215, 220, 335, 357, 384.
Biedert, Ph. 627.
Bienstock, B. 256.
Biernacki, E. 107, 555, 556,
557, 724.
Bijl, J. 740.
Billet, A. 129.
Binet, P. 219.
Binz, C. 19, 841.
Biot, J. B. 609, 757.
Bird, Golding 657, 831.
Bischoff, E. 392, 441.
Bischoff, Th. L. W. 350,
392, 647, 723.
Bistrow, A. 579.
Bittó, Béla v. 59, 124.
Bizio, G. 84, 499.
Bizzozero, J. 512, 581.
Blanchard, Raph. 152.
Blankenhorn, E. 471.
Bleibtreu, L. 345, 350, 351,
518, 671, 675.
Bleile, A. M. 298.
Blendermann, H. 704, 828.
Blitzstein, M. 346.
Blondlot, N. 159, 194.
Blum, F. 28, 264.
Blumenthal, F. 118, 121,
267, 289, 619, 782.
Boas, Isid. 133, 160, 179,
288, 817.
Bock, Carl 319, 329, 753.
Bock, J. 573.
Bocklisch, O. 268, 274,
276.
Bodländer, G. 376.
Boedeker, C. 512, 719, 768.
Boedtker, E. 671, 737.
Boehm, R. 92, 323, 327,
410, 412, 423, 424.
Boerhaave, Hermann 652,
655, 734, 857, 863.
Boeri, G. 115.
Boeri, H. 696.
Bohland, K. 345, 350, 664,
671, 675, 678.
Bohne, J. 659.
Bohr, Chr. 546, 566, 578,
603, 605, 609.
Bokorny, Th. 327.
Boll, F. 444, 487.
Bollinger, O. 816.
Bolton, Percy 235.
Bolze, H. 822.
Bondzýnski, St. 24, 35, 531,
532, 697, 698, 794, 840.
Boneko, F. 731, 732.
Bongers, P. 854.
Bonne, G. 544, 545.
Borissow, P. 275, 691, 833.
Borodin, Ivan Porfirevič
32.
Boruttau, H. 133, 423, 424,
425.
Bossard, E. 31, 54, 56,
691.
Bostroem, E. 816.
Bouchardat, A. 861.
Bouchut, E. 138.
Boudet, H. F. 94, 586.
Bouillon-Lagrange, E. J.
B. 861.
Bourquelot, E. 156, 769.
Boussingault, J. B. 382.
Bovet, V. 123, 259.
Bowie, C. 345.
Boyle, R. 732.
Brand (Hamburger Alche-
mist) 732.
Brandberg, Ivar 812.
Brande, W. Th. 733.
Brandl, J. 296, 821, 822.
Brasol, L. v. 323.
Braun, C. 750.
Braune, W. 185.
Bréal, E. 117.
Brefeld, O. 102, 115, 119.
Breisacher, L. 351.
Brenzinger, K. 276, 832.
Brieger, L. 258, 259, 262,
263, 265—281, 289, 706
—710, 712, 713, 720, 724,
796, 798, 829.
Bright, R. 190.
Brodie, T. G. 597.
Bromeis, J. C. 632.
Brösicke, G. 454.
Brown, H. 185.
Brown-Séquard, E. 301,
523, 524, 541, 606.
Brubacher, H. 455, 462.
Brücke, E. v. 85, 104, 105,
107, 133, 160, 167, 175,
182, 228, 288, 299, 312,
423, 590, 594, 679, 743,
747.
Brühl, J. 103.
Bruhns, G. 54, 435.
Brummerstädt (mit W.
Wicke) 530.
Brunner, H. 524.
Brunner, R. 584.
Brunton, T. Lauder 289.
Bubnow, N. 431, 522, 523.
Buchanan, A. 592.
Bücheler, M. 563.
Buchholz, L. 103.
Buchner, E. 106.
Buchner, H. 122, 145.
Budde, V. 758.
Buliginaky, A. 263, 792.
Bülow, K. 38, 79, 80, 82,
795, 850.
Bunge, G. 3, 10, 17, 18,
23, 37, 45, 51, 52, 59,
157, 165, 166, 195, 307,
323, 367, 375, 377, 379,
382, 384, 385, 387, 391,
395, 441, 443, 459, 506,
509, 558—560, 580, 589,
612, 616, 618, 636, 644,
650, 683, 715, 716, 739,
742, 743.
Bunsen, R. 675.
Burchard, H. 96.
Burian, R. 807, 862.
Busch, Ch. 386.
Buss, W. 193.
Bütschli, O. 144.
Butte, L. 192.
Byasson, H. 851.
Cagniard de la Tour, Char-
les 859.
Cahn, A. 306, 449, 481,
482, 484—486.
Cahn, J. 389, 390.
Calmels, G. 502, 503.
Calmette, A. 281, 283.
Camerer, W. 345, 350, 629,
630, 631, 633, 639, 664,
680, 697, 701, 840.
Campbell, D. 210, 224, 792.
Candolle, C. de 142.
Cantani, A. 550, 696, 764,
771.
Caparelli, A. 503.
Capranica, St. 438, 490,
499.
Carlier, E. W. 544.
Carminati, B. 861.
Carnot, A. 457, 459.
Caro, H. 258.
Carus, J. V. 660.
Carvallo, J. 165.
Cash, Ph. 336.
Cattani, G. 281.
Cavazzani, A. 320, 329.
Cavazzani, E. 133, 320, 329,
479.

- Cazeneuve, P. 361, 675, 826.
 Cech, C. 662.
 Celsus, A. C. 752.
 Ceresole, M. 771.
 Certes, A. 144.
 Chabrie, C. 796.
 Chalmot, G. de 206, 783.
 Chandelon, Th. 422.
 Chaniewski, St. 368, 369.
 Charrin, A. 123.
 Chevalier, Josephine 464, 470, 476.
 Chevreul, M. E. 86, 363, 428, 449, 535, 585, 632, 660.
 Chiari, H. 836.
 Chittenden, R. H. 23, 24, 30, 42, 60, 61, 138, 139, 153, 175, 228, 230—232, 234—237, 242, 243, 248, 252—255, 285, 288, 375, 399, 403, 434, 469, 470, 482, 492.
 Chodin, A. 486.
 Choissat, Th. 357, 381.
 Christensen, A. 812.
 Christiani, A. 263, 266.
 Christiani, H. 516.
 Church, A. H. 494.
 Chvostek, F. 801.
 Ciaccio, G. V. 485.
 Ciamician, G. 259.
 Claus, A. 684.
 Claus, C. 152.
 Clare, W. 724.
 Clemm, C. G. 627, 642.
 Cloëta, A. 512, 525, 768, 833.
 Cloëta, M. 386.
 Cloëz, S. 524.
 Cohn, Felix O. 166.
 Cohn, Ferd. 12, 128.
 Cohn, G. 279, 281.
 Cohn, H. 42.
 Cohn, Lassar- 203, 204.
 Cohn, Rudolf 30, 32—34, 250, 262, 773, 838, 845, 847, 850, 852—854.
 Cohn, Th. 540, 541.
 Cohnheim, J. 104—106, 108, 133, 155, 189, 285.
 Cohnstein, W. 414, 549, 612, 614.
 Coindet, J. Fr. 665.
 Colasanti, G. 664, 791.
 Coleman, J. J. 102.
 Colls, P. 307.
 Conrad, M. 779.
 Copeman, S. M. 197.
 Coranda, G. 648, 678.
 Cordua, H. 217.
 Corin, G. 531, 532.
 Corvisart, L. 245.
 Courant, G. 625, 627.
 Cowley, Thomas 752.
 Cramer, August 84, 424.
 Cramer, E. 65.
 Cramer, E. (Heidelberg) 122, 125, 499, 860.
 Cramer, T. 350, 395.
 Crampton, C. A. 691.
 Creite, A. 301, 439.
 Cremer, M. 68, 81, 84, 325 —327, 330, 368, 457, 782.
 Crookshank, E. 280.
 Cruickshank, W. 676, 753.
 Csátsary, A. 813.
 Cullen, W. 752.
 Cummins, G. W. 255, 403.
 Curtius, Th. 717.
 Cybulski, N. 525.
 Czapek, Fr. 690, 811, 832.
 Czerny, V. 165, 185, 300.
 Dalton, J. C. 320.
 Dänhardt, C. 618.
 Danilewsky, A. 236, 400, 403, 409, 417, 425, 441, 442.
 Danilewsky, B. 105, 347, 418.
 Daremberg, G. 145.
 Darwin, Charles 141.
 Dastre, A. 99, 136, 215, 331, 511, 614, 784.
 Davidson (mit R. Heidenhain) 176.
 Davy, J. 659, 660.
 Debray, H. 108.
 Decker, Fr. 151.
 Deckers, Friedrich 807.
 Deichmüller, A. 771, 775.
 Deiters, O. 313.
 Delachanal (mit C. Vincent) 69.
 Demant, B. 84, 184, 314, 321, 328, 400, 407, 410, 413, 425, 431, 432, 505, 582.
 Dennig, A. 518.
 Despretz, C. M. 6.
 Dessaignes, V. 717.
 Detmer, W. 102.
 Deutschmann, R. 482, 485.
 Deville, H. Sainte Claire 108.
 Devoto, L. 500, 552, 803.
 Diakonow, C. 93, 425.
 Dickinson, W. Lee 110, 546, 554.
 Dieckhoff, Chr., 766.
 Dietrich (mit R. Heidenhain) 176.
 Dillner, H. 532.
 Disqué, L. 825.
 Dittrich, P. 571.
 Dobson, Matthäus 752.
 Dochmann, A. 225.
 Döderlein, A. 536.
 Dogiel, A. 627, 629.
 Dogiel, J. 485.
 Domergue, Fabre- siehe Fabre.
 Dominicus, N. de 516.
 Donné, A. 642, 741.
 Doremus, Ch. A. 633.
 Dormeyer, C. 88, 425.
 Drasch, O. 502.
 Drechsel, E. 24, 26, 33, 34, 66, 205, 252, 412, 436, 474, 493, 509, 511, 519, 661.
 Dreser, H. 415, 488, 489, 576.
 Dreyfuß, Isidor, 83, 124.
 Drosdoff, W. 331, 586.
 Drymont, A. 123.
 Dubief, H. 103.
 Dubois, Raphael, 129.
 Du Bois-Reymond, Emil H. 399, 402, 409, 414, 415, 444.
 Dubourg, E. 118.
 Duchek, W. 716.
 Duclaux, E. 292, 631, 632.
 Dufourt, E. 422.
 Düll, G. 79—82, 286, 287, 781.
 Dulong, P. L. 6.
 Dumas, J. A. 664.
 Dunlop, J. C. 695.
 Dupré, Ad. 267.
 Dusch, Th. v. 860.
 Dutartre, A. 502.
 Duthiers, H. de Lacaze, siehe Lacaze.
 Dybkowsky, W. 565.
 Eberle, J. N. 160.
 Eberth, J. 591.
 Ebner, V. v. 453.
 Ebstein, W. 68, 178, 681, 682, 708, 724, 773, 782, 795, 824, 833.
 Eckhard, C. 157, 329.
 Edelberg, M. 595.
 Edinger, L. 182, 466.
 Edkins, J. Sidney 177, 187, 241, 253.
 Edlefsen, G. 801, 813.
 Effront, J. 121, 183.
 Eggel, F. 796.
 Egger, F. 559.
 Ehrenberg, Alex. 272.
 Ehrenberg, C. G. 860.
 Ehrenthal, W. 346.
 Ehrlich, P. 12, 13, 212, 283, 321, 424, 588, 824.
 Eichholz, A. 827.
 Eichhorst, H. 300, 302, 323, 751.
 Eichwald, E. 537, 584.
 Eimer, Th. 299.
 Einhorn, M. 745.
 Eiselsberg, A. v. 517.
 Eiselt, Th. 822.
 Ekunina, Marie 267.

- Ellenberger, W. 153, 154, 157, 190, 200, 295, 304, 346, 389.
 Ellinger, A. 313.
 Ellis, John 140.
 Ely, J. S. 153.
 Embden, H. 719.
 Emich, F. 202, 222, 678.
 Emminghaus, H. 731, 793, 794.
 Engel, R. v. 771, 775.
 Engel, W. 60, 65, 530.
 Engelhardt, H. 410.
 Engelen, R. 315.
 Engelmann, Th. W. 129, 146, 400.
 Epenstein, H. 762.
 Erdmann, O. L. 787, 850.
 Erlenmeyer, E. 30, 410, 792.
 Erman, F. 796.
 Ernst, C. 193, 335.
 Errera, L. 84.
 Esbach, G. 811.
 Escherich, Th. 255.
 Esoff, J. 825.
 Eugling, W. 642.
 Eulenburg, A. 320.
 Eves, Florence 136.
 Ewald, August 59, 253, 399, 469, 483, 487, 495, 660.
 Ewald, Carl Anton 152, 157, 159, 160, 167, 168, 172, 190, 200, 288, 302, 305, 336, 337, 338, 517, 518, 738.
 Fabre-Domergue 146.
 Falck, C. Ph. 735.
 Falck, F. A. 357, 658.
 Falk, F. 167, 659.
 Fano, G. 308, 554, 592, 615.
 Faßbender, G. 268.
 Favre, P. A. 498, 499.
 Fawdington, F. Thomas 821.
 Fawitzky, A. 170, 316.
 Feder, L. 343, 662, 733.
 Fehling, H. 759.
 Feltz, V. 659.
 Fenton, H. J. H. 678.
 Fermi, C. 111, 181, 253.
 Ferret, A. 301.
 Fick, A. 25, 110, 151, 227, 312, 370, 371.
 Fick, Richard 426.
 Filehne, W. 216.
 Finkler, D. 14.
 Finn, B. 324.
 Fischel, W. 536, 803.
 Fischer, C. 62.
 Fischer, E. 50, 55—57, 69, 70, 71, 72—78, 80, 112, 133, 258, 261, 685, 686, 688, 698, 750, 857—859.
 Fitz, A. 78.
 Flaum, M. 151, 161.
 Flechaig, E. 374.
 Fleischer, R. 115, 708, 771, 817.
 Fleischl, E. 213, 574, 757.
 Fleischmann, W. 642.
 Fleitmann, Th. 23.
 Flensburg, C. 799, 800.
 Fletcher, H. M. 158.
 Floyd, F. B. 493.
 Flückiger, M. 747, 778.
 Flügge, C. 350.
 Fokker, A. P. 576, 588.
 Folwarczny, C. 828.
 Fonberg, J. 792, 794.
 Fontana, Felix 282.
 Fordos, M. 284.
 Formánek, E. 516.
 Fornara, D. 502.
 Forrest, J. R. 455.
 Forster, J. 300, 301, 303, 351, 359, 376, 377, 381, 384, 735, 740.
 Foster, M. 144.
 Fourcroy, A. F. de, 363, 676, 694, 835.
 Franchimont, A. P. N. 83.
 Frank, B. 117.
 Frank, E. 167.
 Frank, Joh. Peter 752, 755.
 Frank, O. 291, 337, 338, 585.
 Fränkel, A. 115, 315, 560, 603, 828.
 Fränkel, C. 124, 278, 279, 280.
 Fränkel, S. 161, 182, 237, 424, 519, 719, 830.
 Frankfurt, S. 78, 84.
 Frankland, Edward 347.
 Frankland, P. F. 116.
 Frédéricq, L. 434, 545, 604, 621.
 Frederikse, J. 582, 583, 593, 594.
 Frémont (Vichy) 159.
 Frémy, E. 412, 422, 434, 441, 455, 534.
 Frenzel, J. 373.
 Frenzel, Joh. 180, 183.
 Frerichs, F. Th. 197, 216, 335, 426, 433, 434, 485, 525, 552, 585, 588, 661, 691, 695, 751, 753, 765, 771, 773, 774, 793, 794, 823, 827, 828.
 Freund, E. 331, 544, 587, 653, 778.
 Frey, H. 563.
 Frey, M. v. 10, 314, 371, 413, 440, 441.
 Freytag, F. 471, 474, 538.
 Friedheim, C. 173.
 Friedländer, G. 299, 302, 306, 605.
 Friedreich, N. 67.
 Friend, W. M. 579.
 Fromherz, C. 651.
 Fubini, S. 501.
 Funke, O. 234, 499, 562.
 Fürbringer, P. 541, 657, 694, 695, 696, 708, 724, 742.
 Fürth, O. v. 399—407, 416.
 Gabriel, S. 24, 355, 366, 456, 457, 459, 532.
 Gabritschewsky, G. 588.
 Gad, Joh. 291, 471.
 Gaglio, G. 13, 314, 545, 695.
 Gältgens, C. 62, 579, 648, 770.
 Gallois, M. 427, 767.
 Gamgee, A. 471, 494, 861.
 Ganghofer, F. 822.
 Garcia, A. 127, 268, 269, 274, 275.
 Garnier, L. 719.
 Garrod, A. B. 681.
 Gärtig, H. 775.
 Gärtner, August 103.
 Gärtner, C. F. 647.
 Gärtner, G. 613.
 Gaule, J. 616.
 Gautier, A. 271.
 Gay-Lussac, L. J. 456.
 Gayon, U. 118.
 Gegenbaur, C. 445.
 Gehrige, F. 134.
 Genser, Th. v. 643.
 Genth, F. A. 621.
 Geoghegan, E. G. 464, 469, 474, 475, 511.
 Georgiewsky, K. 518.
 Geppert, J. 375, 550, 560, 603, 607.
 Gerdes, O. 680.
 Gerhardt, C. 771, 777, 827.
 Gerlach, C. A. 501.
 Gerlach, Victor 313.
 Gertner, W. 219.
 Gessard, C. 284.
 Geyer, J. 750.
 Giacosa, P. 46, 215, 265, 485, 529, 665, 708, 713, 764, 847.
 Giard, A. 129.
 Gieske, E. 407.
 Gilson, E. 49, 93.
 Ginsberg, S. 299.
 Girod, P. 527.
 Gläß, J. 198.
 Gley, E. 516.
 Glinski, A. 798.
 Globig, M. 102.
 Gluzinski, L. 525.
 Gmelin, B. 31, 32.
 Gmelin, L. 154, 193, 210, 220, 251, 299, 532, 585, 586, 616, 823, 862.

- Göbel, K. 141.
 Gobley, M. 91, 534.
 Goldmann, E. 276, 723, 726, 727, 731, 830—832.
 Goldschmidt, Harald 155, 346.
 Goltz, F. 498.
 Gonnermann, M. 62.
 Goodwin, R. 235, 403.
 Gorodecki, H. 216.
 Gorup-Besanez, E. F. v. 141, 197, 454, 493, 617, 660, 781, 793.
 Gossage, A. M. 690.
 Gößmann, A. 32.
 Gotschlich, E. 414, 416, 417.
 Gottbrecht, C. 104.
 Gottlieb, R. 186, 187, 215, 384, 389, 390, 520, 697, 698, 794, 840.
 Gourlay, F. 512, 522.
 Gowers, W. R. 559, 574.
 Graanboom, J. 509.
 Grabe, H. 579.
 Graebe, C. 851, 852.
 Graham, Th. 26.
 Graser, E. 100, 111.
 Grassmann, Carl 105.
 Graziadei, B. 617.
 Green, J. R. 111, 593, 596, 599.
 Greenwood, M. 146.
 Gregory, W. 439.
 Gréhan, N. 576, 605, 793.
 Griess, Peter 30, 154.
 Griffiths, A. B. 148—150. 621, 622.
 Grimm, F. 796, 825, 826.
 Griswold, W. 288.
 Gröger, M. 292.
 Grohe, F. 507, 823.
 Grohmann, W. 592.
 Gröper, E. 334.
 Groß, F. H. 797.
 Groth, O. 592.
 Grothe, R. 423.
 Grube, K. 320.
 Gruber, D. 286.
 Gruber, M. 10, 162, 576, 651.
 Grubert, E. 409.
 Grübler, G. 23, 24.
 Gründler, J. 841.
 Gruner, G. 724.
 Grünert, A. 185.
 Grünhagen, A. 227.
 Grützner, P. 105, 133, 134, 137, 157, 161, 178, 184, 329, 417—419.
 Gscheidlen, R. 417, 466—468, 547, 728.
 Guarnieri, G. 525.
 Guckelberger, Gustav 35.
 Guérin, P. 728.
 Gugert, A. 651.
 Gulewitsch, W. 274.
 Gumilewski, G. O. 185, 297.
 Gumlich, G. 293, 305, 659, 664, 671, 678, 732, 840.
 Gumprecht, F. 553, 697.
 Gundelach, C. 203.
 Gunning, J. W. 106, 777.
 Günther, A. 206, 783.
 Günther, C. 634.
 Günzburg, A. 169.
 Gürber, A. 16, 24, 27, 322, 551, 584, 589.
 Gusserow, A. 691.
 Güterbock, L. 836.
 Guthzeit, M. 779.
 Gutzmann, H. 731.
 Gyergyai, A. 312.
 Haack, E. 802.
 Haagen, M. 721.
 Haas, E. 696.
 Habermann, J. 30, 32, 33.
 Haeser, H. 643.
 Hagen, J. 761.
 Hahn, M. 176, 242, 280, 663.
 Haiser, F. 439.
 Hall, W. S. 389, 390.
 Hallervorden, E. 315, 649, 662, 678.
 Halliburton, W. D. 89, 90, 133, 307, 402—404, 407, 409, 416, 460, 469, 476, 478, 505, 513, 517, 525, 538, 563, 579, 582, 585, 590, 595, 597, 629, 863.
 Hallwachs, W. 715.
 Hamburger, C. 133, 155, 185, 187, 286, 584.
 Hamburger, E. W. 215.
 Hamburger, H. J. 10, 556, 612, 615.
 Hammarsten, O. 28, 43, 44—47, 52, 59, 60, 149, 160, 175, 176, 179, 196—198, 204, 209, 215, 218, 240, 242, 287, 525, 526, 529, 537, 544, 545, 582—585, 593, 595—597, 618, 619, 626, 628, 641, 644, 812, 819, 820.
 Hammerbacher, F. 154, 695.
 Hammerschlag, A. 123, 551, 552.
 Hammond, W. A. 301.
 Hankin, E. 279.
 Hannon, J. D. 387.
 Hannover, A. 490.
 Hansen, A. 119, 138, 139, 140, 141.
 Harless, E. 621.
 Harley, Vaughan 190, 213, 225, 319, 332, 336, 713, 776, 817.
 Harmes, H. 863.
 Harnack, E. 23, 37, 38, 92, 499, 841.
 Hart, A. S. 61, 234, 243, 254.
 Harten, H. 716.
 Hartig, Theodor 43.
 Harting, P. 142.
 Hartmann, Fritz 95.
 Hartwell, J. A. 24, 230, 234, 235.
 Hasebrock, Karl 42, 228, 293, 618.
 Háskovec, L. 516.
 Hasse, Sophie 350.
 Hauser, A. 721.
 Havelburg, W. 797.
 Haycraft, J. B. 210, 326, 544, 546, 551, 554, 690, 769, 770.
 Hayem, G. 581.
 Hedenius, J. 60.
 Hedin, S. 34, 60, 252, 819.
 Hédon, E. 196, 292.
 Heffter, A. 412, 723, 730, 844.
 Hegar, A. 735.
 Heidenhain, G. 319.
 Heidenhain, Rud. 3, 157—159, 161, 186—189, 221, 297, 299, 311, 334, 409, 466, 547, 612—615, 638, 658, 800.
 Heidenschild, W. 282.
 Heim, F. 621.
 Heintz, W. 203, 410, 619, 625, 626, 632, 655, 688.
 Heiß, E. 462, 740, 742.
 Heller, J. F. 713, 736, 784, 808, 818, 836.
 Hellriegel, H. 117.
 Helmholtz, Herm. Lud. Ferd. v. 1, 6, 415.
 Helmont, J. Bapt. van 834.
 Helwes, F. 133, 815.
 Hempel, W. 628, 631.
 Henkel, Th. 635.
 Henle, J. 420, 655.
 Henneberg, W. 289, 369, 374, 493, 741.
 Henninger, A. 236.
 Henry, O. 792.
 Hensen, V. 84, 136, 458, 618.
 Hepner, S. 415.
 Hergenbahn, E. 319, 322, 327.
 Hering, Eduard 351.
 Hermann, Ludimar 16, 90, 355, 578.
 Hermans, J. Th. 608.
 Heron, J. 185.
 Herrmann, August 42, 246, 599, 680, 690.
 Herroun, E. F. 196, 197.
 Herroun, E. T. 280.

- Herter, E. 186, 262—265, 374, 605, 660, 725, 850, 851, 854.
Hertz, J. 75.
Herzen, A. 159.
Hesse, O. 95.
Heubner, O. 639—641, 816.
Heuß, E. 463, 498, 791.
Hewlett, R. 628.
Hewson, William 542, 544, 545.
Heymans, J. F. 471.
Heynsius, A. 210, 224, 662, 813.
Hilbert, P. 264, 848.
Hildebrandt, H. 134.
Hilger, A. 427, 460, 530.
Hinterberger, Friedr. 30.
Hirschberg, Henri 332.
Hirschberger, Jos. 69, 80.
Hirschfeld, E. 166.
Hirschfeld, Felix 349, 350, 452, 373, 775.
Hirschfeld, Hermann 803.
Hirschler, A. 127, 251, 294, 295, 512, 659.
His, W. 485, 681, 683, 854.
Hjort, Johan 139.
Hlasiwetz, H. 30, 32, 33.
Hock, C. 625.
Hoffmann, Albert 173.
Hoffmann, Arthur 18.
Hoffmann, Friedrich 658, 734.
Hoffmann, Friedrich Albin 176, 319, 327, 329, 423, 615, 753.
Hoffmann, H. 134, 136.
Hoffmann, Nicol. 214.
Hofmann, A. W. 82, 540.
Hofmann, Franz 362, 634, 639—641, 655.
Hofmann, K. B. 239, 431, 442, 499, 701.
Hofmeier, J. 816.
Hofmeister, Franz 24, 27, 36, 62, 236, 244, 308, 311, 323, 430, 532, 629, 661, 721, 745, 755, 784, 785, 802, 855.
Hofmeister, Victor 153, 154, 157, 190, 200, 289, 304, 346, 389.
Holm, F. 89, 534.
Holmgren, J. F. v. 409.
Holovtschiner, E. 133, 134.
Holschewnikoff (Cronstadt) 731.
Homburger, L. 151.
Home, Franz 745, 752.
Hoppe-Seyler, Felix 9, 12, 28, 50, 70, 83, 94, 101, 106, 108, 113, 115, 119, 128, 129, 150, 151, 156, 178, 201, 206, 214, 219, 223, 225, 263, 267, 290, 297, 313, 332, 358, 369, 380, 386, 421, 436, 451, 455, 458, 460, 461, 462, 464, 469, 474, 478, 513, 515, 523, 548, 559, 561—580, 586, 604, 606, 607, 617, 619, 638, 660, 709, 816, 818, 822, 841.
Hoppe-Seyler, Georg 193, 264, 266, 574, 710, 711, 724, 741, 750, 766, 775, 791, 827.
Horbaczewski, J. 61, 62, 315, 376, 428, 436, 665, 681, 687, 836.
Horsford, E. N. 475.
Horsley, V. 516, 517.
Horton-Smith, P. 307.
Horvath, A. 127.
Hösslin, H. v. 390.
Hotter, E. 718.
Houdet, V. 642.
Huber, Adolph 98, 136.
Huber, Armin 302, 796.
Hübner, C. 156, 651, 735.
Hübner, E. 177.
Hüfner, G. 31, 105, 107, 111, 202, 535, 560, 563—566, 569, 571, 572, 575, 601, 609, 610, 675.
Hugounenq, L. 675, 774.
Hultgren, E. O. 345.
Humboldt, A. v. 643.
Hundeshagen, Franz 64, 93.
Hünefeld, Fr. Ludw. 160, 620.
Hunter, W. 280.
Hüppe, F. 107, 284.
Huppert, H. 39, 85, 211, 515, 670, 701, 717, 720, 804, 812, 819, 824.
Hürthle, K. 586.
Husemann, A. 90.
Hutchinson, R. 519.
Ide (mit P. Balke) 408.
Immerwahr, R. 279.
Ingenhouß, J. 856.
Inoko, Y. 283, 538, 564.
Irasawa, T. 314, 316, 790, 791.
Istomin, W. 432.
Jacobsen, Oskar 196, 201, 219, 426, 434, 482, 510, 586, 610.
Jacobson, H. 96.
Jacobson, John 104.
Jacobson, L. 660.
Jacobsthal, H. 364.
Jacoby, C. 10, 389, 390, 523.
Jacquet, A. 13, 383, 551, 563, 564, 792.
Jäderholm, A. 572.
Jaffé, M. 217, 262—264, 430, 662, 684, 709, 710, 718, 721, 722, 750, 765, 825, 829, 830, 838, 843, 846, 848, 849, 852.
Jahns, E. 91.
Jakowicki, A. 595.
Jaksch, R. v. 35, 100, 111, 169, 170, 318, 469, 513, 549, 553, 587, 588, 652, 659, 771, 773, 775, 777, 792—794, 798, 822.
Jakubowitsch, W. 441.
Jamagiwa (mit E. Sal-kowski) 13.
Jänicke, A. 773.
Jankowski, P. 803.
Jarisch, A. 380.
Jastrowitz, M. 782.
Jeanneret, J. 267.
Jernstroem, E. A. 46, 448.
Jersin, A. 278.
Jeener, J. 485.
Jessen, E. 254.
Jessen, Fr. 606.
Jetter, P. 145.
Jitta, N. Josephus 598.
Jochmann, P. A. 670.
Johannowsky, V. 784.
Johansson, J. 30, 584.
Johnson, G. S. 431, 703, 811.
Johnstone, A. 148.
Jolin, S. 203.
Jolles, A. 807, 819, 824, 827.
Jolyet, F. 607.
Jones, H. Bence 267, 651, 698, 738, 796, 804.
Jones, L. 551.
Jones, Wharton 542.
Jonge, D. de 497, 845.
Joubert, J. 100, 105.
Jourdain, S. 144, 282.
Jüdel, G. 561, 579.
Jünger, E. 203.
Juretschke, P. 638.
Juvalta, N. 845.
Kahler, O. 804.
Kahn, A. 162.
Kaltenbach, P. 784.
Kanera, F. 376.
Kanthack, A. 281.
Kappeller, Renatus 626.
Kappes, H. C. 123.
Kasahara, K. 552.
Kassowitz, M. 462.
Kast, A. 264, 266, 499, 735, 736, 748, 817, 838, 841—844.
Katayama, K. 577.
Katz, A. 826.
Katz, J. 441.
Kauder, G. 583.
Kaufmann, J. 168.

- Kaufmann, M. 200, 587.
 Kaulich, J. 771.
 Kausch, W. 326, 330.
 Kayser, Bernhard 353, 368.
 Kehrer, F. A. 625.
 Kekulé, Aug. Friedr. 67.
 Keller, H. 375.
 Kelling, G. 174.
 Kellner, O. 111, 351, 373.
 Kemmerich, E. 362, 366, 367, 735.
 Kendall, A. 498.
 Kennepohl, G. 365.
 Kent, A. 517.
 Kern, E. 645.
 Kerry, R. 122.
 Ketel, B. van 757.
 Kinokoff 328.
 Kirchmaier, G. C. 732.
 Kirchner, W. 638, 640.
 Kirk, R. 720.
 Kirsten, Th. 784.
 Kisch, E. H. 796.
 Kistiakowsky, B. 599.
 Kitasato, S. 279.
 Kjeldahl, J. 285, 668.
 Klages, A. 203.
 Klein, Emanuel 735.
 Klein, Julius 214.
 Klemensiewicz, R. 161.
 Klemperer, G. 775.
 Klemptner, J. 409.
 Klingemann, F. 639.
 Klingenberg, K. 846—848.
 Klinger, A. 792, 794.
 Klug, F. 179, 243, 301, 500, 733, 734.
 Knapp, K. 761.
 Knieriem, W. v. 246, 289, 374, 375, 662, 678.
 Knies, M. 481.
 Knoll, Ph. 418, 419, 425.
 Knop, W. 675.
 Kobert, R. 283, 367, 383, 386, 388, 502, 579, 695, 733, 739, 740, 795.
 Kobrak, G. 746.
 Koch, Robert 103, 146, 167, 280.
 Koch, Robert (Dorpat) 695.
 Koch, W. 733, 739, 740.
 Kocher, Th. 517.
 Kochs, W. 18, 142.
 Koenfoed, E. 632.
 Köhler, H. 691.
 Kohlstock, P. 816.
 Köhne, F. 839.
 Kolbe, H. 678.
 Kolisch, R. 665, 697, 698, 703, 734, 807.
 Kölliker, A. 420, 454.
 König, A. 488.
 König, J. 531, 533, 631, 633, 639, 640, 642.
 Körber, E. 562.
 Korkunoff, A. 343.
 Körner, W. 32.
 Kossel, A. 41, 50—56, 58, 59, 95, 264, 364, 408, 434, 435, 437, 442, 450, 469, 471—475, 513—515, 538, 539, 563, 564, 587, 596, 600, 698, 699.
 Kossler, A. 168, 173, 706.
 Kossmann, R. 497.
 Kossowitsch, P. 117.
 Kostjurin, S. 67.
 Kotliar, E. 505.
 Kötgen, E. 489.
 Köttnitz, A. 802.
 Krafft, F. 87, 88.
 Krannhals, H. 644.
 Kraske, P. 719.
 Kratschmer, F. 136, 325, 744.
 Kraus, F. 323, 549, 775.
 Krause, W. 419.
 Krauss, E. 127, 294.
 Krawkow, N. 50, 324.
 Krehl, Ludolf 283, 361, 802, 803, 807.
 Kretsch, M. 720.
 Kretschky, F. 826.
 Kreusler, U. 30.
 Kreuzhage, C. 374.
 Kröber, E. 78.
 Kronecker, F. 515.
 Krug, Bruno 352.
 Krüger, A. 23, 79.
 Krüger, Friedrich 195, 385, 510, 562, 590, 592.
 Krüger, M. 54—56, 436, 688, 697, 699, 700.
 Krüger, Richard 34, 408.
 Krüger, R. 642.
 Krukenberg, C. Fr. W. 48—50, 63—66, 84, 89, 90, 132, 142, 147, 148, 150, 151, 183, 212, 214, 236, 251, 261, 307, 403, 409, 420, 422, 423, 425, 426, 428—430, 433—435, 440, 458, 460, 461, 488, 492, 494—496, 524, 528, 529—531, 535, 585, 620—622, 659, 660, 667, 836, 860, 862.
 Krummacher, O. 373.
 Kueny, L. 75, 780.
 Kufferath, E. 213.
 Kügler, E. 409.
 Kuhn, F. 168, 259.
 Kühne, W. 26, 30, 33, 40, 59, 60, 67, 84, 85, 90, 104, 106, 133, 160, 175, 181, 186—190, 216, 228, 229, 231, 232, 234—237, 239, 244—246, 248, 252, 253, 258, 280, 308, 329, 400—403, 416, 420, 423, 426, 458, 469, 470, 475, 483, 487, 488—490, 492, 495, 545, 548, 569, 588, 600, 694, 747, 765, 774, 803, 804, 811.
 Külz, Eduard 81, 83, 155, 160, 264, 276, 286, 287, 319, 322, 324—327, 330, 372, 423, 500, 524, 637, 728, 753, 754, 764, 765, 768, 769, 772, 775, 778, 781, 782, 787, 788, 833, 839.
 Külz, Richard 15, 85, 264, 565, 571, 839.
 Kumagawa, M. 349, 351, 363, 681.
 Kumaruga, M. 168, 169.
 Kunkel, A. 195, 215, 216, 218, 220, 358, 391, 723, 728.
 Kunkel, Joh. 732.
 Kunz, James 123.
 Kupffer, C. 14.
 Kußmaul, A. 824.
 Küßner, B. 695, 817.
 Küster, F. 81, 205.
 Küster, W. 567, 568.
 Laas, R. 127, 350.
 Lacaze-Duthiers, H. de 528.
 Lachowicz, B. 106.
 Ladenburg, A. 269, 270, 540.
 Ladureau, A. 111.
 Laguesse, E. 152.
 Lande, R. 536.
 Landerer, A. 145.
 Landerer, X. 836.
 Landois, L. 145, 301.
 Landsberger, R. 409, 413.
 Landsteiner, K. 204, 380.
 Landwehr, H. A. 46, 47, 527, 635, 780.
 Lane, L. Cooper 512, 768.
 Lang, A. G. 796.
 Lang, S. 844.
 Langbein, H. 38.
 Lange, K. 843.
 Langenbuch, K. J. A. 166.
 Langendorff, O. 328, 466.
 Langgaard, A. 626.
 Langhans, Th. 85, 217.
 Langley, J. N. 158, 177, 188, 190.
 Langlois, P. 502, 523.
 Lapique, L. 385.
 Lappe, J. 185.
 Laptschinsky, M. 481.
 Laquer, B. 681, 683.
 Laschkewitsch, W. 501.
 Lassaigue, J. L. 691, 861.
 Lassar, O. 550.
 Lassar-Cohn 203, 204.
 Latimer, C. 155.
 Latschenberger, J. 110, 185, 217, 300, 581.

- Latschinoff, P. 203, 204.
 Laudenbach, J. 512.
 Laurent, Em. 117.
 Laurentius, J. N. 502, 503.
 Lautemann, E. 715.
 Laves, E. 608, 632, 764,
 766, 767, 770, 776.
 Lavoisier, Antoine Laurent
 1, 371.
 Lea, Sheridan 100, 110,
 186, 305.
 Leared, A. 728.
 Lebedeff, A. 339, 361.
 Lebert, H. 420.
 Lecanu, L. R. 561.
 Lechartier, G. 119.
 Leclerc, A. 500.
 Lederhose, G. 50, 75, 284.
 Lecuwenhoek, Anton van
 542, 624, 859.
 Legal, E. 261, 777.
 Legg, J. W. 817.
 Legonis, P. 152.
 Lehmann, C. G. 220, 228,
 343, 415, 428, 531, 587,
 622, 655, 659, 694, 715,
 723, 784, 790.
 Lehmann, Curt 354.
 Lehmann, E. 733.
 Lehmann, F. 374.
 Lehmann, J. Chr. 300, 301,
 813.
 Lehmann, Julius 624, 631,
 641.
 Lehmann, Karl Bernhard
 363, 367, 606.
 Lehmann, Viktor 849.
 Leichtenstern, O. 517, 561.
 Lemaire, F. A. 744, 784.
 Lemattre, H. 500.
 Lendenfeld, R. v. 147.
 Leo, Hans 134, 172, 173,
 175, 361, 362, 764, 781.
 Leon, Mendes de 385.
 Lépine, R. 192, 723, 728,
 795.
 Lerch, J. U. 632.
 Lesnik, M. 264, 846.
 Lesser, K. 615.
 Lesser, L. v. 298.
 Leube, W. 100, 111, 185,
 499, 500, 617, 652, 659,
 670, 675, 689, 712, 736,
 767, 768, 798, 800, 801,
 817.
 Leubuscher, G. 182, 297.
 Leuchs, Ehrhard Friedr.
 285.
 Levene, P. 328, 329.
 Levin, L. 283.
 Levy, H. 843.
 Levy, L. 421.
 Levy, Max 149, 458, 463.
 Lewaschew, S. W. 306.
 Lewin, Isaac 337.
 Lewin, L. 578, 818.
 Lewis, J. R. 797.
 Lewith, S. 27.
 Lewy-Dorn, M. 498.
 Leyden, E. 541.
 Leydig, F. 420.
 Lieben, A. 771, 776.
 Lieberkühn, N. 587, 660.
 Liebermann, C. 89, 96.
 Liebermann, Leo 41, 57—
 59, 94, 124, 523, 531,
 533, 535, 734.
 Liebig, J. v. 3, 6, 10, 112,
 370, 376, 410, 428, 429,
 432, 436, 439, 601, 647,
 648, 650, 652, 673, 677,
 678, 685, 686, 691, 693,
 701, 715, 716, 717, 720,
 732, 836, 856, 859.
 Lieblein, V. 538, 653.
 Liebreich, O. 95, 96, 466,
 471, 496, 497, 579.
 Likhatscheff, A. 664, 853.
 Likiernik, A. 31.
 Lalienfeld, L. 35, 46, 474,
 513—515, 581, 583, 591,
 593—596, 598, 599.
 Limbeck, R. v. 549, 659.
 Limbourg, Ph. 28, 42, 99.
 Limpricht, H. 426, 434, 440.
 Lindvall, V. 60, 529.
 Linossier, G. 818.
 Lintner, C. 78—82, 285—
 287, 781.
 Lipp, A. 30.
 Lippmann, E. v. 438, 691.
 Litten, M. 775.
 Liversidge, A. 189.
 Loeb, W. 373.
 Loebisch, W. F. 46, 446,
 833, 851.
 Loeffler, F. 278.
 Loennberg, E. 525.
 Loew, O. 23, 40, 52, 108,
 116, 117, 716.
 Loewit, M. 591.
 Loewy, A. 548, 603.
 Lohmeier, C. F. 484, 485.
 Lohnstein, Theodor 758,
 812.
 Lohrer, J. 662.
 Loiseau, D. 78.
 Lorenz, H. 775.
 Lorenz, N. v. 368.
 Lubarsch, O. 145.
 Lubavin, N. 52, 236.
 Luca, S. de 149, 164.
 Luchau, E. 151.
 Luchsinger, B. 319, 324,
 325, 328, 329, 423, 498.
 Luciani, L. 335, 353, 357.
 Ludwig, Carl 10, 157, 165,
 310, 440.
 Ludwig, E. 389, 617, 688.
 Ludwig, H. 323.
 Lücke, A. 48, 284, 619,
 716, 717.
 Lukjanow, S. M. 195, 355,
 604.
 Lunin, N. 378.
 Lusk, G. 78, 319, 330, 349,
 770.
 Lussana, Ph. 195.
 Luther, E. 762, 778, 784,
 789.
 Lüttke, L. 171.
 Mac-Donnel, R. 422.
 Macfadyen, A. 255, 289,
 294, 305, 335.
 Mach, W. v. 662, 666, 840.
 Mackay, H. 207.
 Mac Kendrick, J. G. 102.
 Mackenzie, H. 517.
 Mackenzie, St. 817.
 Mac-Munn, C. A. 90, 421,
 819, 825, 827.
 Magaard, H. 491.
 Magendie, F. 133, 193, 360,
 837, 861, 862.
 Magnanini, G. 259.
 Magnier (mit A. Henninger)
 215.
 Magnus, G. 600.
 Magnus-Levy, A. 376, 608.
 Majert, W. 540.
 Makris, C. 628, 630.
 Malassez, L. 559.
 Malfatti, H. 58, 345, 346,
 799.
 Malpighi, Marcello 542.
 Maly, R. 35, 62, 89, 90,
 149, 160, 163, 164, 209,
 210, 222, 224, 312, 411,
 535, 651, 698, 701, 702,
 747, 851.
 Manasse, P. 510, 524, 579.
 Manassein, W. 758.
 Manché, E. 328, 422.
 Mann, K. 99, 227, 245.
 Manson, P. 797.
 Mantegazza, P. 590, 591.
 Maquenne, L. 426.
 Marchand, R. F. 659, 664,
 850.
 Marchlewski, L. 75, 528,
 568.
 Marcuse, W. 316, 328, 414.
 Marfori, P. 384, 508, 695.
 Marggraf, A. S. 732.
 Marino-Zuco, F. 524, 525.
 Marino-Zuco, S. 524.
 Markownikow, W. 772.
 Markwald, B. 735.
 Markwart, E. 105.
 Marshall, John 145, 202,
 565, 719.
 Martin, C. J. 546, 598, 862.
 Martin, Sidney H. C. 42,
 138, 139, 279, 283.
 Martin, W. E. 285.
 Martius, F. 171.
 Maschke, O. 24.

- Masloff, A. 185.
 Massen, O. 663.
 Matthes, Max 160, 181,
 233, 280, 283, 310, 587,
 802—805, 807, 810.
 Matschersky, P. 716.
 Maupas, E. 144.
 Mauthner, J. 95, 366, 831,
 832.
 Maxon, E. 553.
 Maxwell, W. 80, 83, 364.
 May, R. 354, 646.
 Maydl, K. 326.
 Mayer, August 390.
 Mayer, A. F. J. C. 511.
 Mayer, Heinrich 838.
 Mayer, Robert 1.
 Mayerhausen (Utrecht) 105.
 Mays, K. 28, 487, 489, 490.
 Meara, F. S. 236.
 Meckel, J. Fr. 637.
 Medicus, L. 685, 686, 857,
 858.
 Mégnin, P. J. 144.
 Mehlis, Th. 374.
 Méhu, C. 827.
 Meissl, E. 368, 369, 679.
 Meißner, Georg 228, 229,
 320, 366, 425, 426, 431
 —434, 439, 662, 663, 665,
 679, 680, 691, 692, 715,
 718, 729.
 Meißner, M. 146.
 Meltzer, J. 128.
 Meltzer, S. J. 517.
 Mendel, L. 184.
 Mendel, L. B. 235.
 Menicanti (Pisa) 552.
 Menozzi, A. 32.
 Menzies, J. A. 571.
 Mercier, A. 559.
 Mering, J. v. 80, 190, 192,
 264, 265, 286, 288, 296,
 298, 318, 324, 325, 329,
 331, 335, 368, 586, 670,
 765, 770, 839.
 Mester, B. 162, 264, 266,
 712, 713, 723, 833.
 Metschnikoff, E. 147.
 Meunier, J. 69.
 Meyer, Arthur 78, 286, 327.
 Meyer, E. 419.
 Meyer, E. (Lille) 216.
 Meyer, G. 346.
 Meyer, Hans 264, 388, 416,
 550, 662, 718, 847, 849.
 Meyer, Lothar 575, 601.
 Meyer, Otto 321.
 Meyerhold, F. 409, 412, 413.
 Michaelis, H. 614.
 Michel, A. 584.
 Miescher, F. 52, 53, 355,
 538—540, 580, 582.
 Miller, W. D. 168.
 Miller, W. v. 528.
 Millon, M. E. 39, 485, 857.
 Mills, W. 695.
 Minkowski, O. 135, 136,
 167, 190, 192, 212, 222,
 314, 317, 319, 325, 326,
 330, 335, 339, 416, 509,
 549, 550, 588, 679, 753,
 769, 772, 774, 778, 790.
 Miquel, P. 100, 103, 111.
 Mitchell, S. Weir 281.
 Mitjukoff, Katharina 537.
 Mittelbach, F. 582, 599,
 679.
 Mittelmeier, H. 76, 287.
 Miura, K. 157, 185, 283,
 323, 324, 586, 745, 769,
 822.
 Modrzejewski, E. 67.
 Moers, A. 463.
 Mohilansky (Petersburg)
 375.
 Mohr, P. 60, 175, 456, 493,
 729.
 Moleschott, J. 466.
 Molisch, H. 7, 751.
 Monari, A. 412, 429, 430.
 Montègre, A. Fr. J. de 861.
 Monti, A. 581.
 Moore, W. 836.
 Moraczewski, W. v. 25,
 52, 242.
 Morat, J. P. 422.
 Moreau, A. 184.
 Moreau, Fr. A. 609.
 Mori, Y. 111, 351.
 Morichini, Domenico Pini
 456.
 Moriggia, A. 84, 268, 743.
 Moritz, F. 323, 744, 746,
 747, 750, 751, 778.
 Mörner, C. Th. 42, 47, 49,
 60, 64, 387, 448, 449, 452,
 479, 481—485, 532, 803,
 845.
 Mörner, K. A. H. 169, 264,
 453, 671, 749, 787, 789,
 798, 799, 809, 821, 822,
 848.
 Morochowetz, L. 483, 492.
 Moscatelli, R. 515, 523,
 618, 791.
 Mosen, R. 581, 591.
 Mosler, F. 552.
 Mosso, A. 282.
 Mosso, U. 282, 845, 850.
 Mott, F. W. 509.
 Mourrut (mit Ch. Richet)
 151.
 Moussu, G. 516.
 Muck, R. 463.
 Mühlmann, M. 524.
 Mulder, G. J. 228, 561,
 568, 750, 857.
 Müller, Friedrich 337, 338,
 354, 723, 725, 731, 733,
 748, 775, 799, 800, 813,
 826, 827, 848.
 Müller, Johannes 452, 483,
 545, 547, 590, 609, 610,
 659, 859.
 Müller, Julius 708.
 Müller, Wilhelm 468, 472,
 475, 603, 605.
 Müller, Worm-, s. Worm-
 Müller.
 Munk, J. 77, 97, 154, 237,
 265, 298, 299, 313, 336
 —339, 343, 349, 350,
 354, 357, 365, 366, 368,
 375—377, 395, 545, 587,
 614, 616, 630, 635, 649,
 650, 658, 668, 724, 728,
 729, 739, 741, 743, 774.
 Müntz, A. 380, 559.
 Münzer, E. 81, 115, 315,
 752, 773, 774, 791.
 Murata, H. 351.
 Murisier, J. 151.
 Murray, G. 518.
 Murri, A. 816.
 Musculus, F. 78, 80, 100,
 286.
 Mya, G. 617.
 Mylius, F. 91, 204, 205.
 Nagaoka, M. 111.
 Nägeli, C. v. 43, 108, 109,
 113, 119, 125—127, 363.
 Nagler, G. 749.
 Nakahama, T. 351.
 Nakarai, J. 820.
 Nasse, Fr. 813.
 Nasse, H. 456, 512, 581,
 796, 813.
 Nasse, O. 23, 27, 40, 79,
 84, 101, 133, 327, 372,
 422, 425.
 Nauck, A. 591.
 Naught 168.
 Naumann, U. 766.
 Naunyn, B. 212, 222, 265,
 319, 324, 329, 423, 509,
 592, 816, 847.
 Nawrocki, F. 428, 431, 620.
 Nebelthau, E. 316, 330,
 659, 666, 786.
 Neelsen, F. 284.
 Neesen, F. 600.
 Negri, A. de 528.
 Negri, G. de 528.
 Neisser, A. 816.
 Nencki, Leon v. 267, 847,
 850, 851.
 Nencki, M. v. 32, 33, 70,
 106, 115, 123, 124, 160,
 209, 214, 251, 255, 258,
 259, 264, 265, 267, 268,
 293, 294, 305, 316, 335,
 411, 463, 526, 527, 564,
 566—569, 587, 662, 663,
 708, 712, 713, 728, 764,
 791, 821, 834, 839, 840,
 846, 847, 849, 850, 854.

Nepveu, J. 822.
 Neubauer, C. 429, 435, 661,
 678, 679, 693, 695—697,
 702, 742, 776, 779, 792,
 794, 837.
 Neufeld, J. 102.
 Neukomm, J. 767.
 Neumann, A. 53, 514, 515,
 538.
 Neumann, E. 217, 585.
 Neumeister, R. 39—41, 60,
 79, 97, 138, 139, 223,
 228, 230, 232—237, 246,
 248, 250, 256, 300—303,
 305, 307—310, 321, 407,
 492, 530, 532, 533, 536,
 610, 629, 803, 804, 810,
 811, 814.
 Neusser, S. 819.
 Ney, J. 784.
 Nicati [mit Rietsch (Mar-
 seille)] 167.
 Nicklès, J. 589.
 Niebel, W. 133.
 Nieden, P. zur 816.
 Niemann, A. 833.
 Niggeler, R. 721.
 Nigetiet, F. 415.
 Nishimara, L. 124.
 Nissen, M. 198.
 Nobel, C. le 190, 749, 777.
 Nocard (mit E. Roux) 550.
 Noorden, C. v. 301, 315,
 316, 345, 352, 353, 368,
 375, 550, 575, 670, 680—
 682, 733, 754, 771, 801,
 802.
 Norris, Ch. 375.
 North, W. 370.
 Nothnagel, G. 92, 93.
 Nothnagel, H. 168, 216.
 Notkin, Ign. 519.
 Novi, J. 215, 345, 390.
 Nowak, J., 442.
 Nussbaum, M. 147, 602,
 604.
 Nuttall, G. H. F. 257, 266.
 Nylander, E. 744, 748.
 Nystein, P. H. 664.
 Obermayer, F. 39, 122,
 709, 799, 800.
 Obermüller, K. 95.
 Obolensky, S. 46, 448.
 Oddi, R. 453, 511.
 Oertel, M. J. 433.
 Oertmann, Ernst 15.
 Oerum, P. 537.
 Ogata, M. 165.
 Ogden, H. 719.
 Ogle, W. John 422.
 Ohlmüller, W. 394.
 Oldtmann, H. 225, 513.
 Olsavszky, V. 733, 734.
 Olschanetzky, M. 645.
 Opienski, J. 825.

Oppenheim, Hermann 115.
 Oppenheimer, Karl (Mün-
 chen) 289.
 Oppolzer, Joh. 823.
 Ord, M. W. 836.
 Osborne, Th., 24, 42.
 Osaikowszky, J. 828.
 Ostowsky, J. 612.
 Ott, A. 734, 741.
 Otto, Jac. G. 246, 318,
 330, 563, 572, 586, 712.
 Otto, R. 201, 203.
 Ouchinsky 122, 280.
 Overbeck, A. 284.
 Owajannikow, Ph. V. 432.
 Paal, C. 23, 231, 233, 243,
 244, 249.
 Pachon, V. 165.
 Pagenstecher, H. A. 434.
 Pages, C. 240, 241, 545, 593.
 Pajkull, L. 199, 618.
 Painter, H. M. 242.
 Pal, J. 523.
 Palladin, W. 42, 43.
 Palma, P. 115, 752, 769,
 791.
 Panceri, P. 149, 164.
 Paneth, J. 658.
 Panormoff, A. 425, 426.
 Panum, P. L. 145, 343,
 552, 561.
 Papielski, C. 186.
 Pappenheim, S. 187.
 Pasqualis, G. 795.
 Paracelsus, Theophr. 658,
 834.
 Parcus, Eugen 472, 473.
 Pardington, G. 819.
 Parkes, E. A. 370.
 Parlato, E. 776.
 Pascheles, W. 844.
 Paschkis, H. 197.
 Paschutin, V. 185, 615.
 Pasteur, Louis 73, 74, 100,
 105, 121, 860.
 Paton, D. Noël 24, 196,
 197, 320, 357, 584, 616,
 813.
 Pautz, W. 185, 288, 485,
 486, 770.
 Pavy, F. W. 319, 320, 322,
 331, 426, 756.
 Pawlow, J. 159, 186, 316,
 546, 587, 663.
 Pecile, D. 697.
 Pedersen, R. 119.
 Peiper, E. 549, 552, 773.
 Pekarharing, C. A. 175,
 176, 408, 595, 597, 598.
 Penny, E. 706.
 Penzoldt, F. 115, 750, 775.
 Perewoznikoff, A. 338.
 Perl, L. 740.
 Perls, M. 428, 507.
 Peters, G. 509.

Peters, R. 139, 242.
 Petersen, P. 451.
 Petit, A. 176.
 Petrequin, J. E. 497.
 Petri, Julius 813.
 Petri, R. J. 116.
 Petrowsky, D. 464, 469, 476.
 Pettenkofer, M. 205, 360,
 368, 392, 606, 607, 646,
 670, 701, 716, 718, 770,
 862.
 Petters, W. 588, 771.
 Pfannenstiel, J. 537.
 Pfeffer, Julius 647.
 Pfeffer, Wilhelm 119.
 Pfeiffer, E. 313, 627.
 Pfeiffer, Ludwig 392, 450,
 586, 821, 822.
 Pfeiffer, Th. 255, 374, 673.
 Pflüger, Eduard 9, 15—17,
 19, 85, 304, 321, 325, 350,
 356, 358—360, 362, 363,
 372, 440, 551, 600, 602,
 637, 664, 671, 675, 676,
 800.
 Pfungen, R. v. 169.
 Philippi, F. de 165.
 Phisalix, C. 282, 283, 502,
 503.
 Picard, Joseph 499, 636.
 Picard, P. 432.
 Piccard, Julius 539.
 Pickardt, M. 451, 586.
 Pickering, J. W. 40.
 Pickford, P. 813.
 Pictet, R. 102.
 Pigeaut, J. 615.
 Piloty, O. 70.
 Pinzani, E. 639.
 Piotrowsky 133.
 Piria (Pisa) 250.
 Piutti, A. 32, 535.
 Planer, J. 289, 738.
 Plateau, F. 148.
 Platner, E. 201.
 Plösz, P. 312, 505, 599, 713.
 Podolinski, S. 189.
 Podwyssozki, W. 178.
 Poehl, A. 268, 541, 798.
 Pohl, J. 57, 58, 311, 695,
 813, 838.
 Politis, Georgios 366, 733.
 Pollak, S. 821.
 Pollitzer, S. 308, 313, 545.
 Pommay (Paris) 381.
 Ponfick, E. 216, 300, 301,
 359, 816, 817.
 Popoff, Leo 101.
 Popoff, M. 255.
 Popoff, P. 252, 292.
 Popper, M. 817.
 Posner, C. 540, 762, 798,
 818.
 Pott, R. 535.
 Potthast, J. 366.
 Pouchet, G. 103, 691, 697.

Pouritz, K. N. 374.
 Prausnitz, W. 319, 321,
 322, 325, 345, 353, 424.
 Prazmowski, A. 117.
 Pregl, F. 184.
 Presch, W. 729.
 Preßler, H. 698.
 Preuße, C. 265, 617, 703,
 706, 708, 830, 832, 850.
 Prevost, J. L. (Genf) 219.
 Prévost, J. L. (mit J. A.
 Dumas) 664.
 Preyer, W. 142, 562—565,
 575, 579, 602, 620.
 Pribram, A. 822.
 Prior, J. 301.
 Priestley, J. 856.
 Prochaska, G. 654, 656, 657.
 Proskaner, B. 278.
 Proust, Jos. Louis 792.
 Prout, William 159, 676,
 696.
 Pruszyński, J. 853.
 Purdie, T. 411, 634.
 Purkinje, J. 187.
 Quaedvlieg, M. 841.
 Quincke, H. 185, 217, 507—
 509, 618, 651.
 Quinquaud, Ch. E. 793.
 Radelkofer, L. 43.
 Radenhausen, P. 625.
 Radziejewski, S. 313, 337,
 340.
 Ragotzi, V. 281.
 Rajewsky, A. 332.
 Ramsden, W. 29.
 Ranke, H. 681, 857.
 Ranke, J. 196, 344, 413,
 415, 731.
 Ranking, J. 819.
 Ransom, W. 329.
 Ranvier, L. 418—421.
 Raoult, François Marie 23.
 Rapp, R. 128.
 Raps, A. 600.
 Raske, K. 476, 477, 616.
 Raßmann, A. 795, 796.
 Rauber, A. 638.
 Rauer, F. 606.
 Rauschenbach, F. 591.
 Rautenberg, F. 673.
 Ray-Lankester, E. 420, 620.
 Reale, E. 115, 696.
 Rechenberg, C. v. 347.
 Recklinghausen, F. v. 218,
 455.
 Redtenbacher, W. 736.
 Rees, M. 140, 141.
 Reese, L. 57, 698.
 Rega, H. J. 647, 654.
 Regnard, P. 123, 560, 607.
 Regnault, Henri Victor
 143, 604, 607.
 Reich, P. 836.

Reichert, C. B. 445.
 Reichert, E. T. 281.
 Reid, E. W. 586.
 Reidemeister, Weyher v.
 149.
 Reinhardt, C. 501.
 Reinke, J. 84, 96, 127, 403.
 Reiset, Jules 143, 604, 607.
 Reiset, J. 284.
 Reiß, R. 80.
 Reißner, F. 799.
 Rekowski, L. v. 849.
 Renvers, R. 826.
 Rey, J. 740.
 Ribbink, H. C. G. L. 804.
 Richard, J. 609.
 Richardson, B. 606.
 Richardson, C. 691.
 Richet, Ch. 151, 419.
 Riedel, B. 796.
 Rieder, H. 346.
 Riederer, L. 721.
 Riesell, A. 670, 732.
 Rieß, L. 315, 375, 704, 790,
 802, 827, 828.
 Rietsch (Marseille) 167.
 Rindfleisch, G. E. 144.
 Ringer, S. 593, 596.
 Ringstedt, O. T. 651.
 Ritter, Adolf 325.
 Ritter, E. 223.
 Ritter, F. 320.
 Ritter, Samuel 811.
 Ritthausen, H. 24, 30, 630,
 635.
 Roberts, Sir W. 241, 758.
 Robin, Ch. 217, 223.
 Robson, A. W. Mayo 197.
 Rochleder, Fr. 857.
 Rockwood, C. W. 734.
 Rodewald, H. 84, 96, 403.
 Roger, G. H. 505.
 Rogowitsch, N. 516.
 Rohde, G. 528.
 Röhmann, F. 13, 78, 81,
 116, 133, 154, 185, 194,
 284, 297, 320, 325, 330,
 331, 412, 414, 444, 614,
 704, 736, 738, 739, 781,
 790, 828.
 Röhrig, A. 197, 501, 585,
 586, 614.
 Rokitsansky, P. v. 793.
 Rollett, A. 446, 559.
 Rollo, Johann 753.
 Römer, F. 613.
 Ronchi, J. 501.
 Rondelet, Wilhelm 755.
 Roosen, O. 687.
 Roos, E. 275, 516, 518, 519,
 762.
 Rörsch (Maastricht) 268.
 Rose, Ferdinand 40.
 Rosenbach, O. 211, 817.
 Rosenberg, B. 133—135,
 814.

Rosenberg, S. 196, 222.
 Rosenfeld, Georg 773, 775.
 Rosenheim, Th. 350, 731,
 791.
 Rosenstein, A. 298, 299,
 339, 614, 616.
 Rosenstein, S. 736.
 Rosenthal, C. 818, 819.
 Rosenthal, J. 854.
 Rosenthal, Werner 522.
 Rosin, H. 713.
 Rosow, B. 489, 490.
 Rost, E. 840.
 Roster, G. 722.
 Rothschild, Sigism. 306.
 Rotschy, A. 568.
 Röttger, H. 645.
 Rouelle, H. M. 676.
 Roux, E. 278, 549.
 Rovighi, A. 266.
 Roy, C. S. 551.
 Rubner, M. 6, 267, 345—
 348, 351, 357, 366, 368
 —370, 393, 432, 440, 577,
 751.
 Rüdél, G. 381, 462, 740.
 Rudenko (Moskau) 723.
 Rudneff (Petersburg) 67.
 Rumpf, T. 471.
 Rumpf, W. H. 549, 773.
 Runeberg, J. W. 301, 618.
 Ruppel, W. G. 95, 449,
 471, 496, 632.
 Rupstein, F. 168, 771.
 Rutgers, J. 393.
 Rutherford, W. 197.
 Rywosch, D. 659, 660, 665
 —667.
 Saake, W. 39, 423, 424.
 Saarbach, L. 572.
 Sabanejeff, A. 23, 79, 81,
 231.
 Sahli, W. 134.
 Saikowsky (Moskau) 328.
 Sainsburg, H. 593, 596.
 Saint-Martin, L. de 604.
 Salkowski, E. 13, 33, 40,
 41, 47, 68, 71, 83, 84, 87,
 99, 107, 111, 116, 124,
 136, 137, 168, 169, 171,
 188, 217, 229, 242, 246,
 256, 258, 260—263, 265,
 267, 268, 277, 292, 309,
 407, 416, 429, 430, 455,
 505, 526, 531, 532, 577,
 618, 619, 647, 649, 650,
 659, 662, 670, 680, 688—
 691, 695—697, 702, 710,
 714, 715, 718, 722, 723,
 725—731, 736, 737, 739,
 747, 749, 762, 767, 776,
 777, 779, 780, 782, 792,
 802, 803, 819, 820, 824,
 825, 841, 843, 850, 853.

- Salkowski, H. 33, 258, 260, 261, 265, 267, 268, 718.
 Salomon, Georg 52—55, 84, 85, 324, 415, 437, 455, 515, 679, 697—700.
 Salomon, Max 752, 755.
 Salomon, W. 11, 663, 664, 715.
 Salvioli, Gaetano 310, 546, 615.
 Samson - Himmelstjerna, E. v. 590.
 Sanarelli, G. 680.
 Sander, C. 816.
 Sandmeyer, W. 190, 191, 293, 326, 769.
 Sandras, Cl. M. S. 861.
 Sarokow 429, 430.
 Sasse, F. A. 483.
 Saunders, E. 146.
 Sauter, Richard 337.
 Savelieff, N. 723.
 Schaeppi, Th. 660.
 Schaer, Ed. 154.
 Schäfer, E. A. 334, 583.
 Schaffer, F. 725, 845.
 Scharldinger, F. 411.
 Scheele, C. W. 410, 647, 679, 834.
 Scheibe, A. 635.
 Scheibler, C. 76, 78, 287.
 Schenck, Fr. 319, 329, 330, 586, 676.
 Schendel, M. 748, 750.
 Schen, F. 370.
 Schenk, S. L. 205, 529, 735.
 Scheremetjewski 11, 764.
 Scherer, J. 426, 427, 434, 435, 490, 512, 587, 697, 833.
 Scherl, H. 489.
 Schetelig, C. Fr. Arnold 732, 733, 740—742.
 Scheube, B. 351, 394.
 Schiefferdecker, P. 469.
 Schierbeck, N. 164, 177, 245, 288, 501, 646.
 Schiff, H. 23, 32, 40, 41, 206.
 Schiff, M. 333, 516.
 Schiffer, J. 841.
 Schilling, E. 699.
 Schimmelbusch, C. 591.
 Schimper, A. F. W. 24, 43.
 Schindler, S. 54, 435, 515.
 Schipiloff, Catherine 400, 403, 425.
 Schleichert, F. 138.
 Schlieper, A. 687.
 Schlösing, Th. 117, 857.
 Schloßberger, J. E. 421, 428, 442, 449, 477, 643, 644.
 Schloßmann, A. 631, 641.
 Schmaltz, R. 552.
 Schmelz, C. 322.
 Schmid, W. 787.
 Schmidt, A. (mit C. Wurst) 737.
 Schmidt, A. (mit W. Majert) 540.
 Schmidt, Alexander 10, 16, 106, 107, 110, 551, 579, 590, 591, 594, 600, 602.
 Schmidt, August 721.
 Schmidt, Carl 49, 67, 83, 154, 159, 187, 196, 215, 220, 323, 335, 357, 384, 463, 478, 496, 549, 579, 582, 588, 657.
 Schmidt, Ernst 92, 698, 699.
 Schmidt-Mülheim, A. 36, 298, 304, 305, 308, 309, 336, 545, 634, 636.
 Schmiedeberg, O. 10, 13, 18, 24, 48—50, 53, 63, 92, 135, 136, 149, 264, 265, 384, 387, 452, 460, 508, 538—540, 649, 708, 715, 716, 720, 729, 839, 847—849.
 Schmitz, K. 294.
 Schmitz, P. 830.
 Schmöger, M. 635.
 Schnapauff, H. 134.
 Schneider, C. 638.
 Schnyder, L. 608.
 Schöffner, A. 600.
 Scholl, H. 284, 634.
 Schomnow - Simanowsky, E. 651.
 Schönbein, C. F. 104, 154, 738, 739.
 Schöndorff, B. 359, 432, 518, 580, 671.
 Schöpffer, E. 319.
 Schotte, P. A. 103.
 Schotten, C. 203, 262, 722, 792, 793, 829.
 Schoubenko, G. 33.
 Schreiber, J. 800.
 Schreiner, Ph. 540.
 Schröder, H. 860.
 Schröder, R. 536.
 Schröder, W. v. 11, 433, 587, 662—664, 716, 845.
 Schrott, M. 454, 639.
 Schüle, A. 159.
 Sultess, E. 802.
 Schultz, J. H. 820.
 Schultz, Otto 848.
 Schultz, P. 502.
 Schultze, Max 14, 563.
 Schultzen, O. 265, 315, 662, 694—696, 704, 720, 764, 790, 802, 827, 828, 839, 847, 851, 852.
 Schulz, Hugo 291, 441, 729, 811.
 Schulz, Oskar 449.
 Schulze, B. 365, 368, 374.
 Schulze, Ernst 664, 680.
 Schulze, E. (Zürich) 7, 30, 31, 33—35, 54, 56, 78, 80, 83, 84, 91, 93—96, 691.
 Schulze, F. 738.
 Schumburg, W. A. 373.
 Schumowa-Simanowskaja, E. 159, 160.
 Schunk, E. 75, 528, 568, 693, 709, 713.
 Schur, H. 862.
 Schuster, Ad. 357.
 Schütz, Emil 532, 791, 796.
 Schützenberger, P. 33, 35, 70, 248.
 Schwager - Bardeleben, A. 511.
 Schwalbach, G. 449.
 Schwalbe, G. 485, 621.
 Schwanda, M. 824.
 Schwanert, H. 268, 688.
 Schwann, Theodor 102, 160, 194, 535, 859, 860.
 Schwarz, H. 35, 61, 243.
 Schwenning, H. 136, 137, 411.
 Scofield, H. 210.
 Scriba, J. 796.
 Sczelkow (Charkow) 371, 440, 600.
 Sebelien, J. 242, 253, 625, 628, 630, 642, 659, 812.
 Seegalken, C. 804.
 Seegen, J. 136, 315, 319, 321, 325, 328, 368, 586, 753, 755, 763, 781.
 Seelig, P. 294.
 Seemann, H. 381.
 Sehwald, E. 162, 182.
 Seifert, O. 775.
 Selitrenny, L. 267.
 Selmi, F. 267.
 Semmer, G. 579, 591.
 Semon, Richard 150.
 Semper, C. 143.
 Senator, H. 255, 354, 501, 658, 731, 740—742, 796, 798, 800, 813, 822.
 Senebier, J. 856, 861.
 Senff, L. 328.
 Séquard, E. Brown-, siehe Brown.
 Sertoli, E. 729.
 Setschenow, J. 551, 602, 637.
 Sewall, H. 495, 660.
 Shepard, C. U. 679, 715, 718.
 Shore, L. E. 308, 309.
 Sick, P. 724.
 Sieber, Nadine 33, 70, 103, 209, 214, 255, 267, 294, 305, 335, 411, 450, 463, 490, 493, 527, 564, 566—569, 713, 764, 791, 821, 840, 850.

- Siegfried, M. 33, 384, 389, 408, 410, 440, 447, 448, 566, 629.
 Siegl, O. 552.
 Sieglin, H. 374.
 Siegmund, W. 111, 112.
 Siemens, F. 775.
 Simon, J. Fr. 625, 627, 628, 642.
 Simroth, H. 150.
 Sinéty, L. de 784.
 Sjöquist, John 23, 169, 170, 174, 176, 671.
 Slosse, A. 329.
 Smale, F. J. 684.
 Smirnow, A. 850.
 Smita, A. 527.
 Smith, E. E. 375.
 Smith, Fred 498, 500.
 Smith, H. E. 288, 454.
 Smith, J. L. 516.
 Smith, J. M. Garvie 862.
 Smith, W. G. 824.
 Smith, W. J. 727, 842—844.
 Smoler, M. 696.
 Sobernheim, G. 819.
 Soborow, S. 742.
 Socin, C. A. 326, 330, 378, 383, 388, 390, 770.
 Socoloff, N. 817.
 Söldner, Friedrich 44, 240, 624—626, 629—631, 633, 635—637, 639.
 Solley, Fr. P. 243, 253.
 Sommer, A. G. 401.
 Sommerfeld, P. 698.
 Sonden, Klas 373, 607, 608.
 Sorby, H. C. 531.
 Sotnitschewsky (Kiew) 85, 538, 795, 828.
 Soxhlet, F. 368, 624, 625, 627, 633, 635, 451, 759.
 Spallanzani, L. 167, 501.
 Speck, C. 373, 604, 607.
 Spiegel, A. 787.
 Spiro, P. 195, 220, 314, 414, 791.
 Spitzer, W. 13, 192.
 Sprengel, Carl 856.
 Ssorokin, W. 70.
 Städeler, G. 49, 64, 65, 89, 209, 211, 224, 320, 426, 433, 434, 436, 525, 534, 686, 691, 706, 722, 792, 827, 828, 836.
 Stadelmann, E. 213, 216, 218, 219, 222, 250, 252, 525, 678, 772, 774, 801, 803, 814.
 Stadthagen, M. 275, 659, 665, 680, 697, 723, 829, 831, 834, 840.
 Stahel, H. 509.
 Starke, K. V. 584.
 Starling, E. H. 234, 309, 612.
 Steiger, E. 34, 80, 83, 94.
 Steindler, L. 549.
 Steinfeld, Wl. 390.
 Stejskal, K. v. 697, 734.
 Stenberg, S. 450.
 Stern, H. 212, 216.
 Stewart, Gr. 301.
 Sticker, G. 156, 651, 735.
 Stillmark, H. 283.
 Stintzing, R. 440, 553.
 Stockmann, R. 357.
 Stoffregen, A. 803.
 Stohmann, F. 7, 38, 108, 289, 347, 374, 741.
 Stokes, G. G. 570.
 Stokvis, B. J. 136, 210, 225, 300, 301, 715, 717, 804, 820, 824.
 Stolnikow, J. 361, 812, 816, 854.
 Storch, O. 361.
 Strahl, J. C. 482, 587.
 Straßburg, G. 602, 604, 616.
 Straßmann, F. 376.
 Strauß, F. 768.
 Strauß, H. 550.
 Streckler, A. 56, 91, 198, 201, 203, 208, 410, 435, 436, 438, 475, 686, 687, 697.
 Stricker, S. 642.
 Stroganow, N. 16, 600, 605.
 Strohmmer, F. 368, 369, 679.
 Ström, H. 376.
 Stromayr, E. 801.
 Strümpell, A. 346, 729.
 Struve, H. 623, 640, 644, 645, 818.
 Studensky, A. 827.
 Stumpf, M. 639.
 Stutzer, A. 255.
 Subbottin, V. 362.
 Suida, W. 95.
 Sundberg, Carl 176.
 Sundwik, E. 50, 686.
 Suter, F. 726, 832.
 Swammerdam, Johann 542.
 Swieczki, H. v. 161.
 Szabó, Dionys 159.
 Szpielman, J. 106.
 Takke, B. 374.
 Tafel, J. 76.
 Tahara, Y. 283.
 Takahashi, D. 283.
 Takesaki, K. 283.
 Tamman, G. 589, 636.
 Tangl, F. 319, 608.
 Taniguti, K. 776.
 Tanret, C. 426.
 Tappeiner, H. 98, 204, 220, 258, 289, 290, 296.
 Tarchanoff, Joh. Fürst 216, 533.
 Tartarinoff, P. 62.
 Tauber, E. 263, 845, 854.
 Tauber, Siegr. 266.
 Tebb, M. C. 133, 185, 187, 480.
 Tégart 301.
 Teichmann, L. 573.
 Teichmann, M. 336.
 Tembrey, M. 16.
 Tenbaum, E. 741.
 Tereg, J. 733, 740.
 Terray, T. v. 328, 670, 696, 790, 800.
 Teschemacher, Ph. A. 794.
 Thanhoffer, L. v. 334.
 Thénard, L. J. 792.
 Thierfelder, Hans 70, 74, 242, 257, 264, 266, 474, 527, 634, 786—788.
 Thiry, L. 184, 185.
 Thoirß, G. 54.
 Thoma, R. 559.
 Thomas, L. 734, 822.
 Thompson, Lewis 347.
 Thomson, H. 803.
 Thomson, R. 638.
 Thormählen, J. 712.
 Thoyer, J. 176.
 Thudichum, J. L. W. 89, 90, 209, 473—475, 585, 698, 792.
 Thuillier (mit E. Roux) 549.
 Tichborne, C. 499.
 Tichomirow, A. 364.
 Tichomirow, M. 278.
 Tiedemann, F. 154, 193, 210, 220, 251, 299, 532, 585, 586, 616, 823, 861, 862.
 Tiegel, E. 372, 582.
 Tieghem, B. J. van 100, 717.
 Tiemann, F. 50, 75, 263.
 Tigerstedt, R. 373, 607, 608.
 Tizzoni, G. 281, 300, 511, 532.
 Toel, F. 833.
 Toepfer, G. 175, 521, 653.
 Tollens, B. 206, 771, 781—783.
 Tolmatscheff (Kasan) 630.
 Tornöe, H. 610.
 Tour, Charles, Cagniard de la, siehe Cagniard.
 Traub, M. 625.
 Traube, L. 670, 736.
 Treupel, G. 762.
 Treviranus, G. R. 154, 610, 856, 860, 861.
 Trommer, C. 746.
 Troschel, F. H. 149.
 Trümper, D. 498.
 Tscherninoff, M. 319, 322.
 Tschermak, A. 67.
 Tschermak, N. 368.
 Tschirjew, S. 359.
 Tsuboi, J. 351.
 Tuczek, Fr. 154, 357, 775.
 Tunnicliffe, F. 38.
 Turpin, P. J. Fr. 859.

- Udránsky, L. v. 41, 121, 205, 206, 268, 269, 274, 275, 751, 762, 779, 827, 829, 834.
- Uffelmann, J. 174, 345.
- Ultzmann, R. 824.
- Umber, F. 840.
- Unger, Bodo 857.
- Unruh, E. 670.
- Vahlen, E. 204.
- Valenciennes, A. 412, 422, 434, 441, 460, 534.
- Valentin, G. 143, 187, 861.
- Valentiner, W. 742.
- Valentini, Gustav 212.
- Vassale, G. 517.
- Vaudin, L. 635, 642.
- Vaughan, V. C. 272.
- Vauquelin, L. N. 676, 691, 835.
- Vay, F. 508, 509.
- Velde, A. van de 136, 715, 717.
- Velden, R. v. d. 724, 725.
- Vella, L. 184, 185.
- Ventzke, K. 781.
- Vermehren, F. 518.
- Verson, E. 735.
- Vetlesen, H. J. 748, 749.
- Viault, P. 559.
- Vidau, A. 836.
- Vierordt, C. H. 544.
- Vierordt, K. 351, 575, 605, 606.
- Vierordt, O. 381, 462.
- Ville, J. 292, 855.
- Villiers, A. 81, 426.
- Vincent, C. 69.
- Vincenti, L. 123.
- Virchow, R. 67, 217, 222, 273, 363, 445, 511, 594.
- Viredeti, Johann 861.
- Vogel H. 374.
- Vogel, J. sen. 323, 507, 861.
- Vogel, J. jun. 81, 155, 185, 286—288, 782.
- Vogelius (mit N. Zuntz) 324.
- Voges, O. 124.
- Vohl, H. 426, 427, 767.
- Voirin, G. 719.
- Voit, C. 65, 78, 143, 160, 162, 194—196, 220, 299, 302, 312, 319, 321, 323, 324, 326, 330, 342—345, 348, 350—352, 355, 357, 358, 360, 361, 363, 365, 366, 368, 371, 377, 392—395, 428, 429, 431, 432, 495, 587, 646, 655, 660, 670, 701, 721, 723, 733, 764, 770, 862.
- Voit, Erwin, 319, 321, 322, 326, 343, 363, 381, 653, 662, 764, 770.
- Voit, Fritz 330, 331, 384, 740, 769, 770.
- Volhard, J. 428, 677, 737.
- Volkman, A. W. 392, 454.
- Vossius, A. 216, 822.
- Vulpian, A. 524.
- Wachsmuth, L. 617.
- Wächter, K. E. 816.
- Wagner, A. 173.
- Wagner, E. 586.
- Wagner, H. 422, 425, 438, 440.
- Walker, J. W. 411.
- Walter, F. 550, 648, 649, 662.
- Walter, G. 46, 59, 384, 534.
- Walther, P. 110.
- Walther, P. v. 337.
- Wanach, R. 579, 588.
- Warren, J. 155, 414.
- Warren de la Rue 528.
- Warrington, R. 104, 111, 652.
- Wassermann, A. 278.
- Wedenski, N. 744, 779.
- Weidel, H. 437, 438.
- Weidenbaum, J. 39, 424.
- Wein, E. 632.
- Weinert, J. 157.
- Weinland, C. 660.
- Weintraud, W. 293, 608, 732, 764, 766, 767, 769, 770, 776, 840.
- Weiske, H. 63, 68, 365, 374, 395, 455—457, 460, 463.
- Weiß, A. 219.
- Weiß, F. 830.
- Weiß, Giovanni 189.
- Weiß, J. 560.
- Weiß, S. 327, 329, 422.
- Welcker, H. 547, 559.
- Wendelstadt, H. 518.
- Wenz, J. 185, 229.
- Werigo, B. 38.
- Wertheimer, E. 216, 220.
- Werther, Moritz 153, 158, 316, 414.
- Westphal, C. 658.
- Westphalen, H. 196.
- Wetherill, Ch. 363.
- Wetzel, A. 577.
- Weyl, Th. 24, 42, 66, 123, 258, 402, 417, 425, 426, 430, 442, 443, 636, 716, 738.
- Weynert, F. 613.
- Wheeler, H. 783.
- Whitfield, A. 407.
- Whitehouse, H. H. 23.
- Wicke, B. 530.
- Wicke, W. 530.
- Wiedersheim, R. 334.
- Wiemer, O. 334.
- Wiener, M. 796.
- Wildt, E. 454, 457.
- Wilfarth, H. 117.
- Willischanin, P. 195.
- Wilkens, D. G. 796.
- Will, A. 338.
- Will, F. 660.
- Will, H. 140, 141.
- Willdenow, Clara 52.
- Willhardt, A. 724.
- Williams, Francis 388.
- Williams, John 677.
- Willis, R. 816.
- Willis, Thomas 752.
- Wilsing, H. 374, 792, 793.
- Wilson, G. 589.
- Winckel, F. 816.
- Winogradoff (Petersburg) 747.
- Winogradsky, S. 116, 117, 128.
- Winston, W. B. 197.
- Winteler, L. 194, 219.
- Winternitz, H. 127, 223, 250, 294, 548, 561, 575, 798.
- Winternitz, R. 501.
- Winterstein, E. 49, 82, 83.
- Wirsing, E. 791, 828.
- Wislicenus, J. 203, 332, 370, 371, 410, 772, 792.
- Wislicenus, W. 259.
- Wissel, E. 168.
- Wissokowitsch, W. 314.
- Wistinghausen, C. A. v. 333.
- Wittkowsky, L. 477.
- Wittich, W. v. 84, 107, 136, 143, 196, 200, 226, 228, 423.
- Wittkowsky, G. 550.
- Wittmaack, K. 629.
- Wittmack, Ludwig 138.
- Wöhler, F. 2, 10, 112, 436, 485, 497, 677, 685, 686, 691—693, 695, 716, 836.
- Wolfenden, R. N. 281, 283, 529.
- Wolff, E. 255, 374.
- Wolff, M. 273.
- Wolffberg, S. 324, 602, 604, 605.
- Wolffhügel, G. 103, 228.
- Wolkow, M. 719—721.
- Wollaston, W. H. 143, 660, 694, 831, 834, 835.
- Wolpe, H. 773, 774.
- Woltering, H. W. F. C. 388, 391, 506.
- Woodbridge, L. C. 579, 590, 598.
- Worm-Müller, J. 52, 160, 323, 324, 358, 745, 758, 761, 762.
- Woroschiloff 346.
- Wortmann, Jul. 111, 289.

- | | | |
|---|---|--|
| Wright, A. 598. | Zahn, F. W. 591, 624. | Zeyneck, R. v. 617. |
| Wróblewski, A. 176, 177,
179, 627. | Zahor, H. 812. | Ziegler, E. 847. |
| Wucherer, G. 797. | Zaleski, J. 316, 587. | Zillesen, H. 115, 316, 317,
413, 790. |
| Wulff, C. 54—57, 438, 688,
697, 700. | Zalesky, N. 455, 456, 460,
502, 664. | Zimmer, K. 781. |
| Wulffius, E. 738. | Zaleski, St. Szcz. 37, 213,
215, 218, 385, 506, 511,
577. | Zinoffsky, O. 562—564. |
| Wurm, Wilh. Alb. 90. | Zander, A. 87. | Zoja, L. 24, 35, 531, 532. |
| Wurster, C. 737. | Zangemeister, W. 573. | Zöllner, Ph. 42. |
| Wurtz, A. 91, 138, 226. | Zawadsky 187. | Zöllner, J. G. 837. |
| Wurtz, R. 606. | Zawarykin, Th. 334. | Zopf, W. 284. |
| Wyß, S. 827, 828. | Zawilski, J. 298, 299, 311. | Zuco Marino, siehe Marino. |
| Yeo, G. F. 196, 197. | Zeehuisen, H. 801, 804, 841. | Zülzer, W. 733, 739, 741. |
| Young, R. A. 448, 453,
485. | Zeitler, H. 417, 425. | Zuntz, N. 15, 313, 324,
325, 354, 366, 373—376,
576, 607, 753. |
| | Zeller, A. 822, 826, 841. | Zweifel, P. 15, 103, 195, 862. |
-

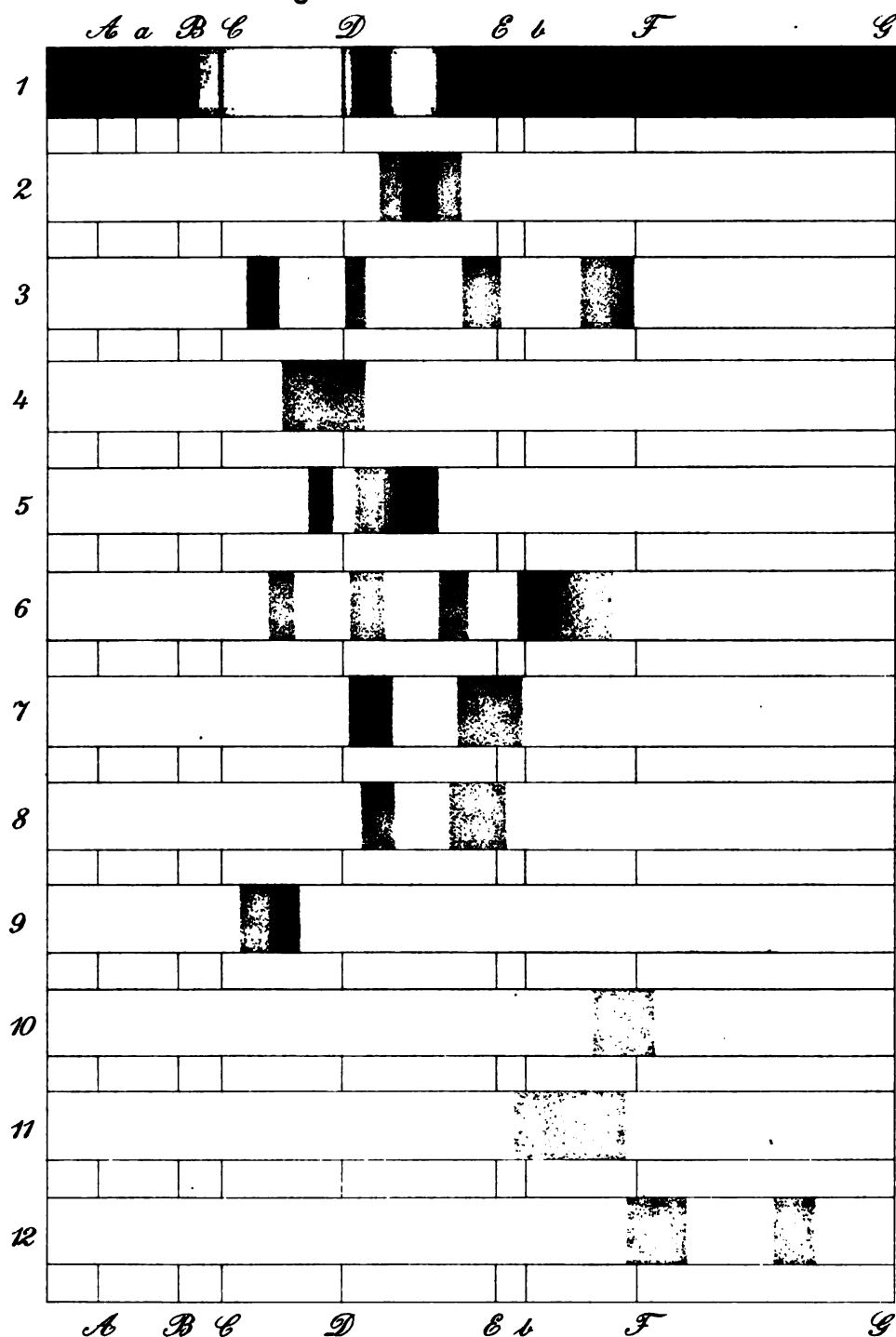
Erklärung der Spektraltafel.

- Fig. 1. Oxyhämoglobin.
 Fig. 2. Hämoglobin.
 Fig. 3. Hämatin in saurer Lösung und Methämoglobin.
 Fig. 4. Hämatin in alkalischer Lösung.
 Fig. 5. Hämatoporphyrin in saurer Lösung.
 Fig. 6. Hämatoporphyrin in alkalischer Lösung.
 Fig. 7. Hämochromogen in alkalischer Lösung.
 Fig. 8. Kohlenoxydhämoglobin und Kohlenoxydhämo-
 chromogen.
 Fig. 9. Schwefelmethämoglobin.
 Fig. 10. Hydrobilirubin und Urobilin in saurer Lösung.
 Fig. 11. Hydrobilirubin und Urobilin in ammoniakalischer
 Lösung nach Zusatz von Chlorzink.
 Fig. 12. Lutein in ätherischer Lösung.

Berichtigungen.

- S. 6, Anmerk. 1 lies: DESPRETZ (für DEPRETZ).
 S. 32, „ 4 u. 5 lies: J. HABERMANN.
 S. 33, „ 4 lies: S. RADZIEJEWSKI.
 S. 42, „ 3 „ TH. WEYL.
 S. 49 u. 70 „ „ Glykuronsäure (für Glykoronsäure).
 S. 63, Anmerk. 2 „ STAEDELER.
 S. 76, „ 3 u. S. 287, Anmerk. 1 lies: H. MITTELMEIER.
 S. 151, „ 2 lies: LUCHAU (für SUCHAU).
 S. 167, „ 5 „ Virchow's Arch., Bd. 93, 1883, S. 177.
 S. 176, „ 3 „ Du Bois Arch., 1860, S. 688.
 S. 201—203 u. 219—220 lies: Glykocholsäure (für Glykokollsäure).
 S. 218, Anmerk. 1 lies: F. v. RECKLINGHAUSEN.
 S. 267, „ 6 „ BATTISTINI (für BASTINI).
 S. 301, „ 1 „ J. FORSTER.
 S. 315, letzter Absatz lies: Daß die Leber der Säugetiere die ihr mit dem
 Blute zugeführten Ammoniaksalze zwar nicht wie die Vogelleber in Harnsäure, wohl
 aber in Harnstoff überführt, dafür spricht folgende Beobachtung.
 S. 338, Anmerk. 1 lies: Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1876, S. 851.
 S. 350, „ 6 „ KUMAGAWA (für KUMARUWA).
 S. 549, „ 1 „ E. ROUX.
 S. 551, „ 1 „ J. SETSCHENOW.
 S. 586, „ 5 „ F. SCHENCK (für F. SCHENK).
 S. 610, Textzeile 13 von unten lies: Amphibien und Reptilien.
 S. 675, Anmerk. 2 lies: L. BLEIBTREU.
 S. 734, „ 4, Zeile 3 lies: ausgelauten.
 S. 758, „ 3 lies: TH. LOHNSTEIN.
 S. 795, „ 1 „ K. BÜLOW.

Die Absorptionsspectra einiger tierischen Farbstoffe.





Lehrbuch der physiologischen Chemie
Cabot Science 006164640



3 2044 091 846 246